HANDBUCH DER PFLANZENANALYSE

HERAUSGEGEBEN VON

G. KLEIN

DRITTER BAND
SPEZIELLE ANALYSE

ORGANISCHE STOFFE



WIEN VERLAG VON JULIUS SPRINGER 1932

SPEZIELLE ANALYSE

ZWEITER TEIL

ORGANISCHE STOFFE II

BEARBEITET VON

M.BERGMANN·K.BORESCH·R.BRIEGER·F.W.DAFERT
O.DISCHENDORFER·W.DÜRR·F.EHRLICH·F.EVERS
K.FREUDENBERG·M.GIERTH·M.HADDERS·L.KALB
P.KARRER·G.KLEIN·L.KOFLER·F.KÖGL·D.KRÜGER
R.LILLIG·F.MAYER·H.PRINGSHEIM·L.ROSENTHALER
H.RUPE·M.SCHAERER·W.SCHNEIDER·W.SUTTHOFF
W.THIES·H.K.THOMAS·A.TREIBS·C.WEHMER
L.ZECHMEISTER·F.ZETZSCHE

MIT 67 ABBILDUNGEN

ZWEITE HÄLFTE



WIEN VERLAG VON JULIUS SPRINGER 1932 ALLE RECHTE, INSBESONDERE DAS DER ÜBERSETZUNG IN FREMDE SPRACHEN, VORBEHALTEN. COPYRIGHT 1932 BY JULIUS SPRINGER IN VIENNA. PRINTED IN AUSTRIA.

Inhaltsverzeichnis.

II. Organische Stoffe.

(Fortsetzung.)

Erste Hälfte.

4.	memoranstorie.	Seite
	A. Cellulose. Von Professor Dr. Hans Princsheim, Berlin und Dr. Deodata Krüger, Berlin-Dahlem. (Mit 10 Abbildungen)	1
	DATA KRÜGER, Berlin-Dahlem	30
	C. Gummen. Von Professor 'Dr. Hans Pringsheim, Berlin und Dr. Deodata Krüger, Berlin-Dahlem	56
	KRÜGER, Berlin-Dahlem D. Schleime. Von Professor Dr. Hans Pringsheim, Berlin und Dr. Deodata Krüger Berlin-Dahlem	63
	KRÜGER, Berlin-Dahlem E. Chitin. Von Professor Dr. Hans Pringsheim, Berlin und Dr. Deodata	
	Krüger, Berlin-Dahlem F. Pektin. Von Professor Dr. Felix Ehrlich, Breslau. (Mit 1 Abbildung)	69 80
	G. Konstitution und Morphologie des Lignins. Von Professor Dr. Karl Freudenberg und Dr. Walter Dürr, Heidelberg. (Mit 8 Abbildungen)	125
	H. Analyse des Lignins. Von Professor Dr. Ludwig Kalb, München. (Mit	156
	3 Abbildungen) J. Kork und Cuticularsubstanzen. Von Professor Dr. Fritz Zetzsche, Bern	205
	L. Membranstoffe von Bakterien, Pilzen, Moosen und Farnen. Von	239
	Professor Dr. Fritz Zetszche, Bern	264
	M. Membranstoffe der Algen. Von Professor Dr. Karl Boresch, Tetschen- Liebwerd	269
	Liebwerd N. Phytomelane. Von Dr. F. W. Dafert, Wien O. Fossile Pflanzenstoffe. Von Professor Dr. Fritz Zetzsche, Bern.	$\frac{286}{293}$
5.	Die natürlichen Gerbstoffe. Von Professor Dr. Karl Freudenberg, Heidelberg. (Mit 1 Abbildung)	344
	Systematische Verbreitung und Vorkommen der einzelnen natürlichen Gerbstoffe und verwandte Stoffe. Von Professor Dr. C. WEHMER und MAGDALENE HADDERS, HANDOVET.	407
11:	Flechtenstöffe (Flechtensäuren). Von Dr. Richard Brieger, Berlin	413
	Systematische Verbreitung und Vorkommen der Flechtenstoffe (Flechtensäuren). Von DrIng. W. Thies, Hannover	429
7.	Ätherische Öle. Von Dr. H. K. Thomas, Leipzig. (Mit 10 Abbildungen)	453
	Systematische Verbreitung und Vorkommen der ätherischen Öle und ihrer Bestandteile. Von DrIng. W. Thies und Professor Dr. C. Wehmer, Hannover	571
ıs.	Kautschuk und Guttapercha. Von Dr. F. Evers, Berlin-Siemensstadt	667
	Systematische Verbreitung und Vorkommen von Kautschuk, Guttapercha und Balata. Von DrIng. W. Thies, Hannover	689
9.	Die Harze, Von Professor Dr. O. DISCHENDORFER, Graz. (Mit 2 Abbildungen)	694

•	Zweite Hälfte.	Seit
20.	Glucoside mit aliphatischem und aromatischem Aglucon. Von Professor Dr. Max Bergmann und Dr. Martin Gierth, Dresden	80'
	Systematische Verbreitung und Vorkommen der Glucoside mit aliphatischem und aromatischem Aglucon. Von DrIng. W. Thies und Professor Dr. C. Weh-	
0.4	MER, Hannover	84
21.	Flavone, Flavanone, Isoflavone und Xanthone, gelbe Blütenfarbstoffe. Von Professor Dr. Hans Rupe und Dr. Margrit Schaerer, Basel Systematische Verbreitung und Vorkommen der Flavone, Flavanone, Isoflavone	85
	und Xanthone. Von Magdalene Hadders und Professor Dr. C. Wehmer, Hannover	928
22.	Anthocyane. Von Professor Dr. P. Karber, Zürich. (Mit 3 Abbildungen) Systematische Verbreitung und Vorkommen der Anthocyane. Von Magdalene	94
	HADDERS und Professor Dr. C. Wehmer, Hannover	984
23.	Anthracenglucoside. Von Professor Dr. L. ROSENTHALER, Bern	989
24.	Blausäureglucoside (Oxynitrilglucoside). Von Professor Dr. L. Rosenthaler, Bern. (Mit 1 Abbildung)	103
	Systematische Verbreitung und Vorkommen der Blausäureglucoside. Von Magda- LENE Hadders und Professor Dr. C. Wehmer, Hannover	105
25.	Indoxylglucoside. Von Professor Dr. L. ROSENTHALER, Bern	106
	Systematische Verbreitung und Vorkommen der Indoxylglucoside. Von Magda- LENE Hadders, Hannover	106
26.	Lauch- und Senföle. Senfölglucoside. Von Professor Dr. Wilhelm Schneider, Jena	106
	Systematische Verbreitung und Vorkommen der Lauch- und Senföle. Von Professor Dr. C. Wermer, Hannover	109
27.	Saponine. Von Professor Dr. Ludwig Kofler, Innsbruck	109
	Systematische Verbreitung und Vorkommen der Saponine. Von Magdalene Hadders und Professor Dr. C. Wehmer, Hannover	113
28.	Digitalisglucoside. Von Dr. Richard Lillic, Darmstadt	114
29.	Glucoside mit wenig bekannter Konstitution. Von Professor Dr. Max Bergmann und Dr. Martin Gierth, Dresden	117
	Systematische Verbreitung und Vorkommen von Glucosiden wenig bekannter Konstitution. Von DrIng. W. Thies und Professor Dr. C. Wehmer, Hannover	122
30.	Carotinoide höherer Pflanzen (Polyenfarbstoffe). Von Professor Dr. L. Zechmeister, Pécs [Ungarn]. (Mit 11 Abbildungen)	1239
	Chlorophyll. Von Privatdozent Dr. A. Treibs, München. (Mit 2 Abbildungen)	135
32.	Algenfarbstoffe. Von Professor Dr. Karl Boresch, Tetschen-Liebwerd. (Mit 6 Abbildungen)	138
	Pilz- und Bakterienfarbstoffe. Von Professor Dr. Fritz Kögl, Utrecht	1410
	Weniger erforschte Pflanzenfarbstoffe. Von Professor Dr. Fritz Mayer, Frankfurt a. M.	144
An	hang. Analyse des Lignins (Nachtrag). Von Professor Dr. Ludwig Kalb, München	1457
Sac	chverzeichnis	1477

1477

II. Organische Stoffe.

(Fortsetzung.)

20. Glucoside mit aliphatischem und aromatischem Aglucon.

Von MAX BERGMANN und MARTIN GIERTH, Dresden.

A. Einleitung.

Im Pflanzenreiche findet sich in weitester Verbreitung eine Klasse von Körpern, die als *Glykoside* bezeichnet werden, und die durch Hydrolyse leicht zerlegbare Kombinationsprodukte von Zuckerarten mit organischen Verbindungen irgendwelcher Art sind.

Man pflegt diese Stoffe auch als Glucoside zu bezeichnen, doch wären nach J. L. VAN RIJN (48) die Bezeichnungen "Glucose und Glucoside" speziell dem Traubenzucker und seinen glykosidischen Derivaten vorzubehalten, mit "Glykosiden" wären umfassend alle glykosidartigen Abkömmlinge beliebiger Zuckerarten zu bezeichnen¹.

Da den Glucosiden die typischen Carbonylreaktionen der Zucker fehlen, steht außer Frage, daß die Carbonylgruppe der Zucker in den Glucosiden durch die Nichtzuckerkompenete (das Aglucon oder Genin) besetzt ist. Man kann sich dies schematisch so klar machen, daß zunächst das Aglucon unter Bildung eines Halbacetals angelagert ist, und daß weiter das hierbei entstehende Hydroxyl der Halbacetalgruppe mit einem anderen Hydroxyl des Zuckerrestes unter Wasserabspaltung eine Sauerstoffbrücke gebildet hat. Diese Sauerstoffbrücke geht in den natürlichen Pflanzenglucosiden vom Kohlenstoffatom 1 zum Kohlenstoffatom 5.

Das Glucosid einer Aldohexose mit einem Aglucon $R\cdot OH$ hat also die folgende allgemeine Formel:

$$\operatorname{CH}_2(\operatorname{OH}) \cdot \operatorname{CH} \cdot \operatorname{CH}(\operatorname{OH}) \cdot \operatorname{CH}(\operatorname{OH}) \cdot \operatorname{CH}(\operatorname{OH}) \cdot \operatorname{CH} \cdot \operatorname{OR}$$

Die Glucoside sind also Acetale der cyclischen Formen natürlicher Oxyaldehyde bzw. Oxyketone. Da man die cyclischen Formen der Oxyaldehyde und Oxyketone neuerdings nach einem Vorschlag von B. HELFERICH und F. A. FRIES (31) als Lactole, ihre Acetale als Lactolide bezeichnet, sind die Glucoside ein spezielles Gebiet der Lactolide.

Bei weitem die meisten natürlichen Glucoside sind Produkte des pflanzlichen Stoffwechsels. Je nach dem speziellen Fall können die verschiedensten Pflanzenteile (Wurzeln, Rhizome, Stengel, Rinden, Knospen, Blätter, Blüten, Früchte, Samen usw.) als Bildungs- und Ablagerungsstätten von Glucosiden auftreten. Manche Glucoside sind für ganze Pflanzenfamilien typisch, andere kommen nur bei wenigen oder auch nur bei einer speziellen Art vor. In bezug auf den prozentualen Gehalt an Glucosid zeigen sich große Unterschiede, nicht nur nach der Pflanzenart, sondern auch nach dem Standort, dem Alter der Pflanze und der Jahreszeit. Von großem sekundärem Einfluß ist die Art und Weise der Ernte, das Trocknen und Lagern des Pflanzenmaterials.

¹ Auf Wunsch von Herausgeber und Verleger wird aber, um die Einheitlichkeit mit den Beiträgen anderer Mitarbeiter herzustellen, im folgenden von uns die Schreibweise "Glucoside" und "Aglucon" angewendet.

In der Glucosidbildung hat die Pflanze ein Mittel, labile Stoffwechselprodukte, die sich normalerweise unter biologischen Bedingungen leicht verändern würden, durch Verknüpfung mit einem oder mehreren Zuckern zu stabilisieren. Weiter kann die Pflanze Stoffwechselprodukte, die ihr in größeren Mengen schädlich sind, durch Glucosidbildung entgiften. Zu dieser Synthese stehen der Pflanze Enzyme zur Verfügung, die aber andererseits auch die Glucoside zu spalten vermögen; das System Glucosid-Enzym stellt also einen wichtigen Regulierapparat für den pflanzlichen Stoffwechsel vor. Dieses System ist wichtig für Transport und Speicherung glucosidierbarer Stoffe in der Pflanze; durch die Kombination mit dem Zucker ändert das Aglucon nämlich seine chemischen, kolloidchemischen und physikalischen Eigenschaften und wird z. B. aus einer unlöslichen in eine lösliche Form übergeführt oder auch umgekehrt.

Die Gewinnung von Glucosiden aus Pflanzenmaterial muß ganz dem speziellen Glucosid angepaßt werden. Bei der Vielartigkeit der Glucoside läßt sich eine allgemein verwendbare Vorschrift nicht geben. Jedoch gelten immerhin

folgende Regeln.

Bei jeder Isolierung ist zu beachten, daß die Glucoside in den Pflanzen gewöhnlich mit den obenerwähnten Enzymen vergesellschaftet sind, die das Glucosid im Verlaufe der Isolierung hydrolytisch in seine Komponenten zerlegen können. Darum zerstört man bei Beginn der Isolierung die Enzyme, indem man das Pflanzenmaterial in das kochende Extraktionsmittel einträgt. Da die Glucoside gegen Säuren empfindlich sind, setzt man zweckmäßig säureabstumpfende Mittel zu. Begleitstoffe, z. B. Eiweißstoffe, die die Reinigung erschweren, werden oft mit Bleizucker, Bleiessig und ähnlichen Mitteln niedergeschlagen. Um kleinere Mengen Pflanzenmaterial zu extrahieren, benutzt man gewöhnlich den Soxhletapparat; einen besonderen Apparat zum Auskochen größerer Materialmengen haben E. Bourquelot und H. Hérissey (7) angegeben.

Die natürlichen Glucoside zeichnen sich meist durch gute Krystallisation aus und sind überwiegend farblos, wennschon auch ganze Reihen glucosidischer Farbstoffe existieren. Auf Grund ihres Zuckergehaltes sind sie alle optisch aktiv, also auch dann, wenn das Aglucon kein asymmetrisches Kohlenstoffatom aufweist. Weitaus die meisten Glucoside lösen sich in Wasser. Ihre wäßrigen Lösungen drehen die Ebene des polarisierten Lichtes fast ausnahmslos nach links. Außer in Wasser sind die Glucoside in der Regel noch in Alkohol löslich, manche auch in siedendem wasserhaltigem Essigester. Reiner Essigester, Äther, Chloroform, Benzol und Petroläther lösen die bekannteren Glucoside wenig oder gar nicht auf.

Säuren spalten Glucoside in die Zuckerkomponente und das Aglucon. Die Spaltungsgeschwindigkeit hängt von der Stärke der Säure und der Art des Glucosids ab. Ist das Aglucon leicht veränderlich, so kann es unter dem Einfluß der Säure in einen anderen Stoff übergeführt, gespalten, ja manchmal vollkommen zerstört werden (s. Aucubin). Enthält das Glucosid mehrere Zuckerreste oder ein zusammengesetztes Aglucon, so kann die Abspaltung stufenweise erfolgen (s. z. B. Amvgdalin und Phlorrhizin).

Meistens wird die Hydrolyse mit verdünnter Salz- oder Schwefelsäure ausgeführt. Bei der Behandlung von Glucosiden mit alkoholischer Salzsäure wird oft das Aglucon durch den angewandten Alkohol aus der glucosidischen Bindung verdrängt und durch den Alkohol ersetzt. Derartige sekundär gebildete Glucoside können schon auftreten, wenn Pflanzenteile unter Verwendung von Alkohol verarbeitet werden. Solche Kunstprodukte sind manchmal zuerst fälschlicherweise als Pflanzenbestandteile angesprochen worden, so der "Chinovit" (Äthylchinovosid) und der "Galaktit" (Äthylgalaktosid).

Einleitung. 809

Gegen Alkalien sind die Glucoside meistens stabil, immerhin kann auch hier Hydrolyse einsetzen. Mitunter zertrümmern chemische Mittel zuerst das Aglucon, insbesondere wenn es kompliziert zusammengesetzt ist, und spalten in ein neues Glucosid mit weniger umfangreichem Aglucon und einen aus dem Aglucon abgespaltenen Stoff. So kann man z. B. Phlorrhizin mit Alkali in das einfachere Glucosid Phlorin und Phloretinsäure zerlegen. Manchmal lassen sich Glucoside schon durch katalytische Hydrierung spalten, z. B. Aucubin oder Amygdalin. Das Aglucon nimmt dabei Wasserstoff auf, und der Zucker wird als solcher abgespalten.

In den pflanzlichen Glucosiden haben die Zucker ihre Fähigkeit zur Reduktion von alkalischer Kupferlösung und von alkalischer Jodlösung verloren, weil das Reduktionsvermögen der Zucker an die freie Carbonylgruppe gebunden ist. Aus diesem Unterschied zwischen freien Zuckern und ihren Glucosiden entspringen wichtige analytische Methoden zum qualitativen und quantitativen Nachweis von Glucosiden und zur Verfolgung des Ablaufs ihrer Spaltung. Wenn nämlich ein Pflanzenstoff erst nach der Spaltung durch Säuren oder durch glucosidspaltende Fermente alkalische Kupferlösung reduziert, so spricht dies dafür, daß ein Glucosid vorliegt, aus welchem beim Spaltungsvermögen ein oder mehrere Zuckerreste in Freiheit gesetzt werden. Es ergibt sich dann die weitere analytische Aufgabe, die Natur des abgespaltenen Zuckers festzustellen. Die Reduktion von alkalischer Jodlösung, welche nur bei Aldosen eintritt, erlaubt die Entscheidung, ob ein Aldehyd- oder Ketonzucker abgespalten wurde. Die Osazonprobe, die Gärungsprobe, die Isolierung des Zuckers oder der Zucker in Substanz oder in Form charakteristischer Umwandlungsprodukte ermöglichen die genauere Identifizierung. Hierüber ist Näheres in dem Abschnitt über die Analyse der Zucker zu finden.

Die Reduktionsverfahren können in dem eben besprochenen Sinn auch zum Nachweis von Disacchariden und Polysacchariden Verwendung finden, die ja schließlich im weiteren Sinn unter die Glykoside zu rechnen sind. Soweit es sich um die Hydrolyse reduzierender Saccharide handelt, dient die Zunahme des Reduktionsvermögens als analytischer Fingerzeig. Hierbei ist aber zu berücksichtigen, daß die Zunahme der Reduktion durch die Hydrolyse keine einfache stöchiometrische Funktion der neu entstandenen Carbonylgruppen ist. Bei der Spaltung eines reduzierenden Disaccharids mit einer Carbonylgruppe zu zwei reduzierenden Zuckern wächst die Fehling-Reduktion nicht auf den doppelten Betrag an, sondern auf einen anderen Betrag.

Für die biologische Hydrolyse der Glucoside sorgen, wie bereits angeführt, besondere Enzyme, die Glucosidasen (Glykosidasen). Die Wirkung dieser Enzyme ist weitgehend spezifisch, von der Konfiguration des Zuckerrestes im Glucosid abhängig. Die α -Glucosidasen spalten α -Glucoside, die β -Glucosidasen β -Glucoside. Alle bisher in der Natur aufgefundenen Glucoside sind β -Glucoside. Das bekannteste und im Laboratorium für die Spaltung der natürlichen β -Glucoside am meisten benutzte Enzym ist die β -Glucosidase des "Emulsin" genannten Enzymgemisches der bitteren Mandeln. Auf die Spaltbarkeit der natürlichen Glucoside durch "Emulsin" gründet sich der biochemische Nachweis von Glucosiden in Pflanzen von E. Bourquelot, von dem später ausführlich die Rede sein soll.

Eine ganze Reihe von Glucosiden ist synthetisch hergestellt worden. In weitaus den meisten Fällen läßt man den Actobromzucker mit dem Aglucon reagieren und gelangt über die meist gut krystallisierende Tetracetylverbindung des Glucosids durch Verseifen zum freien Glucosid; z. B. stellt man Arbutin synthetisch her aus Acctobromglucose und Hydrochinon. Das erhaltene Tetracetylderivat wird durch Baryt zum Arbutin verseift. Bei vielen natürlichen Glucosiden war erst die Synthese der entscheidende Strukturbeweis. Glucosidsynthesen können auch direkt aus dem Zucker und dem Aglucon mit Hilfe geeigneter Glucosidasen durchgeführt werden. Die Glucosidasen wirken nämlich nieht nur

glucosidspaltend, sondern auch glucosidaufbauend. In Gegenwart der Glucosidasen bilden sich also Gleichgewichte der folgenden Art aus:

Aglucon + Zucker → Glucosid + H₂O.

Das Gleichgewicht ist, je nach den Bedingungen, nach der einen oder anderen Seite verschoben. Damit erklärt sich ohne weiteres das Vermögen der Pflanze zur Glucosidsynthese. Bei manchen Pflanzen können solche Glucosidsynthesen experimentell herbeigeführt werden, indem man ihnen das Aglucon durch Inokulierung oder durch die Wurzel zuführt. Da die Enzyme im Pflanzenbrei noch wirksam sind, kann man in einzelnen besonderen Fällen die Glucoside aus ihren Komponenten durch Zusatz von Pflanzenbrei aufbauen.

Weitaus die meisten Glucoside enthalten als Zuckerkomponente d-Glucose, aber es sind, seit man dieser Stoffklasse mehr Beachtung geschenkt hat, auch schon viele andere Zuckerarten aufgefunden worden, und es dürfte kein Zweifel sein, daß noch weitere aufgefunden werden. Bisher hat man noch folgende Zuckerarten als Komponenten von Glucosiden beobachtet: d- und l-Arabinose, d-Xylose, d-Ribose, Apiose, Rhamnose und andere Methylpentosen, Galaktose, Mannose und Fructose.

Eine Anzahl Glucoside enthalten als Zuckerkomponente auch Di- und Trisaccharide. Mit geeigneten Enzymen gelingt es mitunter, die einfachen Zuckerarten nacheinander abzuspalten. So konnte E. FISCHER das Amygdalin durch ein im Hefeextrakt vorkommendes Ferment in Glucose und ein neues, einfacheres Glucosid, Prunasin (= l-Mandelnitrilglucosid), spalten. Das Prunasin läßt sich weiter durch ein Fermentgemisch, "Prunase", das in den Blättern des gewöhnlichen Kirschlorbeers enthalten ist, in Glucose, Benzaldehyd und Blausäure spalten.

Als Aglucone treten in den natürlichen Glucosiden Vertreter der verschiedensten Gebiete der organischen Chemie auf. Bei weitaus den meisten Glucosiden hat das Aglucon cyclische Natur; Glucoside mit acyclischem Aglucon sind sehr selten. Ein Beispiel dafür ist das sehr einfach gebaute Glucosid Linamarin, dessen Aglucon aus Oxyisobuttersäure-nitril bzw. aus Aceton und Blausäure besteht. Manche Glucoside enthalten in ihrem Aglucon auch einen anorganischen Rest; die Senföle enthalten z. B. einen Kaliumbisulfatrest.

Die Einteilung der natürlichen Glucoside hat wegen der Mannigfaltigkeit von Aglucon und Zuckerrest ihre Schwierigkeiten; man pflegt sie nach der Natur des Aglucons in Gruppen zu ordnen. Man unterscheidet: Phenol-glucoside, Oxycumarin-glucoside, Xanthon-, Flavon- und Anthocyanidin-glucoside, Anthrachinon-glucoside, Blausäure-glucoside, Indoxyl-glucoside, Senföl-glucoside, Saponine und andere mehr.

Diejenigen Glucoside, deren Konstitutionsermittlung noch nicht so weit vorgeschritten ist, daß sie einwandfrei einer dieser Gruppen zugewiesen werden können, werden gewöhnlich in einer Sondergruppe als Glucoside unbekannter oder wenig bekannter Konstitution zusammengefaßt. Bis vor 25 Jahren war die Untersuchung von Pflanzenmaterial auf ein neues Glucosid mit umständlicher und langwieriger präparativer Arbeit verknüpft, deren Ergebnis ungewiß war. Einen sehr hoch einzuschätzenden Fortschritt verdankt man EMILE BOURQUELOT (6), der eine biochemische Methode zum Nachweis von Glucosiden in Pflanzenextrakten mit Hilfe von Emulsin ausgearheitet hat. Mit dieser Methode lassen sich Pflanzenmaterialien, ohne daß man sie präparativ aufzuarbeiten braucht, in einfachster Weise daraufhin prüfen, ob sie ein oder mehrere Glucoside enthalten; ja es läßt sich sogar feststellen, ob dieses Glucosid mit einem bereits bekannten identisch ist.

Bourquelot geht von der Tatsache aus, daß alle bisher in den Pflanzen nachgewiesenen, durch Emulsin spaltbaren Glucoside in wäßriger Lösung linksdrehend sind, daß sie durch einen bestimmten Wert ihrer spezifischen Drehung charakterisiert sind, und daß sie alkalische Kupferlösung nicht redu-

zieren. Bei der Emulsinspaltung wird rechtsdrehende d-Glucose gebildet, deren Gleichgewichtsdrehung und deren Reduktionsvermögen für alkalische Kupferlösung genau bekannt sind. Durch Spaltung einer bestimmten Menge jedes speziellen Glucosids muß eine bestimmte Menge Glucose gebildet werden, und dadurch wird die Anfangsdrehung der Versuchslösung um einen ganz bestimmten Betrag nach rechts verschoben. Für jedes Glucosid läßt sich darum ein charakteristischer "enzymolytischer Reduktionskoeffizient" angeben, welcher diejenige Menge Glucose in Milligramm je $100~{\rm cm}^3=10^5~{\rm mm}^3$ Versuchslösung angibt, welche bei der Spaltung von so viel Glucosid entsteht, daß die Drehung der Versuchslösung im 2-dm-Rohr um 1^0 nach rechts abgelenkt wird: Um für ein Glucosid vom Molekulargewicht M und der spezifischen Drehung A den enzymolytischen Reduktionskoeffizienten zu errechnen, hat man zu berücksichtigen, daß sich die Drehungsverschiebung um 1^0 nach rechts zusammensetzt aus dem verlorengehenden Drehungsbetrag α der gespaltenen Glucosidmenge und dem neu hinzukommenden Drehungsbetrag α' der entstandenen Glucosemenge q nach der Formel

$$\alpha + \alpha' = 1. \tag{A}$$

Da das spezifische Drehungsvermögen der entstandenen Glucose mit $+52,5^{\circ}$ bekannt ist, und da ferner die Mengen des gespaltenen Glucosids (x mg) und der gebildeten Glucose (q mg) bei diesem Verfahren in 100 cm $^{\circ}$ Lösung vorhanden sind, so lassen sich die ohne weiteres verständlichen Gleichungen aufstellen:

$$A = \frac{\alpha \cdot 10^5}{2} \quad \text{und} \quad 52.5 = \frac{\alpha' \cdot 10^5}{2 \cdot q}$$

oder umgeformt

$$\alpha = \frac{A \cdot x}{10^5} \tag{B}$$

und

$$\frac{2 \cdot 52, 5 \cdot q}{10^5}.$$
 (C)

Man kann die Werte für α und α' aus den Gleichungen (B) und (C) in die Gleichung (A) einsetzen. Ferner kann man x als Funktion von q folgendermaßen ausdrücken, wobei G das Molekulargewicht der Glucose ist:

Mq

Schließlich erhält man für den enzymolytischen Reduktionskoeffizienten die Endgleichung

 $q = \frac{10^5 \cdot G}{2AM + 105G}$.

Die enzymolytischen Reduktionskoeffizienten sind für eine Reihe bekannter natürlicher Glucoside in der folgenden Tabelle zusammengestellt:

Name	Formel	Molekular- gewicht	Spez. Drehung Grad	Enzymolytischer Reduktions- koeffizient
Gentiopikrin . Aucubin . Picein . Coniferin . Sambunigrin . Salicin . Methylarbutin Prulaurasin . Isoamygdalin . Amygdalin . Prunasin . Syringin . Arbutin .	$\begin{array}{c} C_{14}^{**}H_{17}^{***}NO_{6} \\ C_{13}H_{18}O_{7} \\ C_{13}H_{18}O_{7} \\ C_{14}H_{17}NO_{6} \\ C_{20}H_{27}NO_{11} \end{array}$	356,2 348,2 298,1 342,2 295,1 286,1 295,1 457,2 457,2 295,1 372,2 272,1	200,9 179,1 84 66,9 76,3 64,9 63,75 53 51,4 39 26,9 17,1 63,8	112 125 262 278 282 321 325 358 425 490 517 570 7001

 $^{^{1}}$ Gefundener Wert. Infolge der reduzierenden Eigenschaften des Hydrochinons führt die Berechnung nicht zum Ziele.

Untersucht man einen wäßrigen Pflanzenauszug mit Emulsin und stellt dabei eine Änderung des Drehungsvermögens und eine Zunahme des Reduktionsvermögens durch Bildung von d-Glucose fest, so weiß man, daß ein emulsinspaltbares Glucosid vorhanden sein muß, dessen Menge sich mit Hilfe des enzymolytischen Reduktionskoeffizienten annähernd abschätzen läßt. Vielfach kann man durch Errechnung des q-Wertes noch vor der Isolierung des Glucosids feststellen, ob es schon bekannt ist, und um welches Glucosid es sich handelt: denn wie aus der Tabelle am Beispiel von Prulaurasin, Prunasin und Sambunigrin zu ersehen ist, sind selbst raumisomere Glucoside in ihrem q-Wert charakteristisch verschieden. Stimmt bei Analysen der gefundene g-Wert nicht mit einem der bekannten Glucoside überein, so muß es sich, wenn überhaupt ein einheitliches Glucosid vorliegt, um ein neues Glucosid handeln. Hat man in einem Pflanzenauszug aber ein bekanntes Glucosid gefunden und festgestellt, daß dessen q-Wert nicht mit dem experimentell gefundenen q-Wert übereinstimmt, so ergibt sich, daß noch ein zweites oder mehrere weitere Glucoside vorhanden sein müssen. In der Tat hat dieses biochemische Untersuchungsverfahren — vor allem in den Händen E. Bourquelots und seiner Schüler die Auffindung bekannter und die Entdeckung neuer Glucoside sehr gefördert.

Wegen seiner Bedeutung sei das Bourquelotsche Verfahren im folgenden in seiner praktischen Ausführung noch etwas näher beschrieben.

Die frischen Pflanzenteile (Wurzeln, Stengel, Blätter, Früchte, Kerne usw.) werden, nachdem sie grob zerkleinert worden sind, sofort in kochenden 90 proz. Alkohol eingetragen, um die im Pflanzenmaterial vorhandenen Enzyme zu zerstören. Man erhält den Alkohol noch 20 Minuten im Sieden, läßt dann erkalten, gießt die alkoholische Lösung ab, verdampft den Alkohol und nimmt den wäßrigen Rückstand mit thymolhaltigem Wasser auf. Eine Probe der Lösung versetzt man mit Emulsin und bewahrt sie gleichzeitig mit einer emulsinfreien Vergleichsprobe im Brutschrank bei 25—30° auf. Nach 24 oder 48 Stunden, eventuell schon früher, je nach dem vorliegenden Fall, werden die beiden Lösungen geklärt und polarimetrisch verglichen. Bleibt das Drehungsvermögen der emulsinhaltigen Probe nach neuem Emulsinzusatz und bei weiterem Stehen konstant, so ist in ihr das Glucosid schon quantitativ hydrolysiert.

Wenn man z. B. den wäßrigen Extrakt der Blätter des weißen Flieders (Syringa vulgaris) auf die Natur des darin enthaltenen Glucosids untersuchen will, nimmt man zwei Extraktproben, versetzt die eine mit einer angemessenen Menge Emulsin und bewahrt beide 1 bis 2 Tage bei 25—30° auf. Wenn man nun beide nach passender Klärung untersucht, wird die mit Emulsin behandelte Probe ein anderes Drehungs- und Reduktionsvermögen aufweisen als die unbehandelte. So war z. B. in einem bestimmten Fall das Drehungsvermögen der Blindprobe im 2 dm-Rohr — 50′, das der emulsinbehandelten Probe + 42′; also hat sich der Drehungswinkel unter dem Einfluß des Emulsins um 92′ nach rechts verschoben. Ferner waren die reduzierenden Zucker in der emulsinbehandelten Probe um 0,87 g je 100 cm³ Lösung höher als in der nicht mit Emulsin behandelten Lösung.

Die gebildete Glucosemenge von 870 mg bei 92' Drehungsänderung entspricht einer Glucosemenge von 567 mg je $60'=1^{\circ}$ Drehungsänderung. Mithin ergab das im Blätterextrakt von Syringa vulgaris enthaltene Glucosid einen enzymolytischen Reduktionskoeffizienten von 567. Theoretisch würde sich für das Glucosid der Syringablätter, das Syringin, ein enzymolytischer Reduktionskoeffizient von 570 errechnen (vgl. die weiter oben gegebene Tabelle).

Ein ganz gleiches Bestimmungsverfahren, wie es soeben für die Emulsinspaltung der natürlichen β -Glucoside ausführlich beschrieben wurde, ist von

Bourquelot für die Spaltung von Sacchariden durch Enzyme angegeben worden. Die Änderung des Drehungsvermögens und die Zunahme der Reduktion stehen auch hier in gesetzmäßigen Verhältnissen. Insbesondere hat Bourquelot die Bestimmung des Rohrzuckers unter Verwendung von Invertin ausgearbeitet. Die Invertinspaltung wird zweckmäßig vor der Glucosidbestimmung durch Emulsin ausgeführt.

B. Phenolglucoside.

Unter der Bezeichnung Phenolglucoside werden die Glucoside zusammengefaßt, deren Zuckerkomponente mit einem phenolischen Hydroxyl verknüpft ist.

a) Einfachere Phenolglucoside.

1. Arbutin.

Arbutin, Glucosido-Hydrochinon, ist das einfachste natürliche Glucosid. $C_{12}H_{16}O_7$, H_2O ; Molekulargewicht 272,13 (ohne Krystallwasser).

$$HO - C_6H_{11}O_5$$
, H_2O .

Es wurde von F. Rochleder und A. Kawalier in der Bärentraube (Arbutus uva ursi, Arctostaphylos uva ursi) aufgefunden und kommt in vielen anderen Ericaceen vor, weiter in den Blättern der Birne (Pirus) und manchen anderen Pflanzenarten.

Zur Darstellung des Arbutins aus Pflanzenmaterial eignen sich die Blätter der Bärentraube. Man kocht sie mit Wasser aus, versetzt den wäßrigen Auszug mit Bleiacetat, filtriert, entbleit das Filtrat mit Schwefelwasserstoff und dampft ein. Pflanzliches Arbutin enthält fast ausnahmslos Methylarbutin; der Methylarbutingehalt schwankt von einigen Prozenten bis zu 40%. Eine Reihe Untersuchungen über den Methylarbutingehalt in natürlichem Arbutin wurden von L. ROSENTHALER (50) angestellt. Neuerdings wurde für die Arbutindarstellung die sibirische Steinbrechart Badan (54) (Saxifraga crassifolia) vorgeschlagen, da die getrockneten Badanblätter 12% Arbutin enthalten, das vollkommen frei von Methylarbutin ist.

Synthetisch ist Arbutin von C. Mannich (40) aus Acetobromglucose und Hydrochinon gewonnen worden. Die fermentative Synthese aus den Komponenten führte W. M. Bayliss (4) mit Emulsin durch.

Arbutin krystallisiert mit 1 Mol Krystallwasser in langen, farblosen, seidenglänzenden Nadeln von bitterem Geschmack. Beim Erhitzen gibt es bei 110-1150 sein Krystallwasser ab und schmilzt dann bei 200°. Das wasserfreie Glucosid zieht Wasser an. In heißem Wasser ist Arbutin leicht, in kaltem Wasser und in Alkohol weniger und in Äther fast unlöslich. Das spezifische Drehungsvermögen wird für die wasserhaltige Substanz zu -60,3° (MANNICH) und -60,69° (Tschitschibabin und Mitarbeiter), für die wasserfreie Substanz zu -63,5° (Bourouglot und Fichtenholz) angegeben. Fehlingsche Lösung wird durch Arbutin nicht reduziert, wohl aber ammoniakalische Silberlösung beim Erwärmen. Der Grund für dieses Reduktionsvermögen ist in der Hydrochinonkomponente zu suchen. Auch der Wert für den enzymolytischen Reduktionskoeffizienten 700 ist aus gleichem Grunde höher als dem Zuckergehalte des Arbutins entsprechen würde. Durch verdünnte Säuren und durch Emulsin wird Arbutin in Hydrochinon und d-Glucose gespalten. Ähnliches ist auch für verschiedene andere Fermente, deren Natur allerdings meist zweifelhaft ist, angegeben worden. Im tierischen Organismus wird das Glucosid zerlegt, und

die Phenolkomponente kommt im Harn als Hydrochinonschwefelsäure zur Ausscheidung. Wegen der antiseptischen Wirkung des Hydrochinons wird Arbutin in Form eines Dekokts aus Foliae uvae ursi bei Cystitis medizinisch angewandt.

Zur Reinigung des käuflichen Arbutins vom beigemengten Methylarbutin sind die Acetyl- und die Benzoylverbindung benutzt worden, ferner eine Additions-

verbindung mit Hexamethylentetramin.

Die herbstliche Schwarzfärbung vieler Arten von Birnblättern beruht auf enzymatischer Spaltung des Arbutins und anschließender Zersetzung des Hydrochinons. Enthalten die Blätter vorwiegend Methylarbutin, so tritt zuerst Goldgelbfärbung ein, die erst nach einer Reihe von Tagen einer Schwarzfärbung Platz macht.

Nachweis. Arbutin krystallisiert auch bei Gegenwart anderer Stoffe verhältnismäßig leicht aus wäßriger Lösung; manchmal wird die Abscheidung erleichtert durch Vorbehandlung der Lösung mit Bleiessig und dann mit Schwefelwasserstoff. Gelingt die Isolierung nicht, so spaltet man das gelöste Glucosid mit Säure oder Emulsin und weist das Hydrochinon nach. Etwa ursprünglich vorhandenes freies Hydrochinon wird vorher durch Ausäthern entfernt. Für den Nachweis in Pflanzenmaterialien schlug O. Tunmann (55) folgende mikrochemische Methode vor: Das Pflanzenmaterial wird gepulvert oder fein zerschnitten auf einem Objektträger mit 2-3 Tropfen verdünnter Salzsäure (1:10) vermischt und einige Minuten stehengelassen. Alsdann bringt man das Gemisch auf eine Asbestplatte, legt einen zweiten Objektträger als Rezipienten in 3 mm Abstand auf und sublimiert. Die Krystallformen des heraussublimierenden Hydrochinons sind recht verschieden.

Reaktionen. Fehlingsche Lösung wird, wie schon erwähnt, nicht reduziert, wohl aber ammoniakalische Silberlösung beim Erwärmen (Silberspiegel). Wäßrige Arbutinlösungen färben sich auf Zugabe von Eisenchlorid blau.

Gibt man zu ca. 6 cm³ einer arbutinhaltigen Flüssigkeit 6-8 Tropfen Reagens¹ und dann nach Durchmischung ebensoviel Ammoniak.

so tritt saphirblaue Färbung ein.

Wismut-3-chlorid färbt die wäßrige Lösung intensiv gelb, Salpetersäure prachtvoll hochgelb. Mit Bromwasser gibt Arbutin nach 2 Tagen einen hellblauen fluorescierenden Niederschlag.

2. Methylarbutin.

Methylarbutin, Glucosido-hydrochinon-methyläther, C13H18O7, H2O, Molekulargewicht 286,14 (ohne Krystallwasser), findet sich in fast allen arbutinhaltigen Pflanzen.

CH₃O-

Am vorteilhaftesten gewinnt man Methylarbutin aus Roharbutin, das aus Tiroler Bärentraubenblättern stammt; denn es enthält nicht weniger als 25 bis 40 % Methylarbutin. Die Hauptmenge Arbutin entfernt man als Hexamethylentetraminverbindung, die letzten Reste durch mehrfaches Umkrystallisieren des Methylarbutins in alkalischer Lösung.

Methylarbutin krystallisiert in farblosen, seidenglänzenden Nadeln von bitterem Geschmack, schmilzt zunächst bei 158-16002, erstarrt wieder und schmilzt von neuem bei 175° (40). Methylarbutin ist sehr leicht löslich in heißem

 $^{^1}$ l
g phosphormolybdänsaures Natrium oder Ammonium, 10 cm³ konzentrierte Salzsäure und 20 cm³ Wasser. ² Der erste Schmelzpunkt ist nicht immer zu beobachten.

Wasser, ziemlich löslich in kaltem Wasser, wenig in Äther. Aus Alkohol krystallisiert es wasserfrei und zieht in dieser Form auch aus der Luft kein Wasser an; aus Wasser krystallisiert es mit 1 Mol Krystallwasser, das es unter vermindertem Druck abgibt, an der Luft aber wieder anzieht. $[\alpha]_D = -63,43^{\circ}$ für wasserfreie Substanz. Die enzymolytische Reduktionszahl ist 326.

Durch Behandlung mit verdünnten Säuren oder Emulsin wird Methyl-

arbutin in Hydrochinonmethyläther und d-Glucose gespalten.

Methylarbutin reduziert Fehlingsche Lösung nicht, gibt weder die Jungmannsche Reaktion, noch werden seine Lösungen durch Ferrichlorid gefärbt. Das Spaltprodukt, der Hydrochinonmethyläther, zeigt jedoch beide Reaktionen. Eine Lösung von Methylarbutin färbt sich nach halbstündiger Einwirkung der ultravioletten Strahlen schwach.

Darstellen läßt sich Methylarbutin aus Methylhydrochinonkalium und

Acetochlorglucose sowie durch Methylieren von Arbutin.

Varietäten des Birnbaums, die viel Methylarbutin in den Blättern enthalten, färben das Laub vor dem Fall goldgelb im Gegensatz zu jenen, die hauptsächlich Arbutin enthalten und ihr Laub sofort schwarz färben.

3. Salicin.

Salicin ist Saligenin-glucosid, $\rm C_{13}H_{18}O_7,$ Molekulargewicht 286,14, enzymolytische Reduktionszahl 321.

Salicin wurde erstmalig 1830 von Leroux aus der Rinde von Salix helix isoliert. Es findet sich in der Rinde, in Blättern und Blüten der meisten Salixarten und in Rinde, Blättern und Blütenknospen zahlreicher Populusarten, in Castoreum canadense und in den Blütenknospen von Spiraea ulmaria. Der Salicingehalt der Weiden- und Pappelrinden ist von der Jahreszeit, vom Geschlecht der Pflanze und anderen Faktoren abhängig.

Darstellung. Man kocht 3 Teile Weidenrinde mit Wasser wiederholt aus, verdampft den Auszug auf 9 Teile, digeriert 24 Stunden mit 1 Teil Bleiglätte, filtriert und verdampft zum Sirup. Salicin scheidet sich nach einigem Stehen

aus und wird durch Umkrystallisieren aus Wasser gereinigt.

Auch aus zwei Glucosiden läßt sich Salicin gewinnen, aus Helicin durch Reduktion mit Natriumamalgam oder Zink und Schwefelsäure, aus Populin

durch Verseifen mit Baryt oder Kalkmilch.

Eigenschaften. Salicin bildet weiße Nadeln, rhombische Prismen oder Blättchen. Der Schmelzpunkt liegt bei 201° (korr.), bei höheren Temperaturen wird Salicin wieder krystallinisch und zersetzt sich dann bei 230—240°. Salicin löst sich in Wasser von 0° im Verhältnis 1:35, in Wasser von 102° im Verhältnis 1:0,68; die wäßrigen Lösungen schmecken bitter. $[\alpha]_D^{20} = -63,6°$ in 3,6° proz. wäßriger Lösung. Für 2proz. Lösungen gibt P. Karrer (33) als Mittelwert $[\alpha]_D = -62,5°$ an. Karrer stellt ebenda auch den Einfluß von Zusätzen, wie Borax oder Natriumhydroxyd, auf wäßrige Salicinlösungen fest. $[\alpha]_D^{20}$ in Pyridin = -20,3° (1,3885 g Salicin in Pyridin, Gesamtgewicht 44,6321 g). Das Drehungsvermögen von Salicin in wäßrig-alkoholischen Lösungen nimmt mit steigendem Alkoholgehalt ab.

Reaktionen. In kalter konzentrierter Schwefelsäure ist Salicin mit intensiv roter Farbe löslich. Aus der Lösung wird mit Wasser ein roter Körper

abgeschieden. Nesslers Reagens¹ gibt mit Salicin in der Kälte einen gelblichen krystallisierten Niederschlag, der beim Erhitzen grau wird. Salpetersäure oxydiert zu Helicin sowie unter komplizierterer Reaktion zum sog. Helicoidin: beim Abdampfen der Oxydationslösung hinterbleibt ein lichtgelber Rückstand, der sich beim Erwärmen mit Alkalien dunkelgelb, mit Cyankali blutrot färbt. Von rauchender Salpetersäure wird Salicin zu Oxalsäure und Nitrosalicylsäure. schließlich auch zu Pikrinsäure oxydiert. Kaliumpermanganat oxydiert zu Glucosalicylsäure, Chromsäure zu Salicylaldehyd, Ameisensäure und Kohlensäure.

Spaltung. Mit verdünnten Säuren oder durch Erhitzen der wäßrigen Lösung auf 150-170° wird Salicin in d-Glucose und Saliretin gespalten: vorsichtige Erwärmung mit verdünnten Säuren führt zu Glucose und Saligenin. Ebenso spaltet die β-Glucosidase des Emulsins. Bei der enzymatischen Spaltung sind die entstehenden Spaltungsprodukte der Hydrolyse hinderlich. Salicinlösung, der d-Glucose zugesetzt ist, zeigt bei der Spaltung mit Emulsin eine Verlangsamung der Reaktion. Wenn schließlich die Hydrolyse weitergeht als mit reiner Salicinlösung, so ist dies darauf zurückzuführen, daß das Enzym in zuckerfreier Lösung rascher zugrunde geht als in der Lösung mit Zucker. Die Salicase von Sig-MUND (53) dürfte kein eigenes, von Emulsin verschiedenes Ferment sein (44). Auch die in den Mandeln entdeckte Salicinase von G. Bertrand und A. Compton (5) dürfte mit der β-Glucosidase des Emulsins identisch sein. Enzymatische Wirkung zeigen noch Leber und Niere der Pflanzenfresser, Extrakte aus Kreuzspinnen, lebende Maikäfer, Penicillium glaucum, Aspergillus niger usw. Emulsin wirkt in einer sauren und alkalischen Zone geringen Umfangs nahe beim Neutralpunkt. Die Emulsinspaltung verläuft als monomolekulare Reaktion. Selbst in wäßriger Lösung wird Salicin nur zu 94,87% gespalten. Zugabe von Alkohol zur wäßrigen Lösung verlangsamt die Hydrolyse, erst durch 95 proz. Alkohol wird sie aufgehoben. Diese Einstellung eines Gleichgewchts infolge Reaktionsumkehr wird von G. Bertrand und A. Compton für die enzymatische als auch für die Säurespaltung bestritten, wenigstens soweit es sich um Konzentrationen bis zu 3% handelt. Auch die Brom- und Chlorderivate des Salicins werden durch Emulsin gespalten. Auf Vorschlag von R. Weidenhagen (59a) wird Salicin als Standardsubstrat zur Bestimmung der Wertigkeit von β -glucosidase-haltigen Fermentpräparaten verwendet.

Um die Analogie zwischen Enzymwirkung und Katalyse zu bestätigen, wurde der Einfluß von Platinschwarz auf Salicin untersucht. Salicin wird bis zu einem Maximum proportional der Zeit gespalten, bis das Saligenin und die daraus entstandene Salicylsäure den Reaktionsverlauf hemmen.

Synthetisch wurde Saliein von A. Kunz (36) dargestellt. Er acetylierte β -o-Kresylglucosid zum Tetracetyl- β -o-kresylglucosid, Schmelzpunkt 141°, $[\alpha]_D^{25} = -25,4^\circ$ in Chloroform, und gelangte durch Bromieren in Chloroform bei Sonnenlicht zum Tetracetyl-salicinbromid (66), $[\alpha]_D^{24.5} = +42.7^\circ$ (0,9717 g Substanz auf 100 cm³ Chloroform), das sich mit Silbercarbonat leicht in Tetracetylsalicin, lange Nadeln vom Schmelzpunkt 126°, $[\alpha]_D^{25} = -15,9^{\circ}$ (0,9949 g Substanz auf 100 cm³ Chloroformlösung), umsetzen ließ. Letzteres wurde in Pentacetylsalicin vom Schmelzpunkt 130° übergeführt, das durch Behandlung mit Natriummethylat in Salicin übergeführt werden konnte.

 $^{^{}f 1}$ 5 g Kaliumjodid werden in 5 g siedendem destilliertem Wasser gelöst und mit einer konzentrierten Lösung von Quecksilberchlorid in siedendem destilliertem Wasser versetzt, bis der dabei entstehende Niederschlag sich nicht mehr löst; hierzu sind $2-2.5\,\mathrm{g}$ Quecksilberchlorid erforderlich. Nach dem Abkühlen wird filtriert, das Filtrat mit einer Lösung von 15 g Kalilauge (D 1,138—1,140) in 30 g destilliertem Wasser versetzt, und die Mischung auf 100 cm3 verdünnt. Hierauf gibt man etwa 0,5 cm3 der Quecksilberchloridlösung hinzu, läßt den gebildeten Niederschlag absetzen und gießt die überstehende Flüssigkeit klar ab. Das Reagens ist in Flaschen mit gut schließendem Stopfen aufzubewahren.

Durch fermentative Synthese gelangt man nicht zum Salicin, sondern zum isomeren β -Salicylglucosid von E. Bourquelot und H. Hérissey (8).

 $\rm C_{13}H_{18}O_7,\ 4H_2O$. Farb- und geruchlose, bitter schmeckende, bis 1 cm lange Nadeln, nicht hygroskopisch. Der Schmelzpunkt schwankt mit der Schnelligkeit des Erhitzens, $[\alpha]_D=-37,5^{\circ}$ (0,4 g Substanz in 25 cm³ Wasser gelöst), Fehlingsche Lösung wird nicht reduziert. Salicin wird in wäßriger Lösung durch Eisenchlorid malvenfarben violett gefärbt; dieser Farbstoff wird von Äther nicht aufgenommen. Durch Emulsin wird β -Salicylglucosid rasch gespalten.

Derivate. Mit Chlor, Brom, Jod gibt Salicin gut charakterisierte Monohalogenverbindungen, in denen die Stellung des Substituenten leicht durch Studium der daraus gewinnbaren Aldehyde und Säuren ermittelt werden kann.

 $Tetracetylsalicin, \ C_{13}H_{14}(CH_3CO)_4O_7, \ aus \ Salicin und Acetylchlorid oder Essigsäureanhydrid bildet glänzende Nadeln vom Schmelzpunkt 126°, nach älteren Angaben 130°, ist kaum löslich in Wasser, wenig in Äther und kaltem Alkohol, leicht in kochendem Alkohol. Konzentrierte Schwefelsäure erzeugt eine blaßrote Färbung.$

Saliretin, das bei Spaltung des Salicins mit verdünnten Säuren entsteht, soll nach Voswinkel (59) nicht ausschließlich ein Verharzungsprodukt des Saligenins sein, sondern noch eine Verbindung von Saligenin mit Traubenzucker, eine Saligeninglucose enthalten, die beim Erhitzen Fehlingsche Lösung reduziert. Saliretin ist ein weißes, unscharf schmelzendes Pulver.

Eine Reihe weiterer Salicinabkömmlinge wurden von G. Zemplén und Mitarbeitern (67, 68) untersucht.

Salicin wurde lange Zeit in der Heilkunde als Antipyretikum gebraucht. Sowohl bei subcutaner Einführung als auch per os geht es in den Harn über, und zwar teils unverändert, teils mit Schwefelsäure gepaart als Saligeninschwefelsäure, teils als Salicylaldehyd und als Salicylsäure.

Schüttelt man Salicin mit Benzoylchlorid, so erhält man ein Monobenzoylsalicin, dessen Benzoylrest am Zucker und nicht an der alkoholischen Hydroxylgruppe des Saligenins sitzt. Dieses Monobenzoylsalicin ist identisch mit dem natürlichen Glucosid Populin.

4. Populin.

Populin, Benzoylsalicin hat die Bruttozusammensetzung $\rm C_{20}H_{22}O_8,~2H_2O$ und das Molekulargewicht 390,18 (krystallwasserfrei).

$$\begin{array}{c} \text{CH}_2 \cdot \text{OH} \\ \\ \text{O} \cdot \text{C}_6 \text{H}_{10} \text{O}_5 \cdot \text{CO} \cdot \text{C}_6 \text{H}_5 \end{array}$$

Populin findet sich in der Rinde und den Blättern der Zitterpappel (Populus tremula) und einiger anderer Pappelarten, in den Blattknospen von Populus nigra. P. pyramidalis und P. monolifera.

Zur Darstellung kocht man das Laub der Zitterpappel mit Wasser aus, fällt das Filtrat mit Bleiacetat, filtriert, entfernt aus dem Filtrat das Blei durch Einleiten von Schwefelwasserstoff und dampft ein.

Synthetisch gewinnt man Populin durch Zusammenschmelzen von Salicin mit Benzoesäureanhydrid oder durch Einwirken von Benzoylchlorid auf Salicin bei mäßigen Temperaturen oder aus Salicin und Benzoylchlorid nach der Schotten-Baumannschen Reaktion.

Vom Benzoylhelicin gelangt man durch Reduktion mit Natriumamalgam zum Populin.

Eigenschaften. Populin krystallisiert in sehr feinen weißen Nadeln, verliert bei 100° das Krystallwasser und schmilzt bei 180° , schmeckt süß und ist linksdrehend, und zwar wird $[\alpha] = -53^{\circ}$ angegeben. Es ist in kaltem Wasser schwer, in heißem Wasser leichter löslich. In Alkohol löst es sich leichter als in Wasser, in Äther dagegen schwer.

Reaktionen. Konzentrierte Schwefelsäure gibt eine amarantrote Lösung. Salpetersäure (D 1,3) oxydiert zu Benzoylhelicin, konzentrierte Salpetersäure zu

Nitrobenzoesäure und Oxalsäure.

Spaltung. Beim Kochen mit Barytwasser oder Kalkmilch wird Populin in Salicin und Benzoesäure gespalten. Beim Erhitzen mit verdünnten Säuren wird Populin in Saliretin, das ist ein Kondensationsprodukt des Saligenins, Glucose und Benzoesäure gespalten.

Das Emulsin der Mandeln wirkt nicht auf Populin ein, wohl aber wirkt das Emulsin aus Aspergillus niger schwach hydrolysierend. Japanische Takadiastase enthält ein Ferment, das Populin in Saligenin und Benzoylglucose zerlegt. Diese Benzoylglucose scheint mit der bekannten, in der Natur vorkommenden Benzoylglucose, dem Vacciniin, nicht identisch zu sein.

5. Helicin und Spiraein.

Helicin, o-Oxybenzaldehydglucosid, $\rm C_{13}H_{16}O_7,~^3/_4~$); Molekulargewicht 284,13 (ohne Krystallwasser).

Helicin wurde zwar in der Natur noch nicht aufgefunden, soll aber als erstes Oxydationsprodukt des Salicins hier besprochen werden.

Zur Darstellung übergießt man Salicin in flachen Schalen mit Salpetersäure (D 1,16), die etwas salpetrige Säure bzw. Stickoxyd enthält und isoliert nach 4—5 Stunden das gebildete Helicin.

Synthetisch kann Helicin aus äquivalenten Mengen Acetochlorglucose und Salicylaldehyd gewonnen werden.

Helicin bildet feine weiße, büschelig oder strahlig vereinigte Nadeln, ist in kaltem Wasser schwer, in heißem Wasser und in Alkohol leicht löslich und in Äther unlöslich. Bei 100^{0} verliert es das Krystallwasser und schmilzt bei 174 bis 175^{0} . $[\alpha]_{D}^{20} = -60,43$ in wäßriger Lösung.

Durch warme verdünnte Mineralsäuren und durch Emulsin wird es in die Komponenten zerlegt.

Reduktion mit Natriumamalgam führt zu Salicin.

Reaktionen. Konzentrierte Schwefelsäure löst mit gelber Farbe. Helicin zeigt die Aldehydreaktion: Rotfärbung von fuchsin-schwefliger Säure. Mit p-Diazobenzol-sulfonsäure und mit einem Körnchen Natriumamalgam gibt Helicin eine rotviolette Färbung.

In der Wurzel von Spiraea kamschatica und den oberirdischen und krautartigen Teilen von Spiraea ulmaria findet sich ein Glucosid, das bei der Spaltung Salicylaldehyd gibt, das Spiraein. Man schreibt ihm die gleiche Strukturformel zu wie dem Helicin.

Zur Darstellung werden die Wurzelknollen zerschnitten und in stark kochendes Wasser oder in kochenden Alkohol eingetragen. Beim Eindampfen des Extraktes erhält man das Glucosid. Spiraein wurde bisher nur in amorphem Zustand erhalten. Durch ein in Spireaarten vorkommendes Enzym, Gaultherase, wird es in Salicylaldehyd und Glucose gespalten. Emulsin soll dagegen nicht einwirken.

6. Glucovanillin.

Glucovanillin, Vanillinglucosid, $C_{14}H_{18}O_8$, $2H_2O$; Molekulargewicht 302,10 (mit Krystallwasser).

$$C_{\theta}H_{11}O_{5}\cdot O - C \begin{pmatrix} H \\ O \end{pmatrix}$$

Glucovanillin kommt vor in der Samenschale des Haferkorns und in den Wurzeln von Triticum repens. Es soll das stimulierende Prinzip des Hafers für das Pferd sein, da geschälter Hafer diese Eigenschaft nicht zeigt und andererseits die Wurzeln von Triticum repens (Quecke) von gleicher Wirkung sind. Vanillinglucosid konnte von E. O. von Lippmann (39) auch an jungen, von der Sonne bestrahlten Buchen nachgewiesen werden.

Glucovanillin bildet feine Nadeln von meist büschel- oder sternförmiger Anordnung. Bei 100° verliert Vanillinglucosid das Krystallwasser, um bei weiterem Erhitzen bei $188-189^{\circ}$ (korr.) zu schmelzen. Für eine wäßrige Lösung, die 0.9° /6 Glucosid enthält, ist $[\alpha]_{0}^{2\circ} = -83.63^{\circ}$. In heißem Wasser ist Glucovanillin ziemlich leicht löslich, weniger leicht in Alkohol, fast unlöslich in Äther.

Die Synthese aus den Komponenten wurde von E. Fischer und K. Raske (23) durchgeführt.

Von verdünnten Säuren und von Emulsin wird Glucovanillin in Vanillin und d-Glucose gespalten.

Natriumamalgam reduziert zu Glucovanillin-alkohol, Kaliumpermanganat oxydiert zu Glucovanillinsäure. Mit Phenylhydrazin gibt Glucovanillin eine Verbindung, die bei 195° schmilzt und durch Emulsin in das Phenylhydrazinderivat des Vanillins und in Glucose zerlegt wird.

Fuchsinschweflige Säure und schwach alkalische p-Diazobenzolsulfosäure geben allmählich rote bis rotviolette Färbungen.

Von den Derivaten ist die Tetracetylverbindung, ein Zwischenprodukt der Synthese, die wichtigste. Sie bildet farblose lange Prismen vom Schmelzpunkt 143—144° (korr.), löst sich in Essigester und Alkohol, schwer in Wasser und Petroläther.

7. Picein (Piceosid), Salinigrin, Salicinerein, Ameliarosid.

Die unter den Bezeichnungen Picein (Piceosid), Salinigrin, Salicinerein haben sich nach neueren Untersuchungen als identisch erwiesen und sollten in Zukunft mit Picein (Piceosid) bezeichnet werden.

$$CH_3 \cdot CO \longrightarrow O \cdot C_6H_{11}O_5$$
.

Picein war erstmalig 1894 von Tanret (53a) aus den frischen Trieben der Edeltanne (Pinus Picea L.) isoliert worden. Es zerfällt bei der Hydrolyse in p-Oxyacetophenon und Glucose. Von F. Mauthner wurde p-Oxyacetophenonglucosid (40a) synthetisiert und seine Identität mit dem natürlichen Picein (40b) nachgewiesen.

Das 1901 von H. D. A. Jowett (32c) aufgefundene, in der Rinde von Salix discolor vorkommende Glucosid Salinigrin war als m-Oxybenzaldehydglucosid angesprochen worden. Nach einer neueren Arbeit von M. Bridel und

Nach früheren Angaben ist Emulsin ohne Einwirkung auf Monotropitosid (Gaultherin); M. Bridel konnte jedoch zeigen (12), daß bei genügend lang gewählter Einwirkungszeit und großer Enzymmenge Monotropitosid in wäßriger Lösung von Emulsin in das Aglucon, Glucose und Xylose gespalten wird. Bridel zog hieraus den Schluß, daß im Mandelemulsin zwei neue Fermente¹, die Primverosidase und die Primverase enthalten sind.

In kalter Calciumhydroxydlösung wird vom Monotropitosid die Methylgruppe abgespalten und Salicylsäure-primverosid erhalten (15).

$$O \cdot C_6 H_{10} O_4 \cdot O \cdot C_5 H_9 O_4$$

10. Primverin und Primulaverin.

$$\begin{array}{c|cccc} COOCH_3 & COOCH_3 \\ \hline & O \cdot C_6H_{10}O_4 \cdot O \cdot C_5H_9O_4 \\ \hline & Glucose & Xylose \\ \hline & O \cdot CH_3 \\ \hline \end{array}$$

Diese beiden isomeren und vielleicht auch isomorphen Glucoside finden sich nebeneinander in der frischen Wurzel von Primula officinalis und wahrscheinlich noch in anderen Primulaarten.

Zur Darstellung (28) erschöpft man das Wurzelpulver mit siedendem Aceton bei Gegenwart von Calciumcarbonat, verdampft das Lösungsmittel und nimmt den Rückstand mit Wasser auf. Die Lösung wird mit Äther gewaschen, bis dieser sich nicht mehr rot färbt, und unter vermindertem Druck eingedampft. Der Rückstand wird mit wasserfreiem Essigester aufgenommen, dem $10\,^0/_{\rm 0}$ 95 proz. Alkohol zugesetzt sind. Die Ausbeute aus frischen Wurzeln von Primula officinalis beträgt $1\,^0/_{00}$, von Primula Kewenis Hort. $2\,^0/_{00}$. Die Trennung beider Glucoside erfolgt durch fraktionierte Krystallisation aus 95 proz. Alkohol und wasserfreiem Essigester. Sie ist so mühsam, daß es noch nicht gelungen ist, reines Primulaverin, d. h. Primulaverin, das ganz frei von Primverin ist, zu isolieren.

Primverin, Primverosid ist das 2-Oxy-4-methoxybenzoesäure-methylester-primverosid der schon weiter oben angegebenen Strukturformel, $C_{20}H_{28}O_{13}$. Molekulargewicht 476,22. Es krystallisiert wasserfrei und schmilzt bei 206° (korr.) (29). $[\alpha]_D = -71,53°$ (0,331 g Substanz in 20 cm³ Wasser). In kaltem Wasser ist Primverin wenig löslich, leichter in Alkohol oder Aceton, schwerer in wasserfreiem, leichter in wasserhaltigem Essigester.

Durch verdünnte Säuren wird Primverin in 4-Methyläther- β -resorcylsäuremethylester (2-Oxy-4-methoxybenzoesäure-methylester) und äquimolekulare Mengen von Glucose und d-Xylose gespalten:

$${\rm C_{20}H_{28}O_{13}+2H_{2}O} \longrightarrow {\rm C_{9}H_{10}O_{4}+C_{6}H_{12}O_{6}+C_{5}H_{10}O_{5}}.$$

In den Pflanzen, die Primveroseglucoside enthalten, findet sich immer ein spaltendes Ferment¹, das Betulase, Gaultherase oder Primverase genannt wurde, nach M. Bridel (13) aber besser mit Primverosidase zu bezeichnen ist. Primverosidase spaltet das Primverin in das Aglucon und Primverose (6- β -Xylosidoglucose).

 $^{^{\}mathtt{1}}$ Nach neuerer Anschauung dürften diese Fermente mit $\beta\text{-}\mathsf{Glucosidase}$ identisch sein.

Das Aglucon, 4-Methyläther- β -resorcylsäure-methylester, $C_9H_{10}O_4$, schmilzt bei 49° und färbt sich mit verdünnter Eisenchloridlösung violettrot.

Primulaverin, Primulaverosid ist das 2-Oxy-5-methoxybenzoesäure-methylester-primverosid von der weiter oben angegebenen Strukturformel $C_{20}H_{28}O_{13}$, $2H_2O$. Molekulargewicht 476,22 (ohne Krystallwasser). Es konnte bisher noch nicht rein vom Primverin abgetrennt werden, wie A. Goris, M. Mascré und Ch. Vischniac (28) bei der Beschreibung des Primulaverins ausdrücklich betonen.

Primulaverin krystallisiert aus Essigester in Krystallbüscheln, aus Alkohol in Nadeln. Sein Schmelzpunkt liegt bei 163° (korr.). $[\alpha]_D = -66,51^{\circ}$ in wäßriger Lösung. Primulaverin ist in Benzol und Chloroform unlöslich. In Wasser, Alkohol, Aceton und Essigsäureanhydrid ist Primulaverin leichter löslich als Primverin.

Bei der Hydrolyse mit kochender, stark verdünnter Schwefelsäure findet sich außer den für Primulaverin charakteristischen Spaltprodukten 5-Methyläther-gentisinsäure-methylester (5-Methoxy-salicylsäure-methylester, 2-Oxy-5-methoxy-benzoesäure-methylester), Glucose und d-Xylose noch 4-Methyläther- β -resorcylsäure-methylester, der seine Entstehung einer Beimengung von Primverin verdankt.

11. Violutosid.

Violutosid, C₁₉H₂₆O₁₂ (Molekulargewicht 446,21), ist dem Monotropitosid isomer und unterscheidet sich davon nur dadurch, daß es als Pentose nicht d-Xylose, sondern höchstwahrscheinlich l-Arabinose enthält; mit anderen Worten: als Zuckerkomponente enthält es nicht Primverose, sondern Vicianose (6-α-Arabinosido-glucose). Ganz fest steht die Konstitution allerdings nicht, da größere Mengen nicht isoliert werden konnten. P. PICARD (46) isolierte es aus Viola cornuta. Es findet sich in weiteren Violaarten, wie Viola tricolor arvensis und Viola gracilis. Große Mengen frischer Pflanzen wurden mit kochendem Alkohol extrahiert, das Lösungsmittel verdampft und der Rückstand mit Wasser aufgenommen, filtriert und unter vermindertem Druck zur Trockne gedampft. Der Rückstand wird kochend mit wäßrigem Essigester ausgezogen, die Lösungen eingedampft und der gewonnene Extrakt in Wasser gelöst und, wie üblich, mit Bleiacetat behandelt. Die Flüssigkeit wird vom überschüssigen Blei befreit, filtriert und unter vermindertem Druck eingedampft, wobei die Temperatur von 50° nie überschritten wird. Der Rückstand wird mehrmals mit trockenem Essigester ausgelaugt, aus dem das Glucosid auskrystallisiert.

Violutosid krystallisiert aus Aceton in langen feinen Nadeln, die oft in Büscheln angeordnet sind. Es ist geruchlos und von sehr bitterem Geschmack. Es enthält 3,4% Krystallwasser. Schmelzpunkt 168,5%. In wäßriger Lösung ist $[\alpha]_D = -35,18\%$, auf krystallwasserfreie Substanz umgerechnet -36,20%.

Spaltung. Durch verdünnte Säuren wird Violutosid in das Aglucon und seine beiden Monosen gespalten. Bei der fermentativen Hydrolyse mit einem Ferment aus Cornus sanguinea bleibt die Spaltung beim Disaccharid Vicianose stehen. Enzymmaterial, das auf Monotropitosid einwirkt, z. B. Rhamnodiastase, spaltet auch Violutosid. Aber während beim Monotropitosid die Spaltungslösung am Schluß schwach nach links dreht, dreht sie beim Violutosid nach rechts.

Mit konzentrierter Schwefelsäure gibt Violutosid gleich dem Monotropitosid eine lebhafte Rotfärbung, und es entsteht der Geruch nach Salicylsäure-methylester selbst bei sehr kleinen Glucosidmengen. Auch Pflanzenmaterial, das Violutosid enthält, gibt beim Zerreiben zwischen den Fingern den Geruch nach Wintergrünöl.

b) Phenylpropanabkömmlinge.

1. Coniferin.

Coniferin, C₁₆H₂₂O₈, 2H₂O (Molekulargewicht 342,18, krystallwasserfrei).

Coniferin, das Glucosid des Conifervlalkohols, kommt in allen Coniferen vor und findet sich weiter in den verholzten Geweben der Zuckerrüben, im Spargel, in der Schwarzwurzel (Scorzonera hispanica), im Holz der Rotbuche und im Kork der Korkeiche. Früher ist es in der Literatur unter dem Namen Laricin und Abietin beschrieben worden.

Coniferin gewinnt man aus dem Cambialsaft von Nadelhölzern, die im Frühjahr oder zu Anfang des Sommers gefällt sind; man sägt sie frisch in Stücke und befreit sie von der Rinde, um den Cambialsaft mit einem Glasscherben oder einem ähnlichen Instrument abzuschaben. Er wird durch Aufkochen und Filtrieren vom Eiweiß befreit und eingedickt, worauf das Coniferin sich in Form braun gefärbter Krystalle abscheidet. Man reinigt es durch mehrfaches Umkrystallisieren aus heißem Wasser, wobei man aus den Lösungen die harzigen Verunreinigungen durch Zugabe von Bleiacetat und Ammoniak niederschlagen kann.

Coniferin bildet farblose, atlasglänzende, bitter schmeckende Nadeln, die oft stern- oder rosettenförmig geordnet sind und die bei längerem Lagern an der Luft verwittern, da sie einen Teil ihres Krystallwassers abgeben. Bei 1000 verliert Coniferin sein Krystallwasser vollständig und schmilzt dann bei 185°. Coniferin löst sich in 200 Teilen kalten Wassers, leichter in heißem Wasser, dagegen weniger in starkem Alkohol und so gut wie gar nicht in Äther. Das Drehungsvermögen in wäßriger Lösung ist $[\alpha]_D^{20} = -64,1^0$ für die krystallwasserhaltige Substanz, $[\alpha]_D^{20} = -70,1^0$ für die krystallwasserfreie Substanz. Der enzymolytische Reduktionskoeffizient ist 278. Fehlingsche Lösung wird selbst beim Kochen nicht reduziert.

Farbreaktionen des Coniferins. 1. Phenol und wenig konzentrierte Salzsäure geben intensive Blaufärbung, Phloroglucin unter ähnlichen Bedingungen eine Rotfärbung.

2. Beim Erwärmen mit konzentrierter Salzsäure tritt Blaufärbung ein.

3. Durch konzentrierte Schwefelsäure wird Coniferin zunächst dunkelviolett gefärbt und geht dann mit roter Farbe in Lösung.

4. Mit Molischscher Lösung¹ gibt Coniferin eine schöne blaue Farbe.

Eisenohlorid ist ohne Einwirkung auf Coniferin. Durch Bleiessig oder Bleizucker wird Coniferin aus seiner wäßrigen Lösung nicht gefällt. Bei vorsichtiger Oxydation mit Chromsäurelösung in der Kälte wird Coniferin zu Glucovanillin abgebaut, bei Behandlung mit Chromsäuremischung zu Vanillin. Kaliumpermanganat oxydiert zu Glucovanillinsäure.

Coniferin gibt beim Behandeln mit Natriumamalgam in schwach alkalischer Lösung Eugenol. Bei dieser Reduktion scheint als Zwischenprodukt ein Eugenolglucosid aufzutreten.

Coniferin war eine Zeitlang Ausgangsprodukt der technischen Vanillindarstellung nach F. Tiemann und W. Haarmann.

¹ Eine Lösung von 20% Thymol in absolutem Alkohol wird mit so viel Wasser versetzt, daß sich kein Thymol mehr ausscheidet, worauf man festes Kaliumchlorat im Überschuß zusetzt. Nach einigen Stunden wird filtriert.

Spaltung. Beim Erhitzen mit verdünnten Säuren entstehen neben Glucose nur harzartige Körper. Setzt man Coniferin bei $25-36^\circ$ während mehrerer Tage der Einwirkung von Emulsin aus, so wird es in Coniferylalkohol und Glucose gespalten:

$$OCH_3$$
 OCH_3 OCH_3 OCH_3 OCH_3 OCH_3

Coniferylalkohol bildet weiße prismatische Krystalle, ist geruchlos, schmilzt bei $73-74^{\circ}$ und ist leicht löslich in Äther, schwer löslich in heißem Wasser, fast unlöslich in kaltem Wasser. In Alkalien löst er sich leicht, von verdünnten Mineralsäuren wird er sehr leicht in ein Polymerisat umgewandelt. Bei der Oxydation mit Chromsäure liefert Coniferylalkohol Vanillin.

2. Syringin.

Syringin ist Methoxy-coniferin, $C_{17}H_{24}O_9$, H_2O ; Molekulargewicht 390,20 (mit Krystallwasser).

$$\mathbf{CH_{3}O}$$

$$\mathbf{CH_{11}O_{5}\cdot O}$$

$$\mathbf{CH=CH\cdot CH_{2}OH}$$

$$\mathbf{CH_{3}O}$$

Syringin kommt vor im Flieder (Syringa vulgaris), in verschiedenen Oleaceen, in Ligustrum vulgare und anderen Ligusterarten, in Robinia pseudacacia, Jasminum nudiflorum und Jasminum fructicans. Außer in den Blättern enthalten diese Pflanzen das Glucosid vor allem in der Rinde, und zwar ist die im März gesammelte Rinde am ertragreichsten.

Zur Darstellung wird die Rinde mit Wasser ausgekocht, der Auszug mit Bleiessig versetzt und das Filtrat mit Schwefelwasserstoff entbleit und eingedampft.

Syringin krystallisiert in feinen, sternförmig gruppierten Nadeln vom Schmelzpunkt 191—192°. Beim Erhitzen auf 115° verliert es das Krystallwasser. Es ist leicht löslich in heißem Wasser und in Alkohol, unlöslich in Äther. Die wäßrige Lösung schmeckt schwach bitter. Für krystallwasserfreie Substanz ist $[\alpha]_D = -17°$ in wäßriger Lösung.

Reaktionen. In konzentrierter Salpetersäure ist Syringin mit blutroter Farbe löslich. Die mit dem gleichen Volumen konzentrierter Schwefelsäure versetzten Lösungen färben sich dunkelblau und werden bei größerer Hitze violett. Konzentrierte Salzsäure gibt in der Kälte eine farblose Lösung, die beim Erhitzen blaue Flocken abscheidet.

Syringin verwandelt sich bei der Oxydation mit Chromsäure in der Kälte teilweise in Glucosyringaaldehyd

CH.O

und bei Einwirkung von Kaliumpermanganat in Glucosyringasäure.

Beim Kochen mit verdünnten Säuren oder bei Einwirkung von Emulsin wird Syringin in Glucose und Syringenin gespalten.

Syringenin, $C_{11}H_{14}O_4$, bildet eine amorphe, hellrosenrote Masse, die sich mit kirschroter Farbe in Alkohol löst. In Äther und Wasser ist Syringenin unlöslich.

Führt man Syringin in den Organismus per os ein, so tritt es im Harn in Form von Syringasäure auf; nach subcutaner Injektion ist nur Glucosyringasäure und Syringaglucuronsäure nachweisbar.

Glucosyringasäure bildet feine Prismen. Der Schmelzpunkt liegt bei langsamem Erhitzen bei 208°, bei schnellem Erhitzen höher. Glucosyringasäure ist in kaltem Wasser schwer, in heißem leicht löslich; die wäßrige Lösung reagiert stark sauer und wird durch Bleisalze gefällt. Das Kalium- und das Bariumsalz krystallisieren in Nadeln. Beim Behandeln mit Emulsin oder durch Kochen mit verdünnten Säuren erfolgt Spaltung in Glucose und Syringasäure.

3. Geïn (Geosid).

Geïn (Geosid) findet sich in der Wurzel des Benediktenkrauts (Geum urbanum) und wahrscheinlich auch in anderen Geumarten.

Zur Gewinnung des Glucosids werden die Wurzeln mit siedendem Wasser extrahiert, der Extrakt mit Alkohol aufgenommen, das Lösungsmittel verdampft, der Rückstand mit feuchtem Aceton aufgenommen, eingedampft und mit Essigäther behandelt, wobei das Geïn nach Animpfen krystallisiert. Zur Reinigung krystallisiert man aus wäßrigem Essigäther um.

Nach H. Hérissey und J. Cheymol (32) kommt dem Geïn folgende Struk-

turformel zu:

Eugenol Vicianose
$$CH_2 = CH \cdot CH, \\ O \cdot C_6H_{10}O_4 \cdot O \cdot C_5H_9O_4$$
 Glucose Arabinose
$$OCH_3$$

C₂₁H₃₀O₁₁, 1H₂O; Molekulargewicht 476,25 (mit Krystallwasser).

Krystallwasserhaltiges Geïn krystallisiert in feinen farblosen Krystallnadeln, die oft sphärokrystallin angeordnet sind, ist geruch- und geschmacklos und schmilzt bei $146-147^{\circ}$. Es ist wenig löslich in kaltem Wasser und in kochendem Alkohol, noch schwerer in kaltem Essigäther, unlöslich in Äther. [α]_D = $-53,80^{\circ}$ in wäßriger Lösung (18).

Durch verdünnte Säuren oder Emulsin wird das Geosid in seine Komponenten Eugenol, d-Glucose und l-Arabinose gespalten. Das neben dem Glucosid in der Wurzel des Benediktenkrautes vorkommende Ferment *Gease* spaltet in Eugenol und Vicianose.

Das bei der Spaltung gebildete Eugenol läßt sich durch Oxydation mit Eisen-3-chlorid als unlösliches Dehydrodieugenol, $C_{20}H_{22}O_4$, bestimmen.

Reaktionen. Wäßrige Geïnlösungen reduzieren Fehltnigsche Lösung nicht. Eisen-3-chloridlösung ist ohne Wirkung.

4. Skimmin.

Skimmin ist wahrscheinlich 7-Glucosido-7-oxycumarin; die Struktur ist aber noch nicht einwandfrei sichergestellt.

 \mathbf{C}

$$C_{15}H_{16}O_8$$
, H_2O
 $C=0$ Molekulargewicht: 324,1

Skimmin findet sich in der Rutacee Skimmia japonica neben dem Alkaloid Skimmianin.

Zur Darstellung zieht man die Pflanzen mit Alkohol aus und versetzt die Lösung mit Wasser, wobei sich ein Harz ausscheidet. Beim Eindampfen des Filtrats krystallisiert das Glucosid aus. Skimmin krystallisiert in farblosen langen Nadeln vom Schmelzpunkt 210°. Löslichkeitsverhältnisse: In kaltem Wasser ist Skimmin schwer, in heißem Wasser und in Alkohol leichter löslich, kaum löslich in Äther und Chloroform. In Alkalien löst es sich ziemlich leicht mit grüner Fluorescens; mit basischem Bleiacetat gibt es eine Fällung. Durch Erhitzen mit verdünnten Mineralsäuren wird Skimmin in einen rechtsdrehenden Zucker ([α]_D = $+24,5^{\circ}$) und Skimmetin (wahrscheinlich 7-Oxycumarin) gespalten. Skimmetin ist mit Umbelliferon isomer, wenn nicht identisch.

Skimmetin, $C_9H_8O_3$, bildet farblose, in Alkohol lösliche Nadeln vom Schmelzpunkt 223° , die in kochendem Wasser sehr wenig löslich sind. Durch Alkali oder konzentrierte Schwefelsäure wird es mit blauer Fluorescenz gelöst. Wäßrige und alkoholische Lösungen zeigen ebenfalls blaue Fluorescenz.

5. Äsculin.

Äsculin, $C_{15}H_{16}O_9$, $2H_2O$ (Molekulargewicht 340,13 krystallwasserfrei), ist 6-Glucosido-6, 7-dioxycumarin, wie F. S. H. Head und A. Robertson (30a), R. Seka und P. Kallir (51) und A. K. Macbeth (39a) unabhängig voneinander feststellten.

Äsculin wurde in der Rinde der Roßkastanie (Aesculus hippocastanum L.) aufgefunden und seiner Fluorescenz wegen "Schillerstoff" genannt. Es findet sich weiter in geringer Menge in den Roßkastanienschalen, in der Rinde der roten Roßkastanie (Pavia rubra Lam.), wie J. Zellner (65) zeigte, und in Hymenodiction excelsum. Es soll sich auch in der Wurzel des wilden Jasmins (Gelsemium sempervirens) finden, vielleicht liegt bei dieser Angabe eine Verwechslung mit Scopoletin vor.

Zur Darstellung wird die Rinde der Roßkastanie mit Wasser ausgekocht, der Auszug durch Fällung mit Bleiacetat gereinigt, das überschüssige Blei mit Schwefelwasserstoff entfernt und die filtrierte Lösung bis zur Krystallisation eingerlampft. Äsculin läßt sich auch mit Alkohol extrahieren.

Äsculin krystallisiert in kleinen Prismen, die oft kugelig gruppiert sind. Bei 120 bis 130° gibt es das Krystallwasser ab und schmilzt nach weiterem Erhitzen bei 205°. Nach dem Schmelzen erstarrt es zu einer glasigen Masse, die in Berührung mit Wasser wieder krystallinisch wird. Nach einer anderen Angabe, die sich auf synthetisches Äsculin bezieht, krystallisiert es mit 2 Mol Krystallwasser; $1^1/_2$ Mol entweichen bei 100°, die restlichen $1^1/_2$ Mol erst, wenn die Substanz so hoch erhitzt wird, daß sie sich zu zersetzen beginnt. Es ist in kaltem Wasser schwer löslich (bei 25° in 575 Teilen), in kochendem Wasser leicht (in 12,5 Teilen). Ebenso ist es in kaltem Alkohol weniger löslich als in siedendem. In Essigester und Eisessig ist es leicht löslich, in absolutem Äther fast unlöslich. Die wäßrige Lösung reagiert schwach sauer und zeigt blaue Fluorescenz, die noch bei einer Verdünnung von 1:15·10° erkennbar ist. Auf Zusatz von Säure verschwindet die Fluorescenz, nach Alkalizugabe tritt sie wieder auf. $[\alpha]_D^{12} = -146°$ (0,0284 g Substanz in 37 cm³ Methylalkohol). $[\alpha]_D^{22} = -37,7°$ und -38,5° (in Pyridinlösung). Nach längerem Kochen reduziert Äsculin Fehlingsche Lösung.

Spaltung. Durch Kochen mit verdünnten Säuren als auch bei Einwirkung von Emulsin bei 26-30° wird Äsculin in Äsculetin und Glucose gespalten:

$$\begin{array}{c|c} C_8H_{11}O_5\cdot O & CH & HO & CH \\ CH & CH & + C_8H_{12}O_6 & \\ HO & CH & CH \\ C=O & + C_6H_{12}O_6 \end{array}$$

 \ddot{A} sculetin krystallisiert aus Wasser in Blättchen oder Nadeln, schmilzt bei 268° unter Zersetzung und ist in kaltem Wasser wenig, in heißem Wasser und Alkohol ziemlich löslich, fast unlöslich in Äther; die wäßrige Lösung fluoresciert schwach blau, wird von Eisen-3-chlorid grün gefärbt und durch Bleiacetat gelb gefällt; Kalilauge löst Äsculetin mit gelbroter Farbe. Beim Kochen von Äsculin mit Barytwasser tritt Spaltung in Glucose und Äsculetinsäure $C_9H_8O_5$ ein.

Synthese. Die Totalsynthese des Äsculins wurde von E. Glaser und M. Kraus (27) vom Chinon aus auf folgendem Wege durchgeführt:

Der vom Chinon über Oxyhydrochinon erhaltene Oxyhydrochinonaldehyd wurde nach PERKIN mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat durch mehrstündiges Erhitzen auf 170° in Diacetyläsculetin übergeführt, das dann zum freien Äsculetin verseift wurde. Das Äsculetin wurde in alkalischer Lösung mit Acetobromglucose behandelt und das entstandene Äsculintetracetat mit Ammoniak verseift.

Das synthetische Produkt erwies sich identisch mit natürlichem Äsculin, jedoch zeigte es keine nennenswerte Fluorescenz. Es scheint nicht unwahrscheinlich, daß es sich bei den Fluorescenzerscheinungen des Äsculins überhaupt nicht um Äsculin, sondern um Zerfallsprodukte des Äsculins handelt.

Reaktionen. Äsculin gibt mit Salpetersäure geschüttelt eine Lösung, die mit Ammoniak tiefblutrot wird. Eine Lösung von wenig Äsculin in wenig konzentrierter Salpetersäure wird durch allmählichen Zusatz von Natriumhypochlorit intensiv violett. Gibt man zu in Eisessig gelöstem Äsculin unter Kühlung Brom, so wird Dibromäsculin gebildet, $\rm C_{15}H_{14}Br_2O_9$, Nädelchen vom Schmelzpunkt 193—195°.

Mikrochemischer Nachweis. Beim Erwärmen einer wäßrigen Äsculinlösung mit Brom-Bromkalium-Lösung (10% Brom enthaltend) bilden sich farblose Nadeln von Dibromäsculin (56). Für mikrochemische Zwecke eignen sich als Krystallisationsmittel Methylalkohol und Pyridin. Aus letzterem scheiden sich nach einiger Zeit baumartig vereinigte Nadeln aus. Löst man ein Äsculinkryställchen in Chlorwasser unter Erwärmen auf, so scheiden sich rasch haarförmige, baum- und strauchartig angeordnete, farblose, in dicker Lagerung gelblich erscheinende, lebhaft polarisierende Nädelchen einer Chlorverbindung ab.

Fluorometrische Bestimmung. Eine Methode zur quantitativen Bestimmung des Äsculins auf Grund seiner Fluorescenz arbeiteten G. Klein und H. Linser (35a) aus. Da bei dieser fluorometrischen Bestimmung nur sehr geringe Materialmengen zur Verwendung kommen, konnte damit ein Überblick über die quantitative Verteilung des Äsculins in Aesculus hippocastanum erhalten werden. Diese Methode dürfte sich für die quantitative Bestimmung weiterer fluorescierender Naturstoffe ausbauen lassen.

6. Scopolin.

Das Glucosid Scopolin, das nicht mit dem unter dem gleichen Trivialnamen existierenden Alkaloid verwechselt werden darf, enthält als Aglucon 6-Methoxy-7-oxy-cumarin (6-Methyläsculin), als Zuckerkomponente Glucose und wäre daher als 7-Glucosido-6-methoxy-7-oxy-cumarin zu formulieren:

$$\begin{array}{c} \text{CH} \\ \text{CH}_{3}\text{O} \\ \text{CH} \\ \text{C}_{6}\text{H}_{11}\text{O}_{5} \cdot \text{O} \end{array} \\ \begin{array}{c} \text{CH} \\ \text{C} \end{array} \\ \begin{array}{c} \text{CI}_{15}\text{H}_{13}\text{O}_{9} \\ \text{Molekulargewicht: 354,14 (kristall-wasserfrei).} \end{array}$$

Scopolin ist das Wurzelglucosid von Scopolia japonica, aus der es von EYKMAN erstmalig isoliert wurde. Weiter kommt es noch in Scopolia atropoides vor.

Zur Darstellung werden die gepulverten Wurzeln wiederholt mit 85 proz. Alkohol extrahiert. Der Alkohol wird bis auf etwa 11 für je 2,5 kg Wurzel abdestilliert, die Flüssigkeit mit Bleioxyd gemischt, um aus dem etwa vorhandenen fettsauren Alkaloid die Alkaloidbase frei zu machen. Nach mehreren Tagen wird die Flüssigkeit von den letzten Alkoholresten befreit und zur Entfernung der Alkaloide mit Chloroform ausgeschüttelt. Aus der mit Chloroform ausgeschüttelten Flüssigkeit scheidet sich nach längerem Stehen das Glucosid aus. Man reinigt durch Auswaschen mit kaltem Wasser und Umkrystallisieren aus verdünntem Alkohol oder Wasser.

Scopolin bildet weiße, nadelförmige Krystalle, die neutral reagieren. Schmelzpunkt = 218°. Löslichkeitsverhältnisse: Scopolin ist ziemlich leicht löslich in kaltem, leicht in heißem Wasser und in Alkohol; in Äther und in Chloroform ist Scopolin nicht löslich. In Lösung reduziert Scopolin Fehlingsche Lösung erst nach vorhergehendem Kochen. In Salpetersäure und in Schwefelsäure löst sich Scopolin mit gelber Farbe; die Schwefelsäurelösung fluoresciert blau.

Beim Erhitzen mit verdünnten Mineralsäuren wird Scopolin in Glucose und Scopoletin (6-Methoxy-7-oxycumarin, Chrysatropasäure) gespalten. Scopoletin ist identisch mit dem Aglucon des Fabriatrins, der Gelseminsäure. Scopoletin schmilzt bei 199—200°. Es ist isomer mit dem Monomethyl-äsculetin vom Schmelzpunkt 184° (6-Oxy-7-methoxy-cumarin), das aus Äsculetin durch Behandeln mit Jodmethyl erhalten wird. Sowohl aus Scopoletin als auch aus dem isomeren Methyläsculetin läßt sich Dimethyl-äsculetin gewinnen, das wiederum in Äsculetin überführbar ist.

Scopolin wird als ein Methyläsculin aufgefaßt. Da es aber sein Krystallwasser ebenso sprunghaft und schwierig abgibt wie Äsculin und Fabiatrin, ist die Bruttoformel schwer zu bestimmen und noch umstritten. Bei der Spaltung zerfällt Scopoletin in Scopoletin und Glucose; und zwar pflegt man anzunehmen, daß 1 Mol Glucose frei wird. Nach E. Glaser (26) dürfte es sich jedoch beim Scopolin um ein Glucosid mit mehreren Glucosen handeln, da Scopolin andere Eigenschaften aufweist als das von Glaser aus Scopoletin und Acetobromglucose synthetisch gewonnene Scopoletin- β -glucosid. Noch verwickelter wird die Frage dadurch, daß von G. B. Edwards und H. Rogerson (19) ein Glucosid Fabiatrin beschrieben wurde, daß sich aus Scopoletin und einem Mol Glucose zusammensetzt (s. weiter unten).

Das synthetische Scopoletin- β -glucosid von E. Glaser wurde aus Scopoletin und Acetobromglucose über das Scopoletin-tetracetylglucosid gewonnen und als 6-Methoxy-7-oxy-cumarin-glucosid formuliert. Es schmilzt bei 127—128°. Es ist in heißem Wasser, Alkohol, Methylalkohol und Eisessig leicht löslich, in kaltem Wasser, Äther und Benzol fast unlöslich. In methylalkoholischer Lösung dreht es die Ebene des polarisierten Lichtes nach links, $[\alpha]_D^{12} = -37,5^\circ$. Es wird durch Emulsin gespalten.

7. Fabiatrin (Fabiana-glucotannoid).

Fabiatrin, 7-Glucosido-6-methoxy-7-oxycumarin, $C_{16}H_{18}O_9$, $2H_2O$ (Molekulargewicht 354,14, krystallwasserfrei) wurde von H. Kunz-Krause (37) aus der

$$\begin{array}{c} CH_3O \\ C_8H_{11}O_5\cdot O \\ \end{array} \begin{array}{c} CH \\ C=O \end{array}$$

südamerikanischen Pflanze Fabiana imbricata (Pichi-pichi), einer Solanacee, aufgefunden und als Fabiana-glucotannoid bezeichnet. In neuerer Zeit wurde das Glucosid von G. R. EDWARDS und H. ROGERSON (19) in reinem Zustand erhalten und Fabiatrin genannt.

Fabiatrin krystallisiert in farblosen Nadeln vom Schmelzpunkt 226—228°. In heißem Wasser ist es leicht löslich, in den üblichen Lösungsmitteln in der Kälte nur wenig löslich. Die wäßrige Lösung färbt sich bei Zugabe von Ammonium- oder Alkalihydroxyd gelb. Fabiatrin gibt bei der Hydrolyse Scopoletin und ein Mol Glucose. Fabiatrin schmilzt bei 226—228°, Scopolin bei 218°. Dieser Unterschied reicht aber wohl nicht aus, eine Verschiedenheit der beiden Glucoside sicherzustellen. Eei der Abgabe des Krystallwassers verhalten sich beide Glucoside ähnlich.

8. Daphnin.

Daphnin ist 7-Glucosido-7, 8-dioxycumarin, $\mathrm{C_{15}H_{16}O_9}$ Molekulargewicht 340,13.

$$C_{\theta}H_{11}O_{5}\cdot O$$
 CH
 $C = O$

Daphnin ist mit Äsculin strukturisomer. Es wurde von Vauquelin in der Rinde von Daphne alpina aufgefunden. Später wurde es noch in der Rinde des Seidelbasts (Daphne mezereum) und neuerdings in Daphne odora Thunberg festgestellt.

Zur Darstellung wird frische Rinde mit Alkohol extrahiert, der Alkohol verdampft und der Rückstand mit Wasser ausgekocht. Die wäßrige Lösung wird mit Bleizucker behandelt, das Filtrat davon mit Bleiessig gekocht. Der zuletzt entstandene Niederschlag wird in der Wärme mit Schwefelwasserstoff zerlegt, das Filtrat zum Sirup eingedampft und zur Krystallisation des Daphnins stehengelassen. Das Rohdaphnin wird mit kaltem Wasser gewaschen und aus heißem Wasser umkrystallisiert.

Daphnin krystallisiert in farblosen Prismen, die bei 100° Krystallwasser abgeben, bei 215° unter starker Zersetzung schmelzen und bei höherer Temperatur sublimieren. Daphnin ist in kaltem Wasser wenig löslich, etwas besser in kaltem Alkohol, leicht in heißem Wasser und sehr leicht in heißem Alkohol; in Äther ist es unlöslich. Die wäßrige Lösung schmeckt adstringierend und bitter und reagiert in nicht zu großer Verdünnung sauer. In Alkali- und Alkalicarbonatlösungen ist Daphnin mit goldgelber Farbe löslich. Frihlingsche Lösung wird beim Kochen reduziert. Daphnin ist in wäßriger Lösung linksdrehend. In absolutem Methylalkohol ist $|\alpha|_D^{22} = -114,66^\circ$.

Spaltung. Durch verdünnte Mineralsäuren wird Daphnin beim Erhitzen in

Daphnetin und Glucose gespalten; Emulsin ist von gleicher Wirkung.

Daphnetin, 7, 8-Dioxycumarin, $C_9H_6O_4$, krystallisiert in hellgelben, stark lichtbrechenden Prismen, die bei $253-256^\circ$ unter teilweiser Zersetzung schmelzen, aber schon unterhalb dieser Temperatur zu sublimieren beginnen. Löslichkeitsverhältnisse: Daphnetin ist in kaltem Wasser schwer, in siedendem Wasser und in heißem Alkohol leicht, in Äther, Benzol, Chloroform und Schwefelkohlenstoff kaum löslich. In Alkalien und Alkalicarbonaten ist es mit goldgelber Farbe löslich; diese Lösungen zeigen im Gegensatz zu denen des Äsculetins keine Fluorescenz. Sie zersetzen sich an der Luft unter Sauerstoffaufnahme.

Die Konstitution des Daphnins wurde erst in letzter Zeit (F. Wessell und K. Sturm [62]) festgelegt. Das Daphnin wurde methyliert, dann der Glucoserest abgespalten und das Methyldaphnin äthyliert. Das Äthylierungsprodukt erwies sich als 7-Äthoxy-8-methoxy-cumarin. Es war damit bewiesen, daß der Glucoserest am Kohlenstoffatom 7 haftet.

Vorher war angenommen worden, daß der Zucker am Kohlenstoffatom 7 hafte. Aus Daphnetin und Acetobromglucose war nämlich ein Kupplungsprodukt erhalten worden, das in seinen physikalischen und chemischen Eigenschaften vollkommen mit dem natürlichen Daphnin identisch sein sollte und daher "synthetisches Daphnin" (P. Leone [38]) genannt wurde. Dieses synthetische Daphnin wurde von F. Wesself und K. Sturm (63) durch Methylieren, Abspalten des Zuckerrestes und anschließende Äthylierung in ein Methyläthyl-daphnetin übergeführt, dessen Konstitution durch Abbau bis zur 4-Methoxy-2, 3-diäthoxy-benzolcarbonsäure festgelegt werden konnte. Das sog. "synthetische Daphnin" von P. Leone ist demnach 8-Glucosido-daphnetin.

8-Glucosido-daphnetin (s. oben) schmilzt bei 215—216°. Das Drehungsvermögen in methylalkoholischer Lösung $[\alpha]^{17}=+29,4°$.

Für den Nachweis des Daphnins in den Blüten von Daphne odora empfiehlt T. Asar (3) folgendes Verfahren: Etwa 5 g Pflanzenmaterial werden einige Zeit in einem größeren Reagensglas mit 25 proz. Alkohol extrahiert. Der Auszug wird auf dem Wasserbade zur Trockne gedampft, der Rückstand mit wenig warmem 95 proz. Alkohol unter Umschwenken gelöst, nach dem Erkalten in ein Reagensglas filtriert und obige Behandlung einige Male wiederholt. Bei einwöchigem Stehen verdunstet der Alkohol, und es bilden sich an der Wandung die charakteristischen Daphninkrystalle.

9. Fraxin.

Fraxin ist 6-Methoxy-8-glucosido-7, 8-dioxycumarin, $C_{16}H_{18}O_{10}$; Molekulargewicht 370,14.

$$\begin{array}{c} \text{CH}_{3}\text{O} & \text{CH} \\ \text{CH} & \text{CH} \\ \text{C} = 0 \\ \text{O} \cdot \text{C}_{6}\text{H}_{13}\text{O}_{5} \end{array}$$

Fraxin findet sich in der Natur in der Rinde der Esche (Fraxinus excelsior), in einigen Aesculus- und Paviaarten und in der Manna verschiedener Eschenarten.

Zur Darstellung wird die Rinde der Esche (Fraxinus excelsior) fein zermahlen und je Kilogramm Rohmaterial mit 15—20 l Wasser ausgekocht, der wäßrige Auszug mit Bleiacetat versetzt und der entstandene Niederschlag über Asbestpapier abfiltriert. Das Fraxin wird aus dem Filtrat mit überschüssigem Bleiessig niedergeschlagen. Der Niederschlag wird in heißem Wasser möglichst fein zerteilt, und das Blei durch Einleiten von Schwefelwasserstoff abgetrennt. Das Filtrat wird unter vermindertem Druck eingedickt, worauf das Fraxin bei Alkoholzugabe rasch auskrystallisiert. Zur Reinigung wird aus 80—100 proz. Alkohol umgelöst.

Fraxin krystallisiert in gelben bis farblosen Nadeln und enthält ungefähr 3 Mol Krystallwasser, das bei 0,2 mm Druck zum Teil schon bei gewöhnlicher Temperatur, völlig erst bei 120—130° entweicht. Die bei 130° unter 0,2 mm Druck getrocknete Substanz schmilzt bei 205°. Fraxin zeigt eine prachtvolle blaugrüne Fluorescenz, besonders in schwach alkalischer Lösung.

Spaltung. Durch Erwärmen mit verdünnter Schwefelsäure (1:8) auf dem Wasserbade wird Fraxin in d-Glucose und Fraxetin, das schon in der Hitze auskrystallisiert, gespalten. Emulsin spaltet in der gleichen Weise.

Fraxetin, 6-Methoxy-7, 8-dioxy-cumarin, $C_{10}H_8O_5$, bildet schwach gelbliche, plättchenförmige Krystalle, die beim Trocknen bei 100° unter 0.5 mm Druck farblos werden. Beim Erhitzen an der Luft werden sie ab 150° gelb und schmelzen dann bei $227-228^{\circ}$ unter Braunfärbung.

Der Konstitutionsbeweis wurde von F. Wessely und E. Demmer (60) erbracht. Die gleichen Forscher konnten weiter zeigen, an welchem Hydroxyl der Glucoserest (61) haftet. Vom Fraxin gelangten sie durch Methylierung, Abspaltung des Zuckerrestes und Äthy-

$$CH_2O$$
 CH CH_3O $C = O$ CC_3H_4

lierung zu 6,7-Dimethoxy-8-äthoxycumarin. Diese Verbindung erwies sich als identisch mit der Verbindung, die durch Oxydation von 7-Methoxy-8-äthoxycumarin mit Kaliumpersulfat und anschließende Methylierung erhalten wurde.

Reaktionen. Durch Tierkohle wird das Fraxin aus seinen Lösungen adsorbiert. Eisenchlorid fällt die Lösungen zunächst grün und gibt dann einen eitronengelben Niederschlag.

Auf den tierischen Organismus ist Fraxin nahezu ohne Wirkung, z. B. verträgt der Hund 2 g je Kilogramm Körpergewicht ohne sichtlichen Einfluß.

c) Diphenylpropanabkömmlinge.

1. Glycyphyllin.

Glycyphyllin ist Phloretin-rhamnosid, da es nach Rennie (47) als Aglucon Phloretin, als Zuckerkomponente Rhamnose enthält.

HO

$$\rightarrow$$
 CH₂ - CH₂ - \rightarrow OH $0 \cdot C_6 H_{II} O_4$

 $C_{21}H_{24}O_9$, $3H_2O$ (bzw. $4\frac{1}{2}H_2O$); Molekulargewicht 420,19 (wasserfrei).

Glycyphyllin wird aus der australischen Pflanze Smilax glycyphylla gewonnen, in deren Blättern, Stengeln, Blüten und Samen es enthalten ist. Die Blumen und Samen werden mit Wasser ausgekocht und aus dem Extrakt die Eiweißsubstanzen mit Alkohol gefällt. Das Filtrat wird nach Abdestillieren des Alkohols mit Äther ausgezogen, der Ätherauszug eingedampft und der Rückstand in Wasser gelöst. Die wäßrige Lösung wird mit Bleiacetat versetzt, um Verunreinigungen zu fällen, und das Filtrat wieder mit Äther ausgezogen.

Aus wasserhaltigem Alkohol krystallisiert Glycyphyllin mit 3 Mol Krystallwasser, aus Wasser mit $4^1/_2$ Mol. Im zweiten Fall erhält man es in dünnen, glänzenden, vierseitigen Prismen. Bei $100-110^9$ entweicht das Krystallwasser, bei 115^9 beginnt Zersetzung, aber erst bei $175-180^9$ tritt völlige Verflüssigung ein. Glycyphyllin löst sich nur wenig in kaltem Wasser, leicht in heißem Wasser und Alkohol, ziemlich leicht in Äther. In Chloroform, Benzol und Ligroin ist es unlöslich, in Alkalien löslich. Das Glucosid wird durch basisches, aber nicht durch neutrales Bleiacetat gefällt. Beim Kochen mit verdünnter Schwefelsäure zerfällt Glycyphyllin in Phloretin (s. bei Phlorrhizin) und Rhamnose:

$${\rm C_{21}H_{24}O_9 + H_2O = C_{15}H_{14}O_5 + C_6H_{12}O_5}.$$

Beim Schmelzen mit Ätzkali entsteht Phloretinsäure.

2. Phlorrhizin.

Phlorrhizin, Phloretinglucosid, wird im älteren Schrifttum auch unter der Bezeichnung Phloridzin, Phlorhizin und Phlorizin abgehandelt.

C₂₁H₂₄O₁₀, 2H₂O; Molekulargewicht 472,22 (mit Krystallwasser).

Phlorrhizm ist verbreitet in der Rinde, besonders der Wurzelrinde von Apfel-, Birn-, Kirsch- und Pflaumenbäumen und anderen Rosaceen, weiter in den Blättern des Apfelbaumes und den Apfelschalen.

Zur Darstellung kocht man frische, sogleich nach dem Abschälen ins Wasser gelegte Wurzelrinde mit schwachem Alkohol aus. Nach Verdampfen des Extraktionsmittels krystallisiert aus dem Rückstand beim Stehen das Phlorrhizin aus, das aus kochendem Wasser unter Zusatz von Tierkohle umkrystallisiert wird. Ausbeute 3—5%.

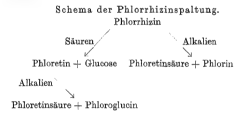
Phlorrhizin krystallisiert mit 2 Mol. Wasser in weißen, seidenglänzenden Nadeln, schmilzt wasserhaltig unter Wasserabgabe bei 108-109°, wird bei 130° wieder fest und schmilzt von neuem bei 170—171° unter Zersetzung. Phlorrhizin ist linksdrehend, $[\alpha]_D^{20} = -52,40°$ in Alkohol, $[\alpha]_D^{21} = -51,23°$ in Aceton. Es schmeckt bittersüß. Kochendes Wasser löst Phlorrhizin in allen Verhältnissen, von kaltem Wasser werden etwa 1000 Teile benötigt. In Alkohol, Aceton, Pyridin und Chinolin löst sich das Glucosid leicht. Aus wäßriger Lösung wird es durch basisches Bleiacetat (Bleiessig), Chlorwasser oder Quecksilber-1-nitrat, aus Aceton- und Pyridinlösungen durch Chloroform gefällt.

Phlorrhizin erzeugt bei höheren Tieren Glucosurie.

Reaktionen. Zum Nachweis verwendet man Eisenchlorid. Die offizinelle Lösung, 1:100, färbt Phlorrhizinlösungen dunkelviolett. Die Empfindlichkeitsgrenze liegt bei einer Konzentration von 0,002 %. MILLONS Reagens1 erzeugt einen braunroten Niederschlag bzw. eine entsprechende Färbung. Die Empfindlichkeitsgrenze ist die gleiche wie im vorhergehenden Fall. Mit Quecksilber-2-nitrat entsteht ein weißer Niederschlag bzw. eine Trübung. Diese Reaktion ist noch empfindlicher, sie gelingt noch mit 0,000422 proz. Lösungen.

Trockenes Phlorrhizin absorbiert gasförmiges Ammoniak und färbt sich dann in der Luft gelb, orange, purpurrot und zuletzt blau. Konzentrierte Schwefelsäure löst das Glucosid mit gelber, bei leichtem Erwärmen mit oranger Farbe. Vanadinschwefelsäure gibt beim Erwärmen eine rote bis violettrote Farbreaktion. FRÖHDES Reagens² färbt sich mit Phlorrhizin königsblau, später grün. In wäßrigen Alkalien löst sich Phlorrhizin leicht auf. und die Lösungen färben sich an der Luft unter Sauerstoffaufnahme rotbraun.

Die Spaltung des Phlorrhizins verläuft nach folgendem Schema, je nachdem, ob in saurem oder alkalischem Medium gearbeitet wird.



Phloretin, das Aglucon des Phlorrhizins wie auch des Glycyphyllins C₁₅H₁₄O₅ (Molekulargewicht 274,11) hat die Struktur:

Es krystallisiert in süß schmeckenden Blättchen, die bei 257° unter Zersetzung schmelzen. Es ist nahezu unlöslich in kaltem Wasser, etwas leichter löslich in siedendem. Von Alkohol oder Äther wird es in jedem Verhältnis aufgenommen. Synthetisch wurde Phloretin von E. FISCHER und O. NOURI (22) aus Phloretinsäurenitril und Phloroglucin mittels der Hoeschschen Ketonsynthese gewonnen. Neuerdings gewannen K. W. Rosenmund und M. Rosenmund (49) Phloretin aus Naringenin durch katalytische Hydrierung mit Palladium.

Phloretin zeigt noch die glucosurische Wirkung des Phlorrhizins. In alkoholischer Lösung gibt Phloretin mit Eisenchlorid eine rotviolette Farbreaktion.

Quecksilber-2-nitratlösung, die ein wenig salpetrige Säure enthält. ² 1g Natriummolybdat (oder Ammoniummolybdat) und 100 cm³ konzentrierte Schwefelsäure.

Phlorin, Phloroglucinglucosid, $\rm C_{12}H_{16}O_8$ (Molekulargewicht 288,1), das bei der alkalischen Spaltung von Phlornhizin gebildet wird, hat folgende Strukturformel:

Es ist ein weißes Krystallpulver, beginnt bei 231° (korr.) zu schmelzen und ist bei etwa 239° (korr.) unter schwacher Gasentwicklung zu einer hellbraunen Flüssigkeit zusammengeschmolzen. Das Drehungsvermögen wird in der Literatur verschieden angegeben, nach einer mittleren Angabe ist $[\alpha]_D^{20} = -74^{\circ}$. Phlorin ist leicht löslich in Wasser, Alkohol und Methylalkohol; in Äther und Essigäther ist es fast unlöslich. Heiße verdünnte Mineralsäuren wie auch Emulsin spalten in die Komponenten.

Phlorin wurde zu der gleichen Zeit, zu der es bei der Hydrolyse von Phlorrhizin als Spaltprodukt gefaßt wurde, auch synthetisch durch Schütteln einer alkoholischen Phloro-

glucinlösung mit der ätherischen Lösung von Acetobromglucose erhalten.

Nicht zu verwechseln ist Phlorin mit dem amorphen d-Glucose-phloroglucin von E. Vongerichten und F. Müller (58), das $[\alpha]_D^{20} = -24,9^{\circ}$ zeigt und von Emulsin nicht gespalten wird.

 $Phloretins \ddot{a}ure$ (p-Oxy-hydrozimts \"aure, Naringenins \"aure), $C_{19}H_{10}O_3$ (Molekulargewicht 166,1), krystallisiert in weißen Nadeln vom Schmelzpunkt 128—129°. Phloretins \"aure läßt sich noch aus einigen anderen Naturstoffen, aus den Glucosiden Naringin und Glycyphyllin und aus manchen Harzen isolieren.

Emulsin, aber auch einige tierische Organsäfte, spalten Phlorrhizin.

3. Hesperidin und Diosmin.

Während man ursprünglich unter der Bezeichnung Hesperidin ein einheitliches Glucosid verstand, nimmt man heute mit O. Tunmann an, daß in den Pflanzen eine ganze Reihe von Hesperidinen vorkommen, die sich vielleicht nur durch die Zusammensetzung ihres Zuckers unterscheiden, vielleicht auch kleine Differenzen im Aglucon aufweisen, und benutzt die Bezeichnung nunmehr als Gruppenbegriff.

Hesperidin wurde erstmals 1828 aus unreifen Orangefrüchten isoliert, es findet sich noch in Citronenarten, Hirtentäschel (Capsella bursa pastoris), Conium maculatum, Mentha piperita, Hyssopus officinalis und vielen anderen Pflanzen (42). Die meisten Autoren haben sich bei der Identifizierung auf den mikroskopischen Nachweis beschränkt, d. h. sie haben die zu untersuchenden Pflanzenteile in Alkohol gelegt, worauf das Hesperidin in den Zellsäften auskrystallisiert. Dies dürfte den Grund bilden, daß die Angaben der älteren Literatur sich oft widersprechen.

Mitunter sind Pflanzen reich an Hesperidin, z. B. gewann O. Tunmann aus dem lufttrockenen Kraute von Hyssopus officinalis 5,2—6,9% Hesperidin (57). Selbst im lebenden Hautgewebe wurde von H. Brunswik (16) bei Anthurium Binotii Linden, einer südbrasilianischen Aracee, Hesperidin in reichstem Maße in Form schwach gelblicher glänzender, scharf ausgebildeter Sphärite gefunden, welche die Gestalt von Doppelpinseln, Hanteln oder Kugeln hatten.

Unter Hesperidin schlechthin versteht man heute das 1828 entdeckte Glucosid, das man besser als *Citrushesperidin* bezeichnet. Es unterscheidet sich von dem höher schmelzenden Hesperidinglucosid, dem *Diosmin*, das in die Klasse der Flavonglucoside gehört, durch ein Plus von zwei Wasserstoffatomen und besitzt die Bruttoformel C₃₄H₄₆O₂₁, 2H₂O und das Molekulargewicht 790.37 (wasserfrei).

Dargestellt wird Citrushesperidin nach Oesterle und Wander (42) durch Extraktion des Pflanzenmaterials mit 2 proz. wäßriger Natronlauge bei Zimmertemperatur oder auch aus einem Gemisch von gleichen Teilen Wasser und Alkohol mit einem Gehalt von 1-2% Natronlauge.

Citrushesperidin krystallisiert in weißen, geruch- und geschmacklosen Nadeln, die oft sphärisch angeordnet sind. In kaltem Wasser ist es fast unlöslich, in heißem 1: 1500 löslich. Leichter löslich ist es in Alkohol und heißem Eisessig. Schmelzpunkt 251°. Fehlingsche Lösung wird nicht reduziert. Hesperidin spaltet (G. Klen [35]) bei der Destillation in saurer, neutraler oder alkalischer Lösung, besonders nach der Hydrolyse, Formaldehyd ab.

Von alkalischen Flüssigkeiten wird Citrushesperidin farblos gelöst, die Lösungen färben sich aber später gelb bis orange. In konzentrierter Schwefelsäure löst sich das Glucosid mit gelber Farbe, die beim Erwärmen in Rot übergeht. Erhitzt man Citrushesperidin wenige Minuten mit Wasser und Natriumamalgam, filtriert die orangefarbene Lösung und fügt Salzsäure hinzu, so entsteht ein Niederschlag, der sich in Alkohol mit prachtvoll rotvioletter Farbe löst.

Scheidet man Hesperidin aus alkalischer Lösung durch Säuren ab, so entsteht an der Oberfläche ein gelbliches Häutchen. Es setzt sich aus Sphärokrystallen zusammen, die aus einem dichten glänzenden Kern mit einer Umhüllung zarter spitzer Nadeln bestehen. Später bildet sieh der Niederschlag. Er besteht zum Teil aus Garben gekreuzter Nadeln, die zu den mannigfachsten Aggregaten zusammentreten können.

Wird Citrushesperidin mit wenig verdünnter Kalilauge zur Trockne gedampft, mit verdünnter Schwefelsäure aufgenommen und vorsichtig erwärmt, so treten charakteristische

Färbungen von Rot zu Violett auf.

Um Citrushesperidin neben anderen Verbindungen nachzuweisen, löst man erst nach Möglichkeit alle beigemengten Stoffe durch Äther, Alkohol, Wasser, nimmt dann das Glucosid in Alkali auf und fällt durch Säuren, wobei man leicht die charakteristischen Sphärokrystalle des Citrushesperidins erhält.

Bei der Spaltung mit verdünnter Schwefelsäure oder Kalilauge werden Rhamnose, 2 Mol Glucose und als Aglucon Hesperitin, auch Hesperetin genannt, isoliert. Hesperitin, C₁₆H₁₄O₆, Molekulargewicht 302,11 (Strukturformel vgl. S. 837). bildet weiße atlasglänzende Plättchen, die sich leicht in Alkohol, etwas schwieriger in Äther, schwer in Chloroform und Benzol und sehr schwer in Wasser lösen. Hesperitin wird bei 224° schwarz und schmilzt bei 226° völlig. Auf Grund seiner phenolischen Hydroxylgruppen besitzt Hesperitin schwachsaure Eigenschaften, es gibt mit Alkali und Ammoniak leichtlösliche Verbindungen, aus denen es bereits durch Kohlendioxyd wieder abgeschieden wird. Mit konzentrierter Schwefelsäure und mit Natriumamalgam gibt Hesperitin die gleichen Reaktionen wie Hesperidin. Bei Einwirkung von schmelzendem Ätzkali auf Hesperitin wird Protocatechusäure gebildet. Durch heiße, konzentrierte wäßrige Ätzakalien oder Baryt wird es in Phloroglucin und Hesperitinsäure (m-Oxy-pmethoxyzimtsäure) C₁₀H₁₀O₄, die mit Isoferulasäure identisch ist, gespalten. Hesperitinsäure bildet schöne weiße Nadeln und schmilzt bei 228°, ist unlöslich in Ligroin, wenig löslich in Chloroform, Benzol und kaltem Wasser, leichter in heißem Wasser und leichtlöslich in Alkohol und Äther. Hesperitinsäure bildet gut krystallisierende Calcium-, Barium-, Zink- und Kupfersalze.

Beim mikrochemischen Nachweis von Citrushesperidin ist darauf zu achten, daß eine Reihe verwandter Glucoside im chemischen Verhalten wie in den Löslichkeiten weitgehend mit ihm übereinstimmen und darum leicht mit ihm

verwechselt werden können.

So findet sich in der Pflanze Hyssopus officinalis, wenn sie stark von Pilzen befallen ist, ein Umwandlungsprodukt des Citrushesperidins, das Hyssopin oder Diosmin. Diosmin enthält wie Hesperidin noch 2 Mol Glucose und 1 Mol Rhamnose, dagegen als Aglucon den Luteolinmethyläther (Diosmetin). Die Haftstelle der drei Zuckerreste ist sowohl beim Hesperidin wie beim Diosmin unbekannt. Fest steht aber jedenfalls, daß beim Übergang des Hesperidins in Diosmin eine Umwandlung des Aglucons Hesperitin in Diosmetin unter Abspaltung von 2 Wasserstoffatomen und Ringschluß nach folgendem Schema stattfindet (41):

Durch den Übergang des Oxychalkons Hesperetin in das Oxyflavon Diosmetin ist zugleich eine Beziehung zu den Anthocyanidinen und Catechinen gegeben. Diese letztere Beziehung ist von Freudenberg (24) auch experimentell realisiert insofern, als er permethyliertes Hesperitin (Pentamethyl-eriodictyol) durch Reduktion in Pentamethoxy- α , γ -diphenylpropan überführte, das identisch ist mit einem von Kostanecky erhaltenen Umwandlungsprodukt des Catechins.

Nach \ddot{Y} . Asahina und M. Inubuse (1), die das Hesperidin als Flavanonglucosid auffassen, besitzt Hesperidin die Zusammensetzung $C_{28}H_{24}O_{15}$ und liefert bei der Hydrolyse 49,05 % Hesperetin, 32,13 % Glucose und 23,4 % Rhamnose entsprechend der Gleichung:

 $C_{26}H_{34}O_{15} + 2H_2O = C_{16}H_{14}O_6 + C_6H_{12}O_6 + C_6H_{12}O_5.$

Nach F. E. King und A. Robertson (34a) dürfte Hesperitin ein Flavanon sein, das bei der Methylierung und bei der Acetylierung leicht in ein Chalkon übergeht. Aus Analogiegründen erscheint es wahrscheinlich, daß Hesperidin ein Flavanon-biosid ist.

Gibt man zu einer Suspension von Hesperidin in Essigsäureanhydrid einen Tropfen Schwefelsäure, und gießt man die Lösung nach Zugabe von Natriumacetat in Wasser, so erhält man Diacetylhesperidin, $C_{32}H_{38}O_{17}$. Das Acetylderivat gibt aus Eisessig und Wasser Nadeln vom Schmelzpunkt 142—143°, zeigt das Drehungsvermögen $[\alpha]_D^{21} = -32,9^{\circ}$ und gibt mit Eisenchlorid keine Färbung, mit Magnesium und Salzsäure Violettfärbung.

Mit Baryt hydrolysiert liefert Hesperidin Isoferulasaure (Hesperetinsaure) vom Schmelzpunkt 228° und ein amorphes Glucosid, wahrscheinlich Phloroglucin-rhamno-glucosid.

4. Naringin.

Naringin enthält als Aglucon nach älteren Angaben 2', 4', 6', 4-Tetraoxychalkon, nach neuerer Angabe 5, 7, 4'-Trioxyflavanon, als Zuckerkomponente Rhamnose und Glucose und hat die Bruttoformel $C_{27}H_{32}O_{14}$, $2H_{2}O$ bzw. $C_{27}H_{32}O_{14}$, $8H_{2}O$. Naringin wurde im Jahre 1857 von DE VRY bei der Neroliöldarstellung aus Blüten von Citrus decumana als Nebenprodukt aufgefunden und für Hesperidin gehalten. In der älteren Literatur findet es sich darum unter der Bezeichnung Hesperidin de VRY, weiter auch unter Iso-hesperidin und Aurantiin.

Naringin findet sich in fast allen Pflanzenteilen von Citrus decumana (Pampelmuse, grape fruit). Eine Angabe der referierenden Literatur über Vorkommen in Weintraubenschalen (17) beruht auf einem Irrtum.

Naringin wird bei der Destillation von Neroliöl gewonnen, wobei es im Destillationsrückstand auskrystallisiert. Nach St. G. Willimott und F. Wokes (64) läßt sich Naringin auch aus den Schalen der "grape fruit" mit kaltem Alkohol extrahieren.

Naringin bildet äußerst bitter schmeckende, weiße, glänzende, monokline Krystalle, die zu Rosetten vereinigt sind. Die Elementaranalyse ergab C 47,9% und H 6,46%. Vom Krystallwasser wird ein großer Teil über Schwefelsäure abgegeben, der letzte Teil bei einer Temperatur von 120%. Das Glucosid geht dabei in ein weiches, schwachgelbliches Pulver über. Naringin schmilzt luft-

838

trocken bei 83° zu einer sirupartigen Masse, bräunt sich bei weiterer Temperatursteigerung und stößt bei 100° heftig Wasserdampf aus, um bei 120° zu einer glasig harten Masse zu erstarren. In Wasser von 20° ist Naringin im Verhältnis 1:8000 löslich. Wasser von 65— 70° an löst Naringin fast in jedem Verhältnis. Nach einer neueren Arbeit von Y. Asahina und M. Inubuse (1) kommt dem bei 10° getrockneten Naringin, das bei 171° schmilzt, die Zusammensetzung $C_{27}H_{32}O_{14}$, $2H_2O$, dem aus Wasser krystallisierten die Zusammensetzung $C_{27}H_{32}O_{14}$, $8H_3O$ zu.

Bei der Hydrolyse mit 5proz. Salzsäure oder 2—3proz. Schwefelsäure spaltet sich Naringin in Rhamnose, Glucose und sein Aglucon Naringenin.

Früher glaubte man, daß bei der Spaltung nur sehr wenig Glucose entstehe, und daß Naringenin 2', 4', 6', 4-Tetraoxy-chalkon (Trioxy-phenyl-oxystyryl-keton) (I) $C_{16}H_{12}O_{5}$. Molekulargewicht 272,09, sei.

Nach Y. Asahina und M. Inubuse liefert die Hydrolyse 43,4% Naringenin, 31,9% Glucose und 22,8% Rhamnose, entsprechend der Gleichung:

$$C_{27}H_{32}O_{14} + 2H_2O \rightarrow C_{15}H_{12}O_5 + C_6H_{12}O_6 + C_6H_{12}O_5$$
.

Nach Y. Asahina, J. Shinoda und M. Inubuse (2) liefert die Hydrolyse kein Oxychalkonderivat, sondern das Flavanonderivat (II), 5, 7, 4'-Trioxy-flavanon.

Durch Einwirkung von Diazomethan auf Naringin in methylalkoholischer Lösung entsteht eine sirupöse Substanz, und aus dieser durch saure Hydrolyse das von J. Shinona und S. Sato (52) synthetisierte Isosakuranetin (5,7-Dioxy-4-methoxy-flavanon). Da früher gezeigt wurde, daß im Sakuranetin (5,4'-Dioxy-7-methoxy-flavanon) durch Diazomethan nur das Hydroxyl in 4'-Stellung methyliert wird, ist anzunehmen, daß sich der Zuckerrest des Naringins in Stellung 7 befindet. Dem Naringin wäre demnach folgende Strukturformel zuzuschreiben:

$$C_{18}H_{21}O_{9} \cdot O_{1}$$
 O CH_{2} OH_{2} OH_{3}

Naringenin, das Aglucon des Naringins, bildet aus verdünntem Alkohol farblose, glänzende, geruch- und geschmacklose Nadeln, die bei 230%, nach K. W. Rosenmund und M. Rosenmund bei 247% unter Zersetzung schmelzen. Es ist leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol. Eine Synthese des Naringenins führten K. W. Rosenmund und M. Rosenmund (49) durch. Beide Forscher konnten Naringenin in alkoholischer Lösung mit Palladium zu Dihydro-naringenin oder Phloretin reduzieren.

Naringenin zeigt die schwach sauren Eigenschaften der Phenole. Von wäßrigen Alkalien und von Ammoniak wird es leicht mit gelber Farbe gelöst, durch Säuren aus diesen gelben Lösungen wieder gefällt. Die alkoholische Lösung gibt mit Eisenchlorid dieselbe tiefrotbraune Färbung wie Naringin. Durch heiße konzentrierte Kalilauge wird Naringenin in Phloroglucin und

Naringeninsäure (p
-Oxyzimtsäure, Para-cumarsäure), $\rm C_9H_8O_3$, vom Schmelzpunkt
 $207^{\rm o}$ gespalten.

Reduziert man Naringin mit Natriumamalgam, so erhält man eine Pseudobase, die mit Salzsäure einen roten bis violettroten Farbstoff liefert. Bei der Reduktion des Naringins mit Magnesium und Salzsäure tritt Rotfärbung auf, eine Reaktion, die für Flavanone typisch ist.

C. Glucoside aromatischer Carbonsäuren.

a) Vacciniin, Monobenzoylglucose.

Vacciniin (Vaccinin), Monobenzoylglucose dürfte 6-Benzoylglucose sein.

 $\begin{array}{cccc} C_{6}H_{5}CO \cdot O \cdot C_{6}H_{11}O_{5} & C_{13}H_{16}O_{7} \\ & & Molekulargewicht: 284,1. \end{array}$

Vacciniin findet sich in den Preiselbeeren (Vaccinium vitis idaea); die reifen Beeren enthalten $0,1^{\circ}/_{\circ}$.

Zur Darstellung wird der kalt gepreßte, filtrierte Preiselbeersaft nach mehrtägigem Stehen zur Entfernung der freien Benzoesäure mit Äther ausgeschüttelt. Der Äther wird durch Erwärmen verjagt und der Saft mit Essigester ausgeschüttelt, der außer Gerb- und Farbstoffen die Hauptmenge des Glucosids aufnimmt. Nach Verdampfen des Essigesters nimmt man den Rückstand mit Wasser auf, schüttelt noch zweimal mit Äther aus und fällt die Lösung unter Vermeidung eines zu großen Überschusses mit Bleiessig. Das Glucosid wird dabei nicht ausgefällt. Nach dem Filtrieren wird das Filtrat mit Schwefelwasserstoff entbleit und unter vermindertem Druck eingedampft. Sollte der Verdampfungsrückstand noch fällbare Stoffe enthalten, so wird die Behandlung wiederholt. Der Rückstand wird in Alkohol gelöst. Nach einigen Tagen fallen Verunreinigungen meist anorganischer Natur aus. Das Filtrat wird eingedampft, der Rückstand in Wasser gelöst und mehrmals mit Essigester ausgeschüttelt. Dem Essigester wird das Glucosid wieder mit Wasser entzogen, und die Lösung unter vermindertem Druck verdunstet. Eine weitere Reinigung läßt sich durch Wiederholung der letzten Operation erzielen, ist aber mit großen Verlusten verbunden.

Vacciniin ist in der Wärme ein zähflüssiger, geruchloser, fast farbloser Sirup, der beim Erkalten vollständig erhärtet. Vacciniin ist in Wasser leicht löslich, ebenso in Alkohol und in Essigester; in Äther ist es unlöslich. Der Geschmack ist kratzend und bitterlich. Die wäßrige Lösung reagiert neutral; $[x]_D^{31} = +45,76^{\circ}$, nach 24 Stunden $+44,57^{\circ}$ in wäßriger Lösung. In alkoholischer Lösung ist $[\alpha]_D = +48^{\circ}$.

Spaltung. Vacciniin wird durch verdünnte Alkalilösungen sofort bei Zimmertemperatur, von 5 proz. Schwefelsäure erst nach längerem Kochen in Benzoesäure und d-Glucose gespalten.

Reaktionen. Fehlensche Lösung wird beim Erhitzen sofort stark reduziert. Ebenso werden Silbernitrat und Kupferacetat beim Kochen reduziert. Beim Versetzen der wäßrigen Lösung mit wenig alkoholischer Kalilauge tritt sofort der Geruch nach Benzoesäure-äthylester auf. Trocken erhitzt zersetzt sich Vaccinin unter Caramelbildung und Sublimation von Benzoesäure. Bleiessig erzeugt erst auf Zusatz von Ammoniak einen weißen Niederschlag. Mit Phenylhydrazin gibt Vacciniin ein Hydrazon vom Schmelzpunkt 135—136°.

Das Vacciniin war vom Entdecker C. GRIEBEL (30) aus dem Preiselbeersaft isoliert und als Monobenzoyl-glucose angesprochen worden.

E. Fischer und H. Noth (21) konnten das Vacciniin mit der von ihnen durch Spaltung von Benzoyl-diaceton-glucose und Benzoyl-monoaceton-glucose dargestellten Monobenzoyl-glucose identifizieren. Da Diaceton-glucose als 1,2,5,6-Diisopropyliden-glucofuranose (1) aufgefaßt wird, könnte man versucht sein, dem Vacciniin die Struktur einer 3-Benzoyl-

876

I:(E:3)

13N3

glucose zuzuschreiben. Wie H. Ohle (43) jedoch zeigte, läßt sich die Benzoyl-monoacetonglucose von E. FISCHER und H. NOTH mit wasserfreiem Kupfersulfat als Katalysator nicht in Benzoyl-diaceton-glucose überführen, während sich unter gleichen Bedingungen Monoaceton-

glucose ohne weiteres in Diaceton-glucose überführen läßt. Ohle nimmt deshalb an, daß der Benzoylrest in der Benzoyl-monoaceton-glucose am Kohlenstoffatom 6 der Glucose haftet, während er bei der Benzoyl-diaceton-glucose nach der Synthese am Kohlenstoffatom 3 sitzen muß. Bei dem Abbau der Benzoyl-diaceton-glucose durch verdünnte wäßrige Säuren findet also nach oder während der Abspaltung des ersten Acetonmoleküls eine Um-

esterung statt. Das Vacciniin ware somit als 6-Benzoyl-glucose (II) anzusprechen.
Zur Darstellung des Vacciniins gehen E. FISCHER und H. NOTH von der Benzoyld aceton-glucose oder der Benzoyl-monoaceton-glucose aus. Die Arbeitsweise ist die gleiche, nur geht im zweiten Falle die Reaktion etwas rascher vonstatten. Das bequemere Ausgangs-

material bildet natürlich die Diacetonverbindung.

Man löst 15 g Diacetonglucose bei 70° in 150 cm³ 50 proz. Essigsäure und fügt 150 cm³ n/l Schwefelsäure und 75 cm³ Wasser von derselben Temperatur zu. Dabei scheidet sich ein Öl aus. Bewahrt man jetzt das Gemisch unter häufigem Umschütteln 4 Stunden bei 70° auf, so geht das Öl größtenteils wieder in Lösung, und die Flüssigkeit reduziert zum Schluß sehr stark Fehlungsche Lösung. Sie wird nach dem Abkühlen mit reinem Bariumcarbonat neutralisiert, filtriert und der schlammige Rückstand sorgfältig mit Alkohol und Wasser nachgewaschen. Das Filtrat wird unter geringem Druck zur Trockne gedampft und mit viel Aceton ausgelaugt, wobei das Bariumacetat zurückbleibt. Beim Verdunsten des Acetons hinterbleibt gewöhnlich eine amorphe Masse. Durch Lösen in heißem Essigester und Verdunsten im Exsiccator wurden lange weiße Strähnen erhalten, die zum größten Teil aus dem krystallisierten Hydrat der Benzoyl-glucose bestehen, aber auch etwas amorphe, wasserfreie Substanz enthalten.

b) Dibenzoyl-gluco-xylose.

Dibenzoyl-gluco-xylose, C₂₅H₂₈O₁₂, H₂O, Molekulargewicht 520,22, ist ein Bestandteil der Blätter und Zweige von Daviesia latifolia. Bei der Destillation des alkoholischen Extraktes mit Dampf geht eine kleine Menge eines aromatisch riechenden, ätherischen Öles und etwas Benzoesäure über, während eine strohfarbene wäßrige Lösung und ein grünes Harz zurückbleiben. Nachdem der wäßrigen Lösung durch Äther Benzoesäure, Salicylsäure, p-Cumarsäure und Fumarsäure entzogen sind, gibt sie an Amylalkohol ein benzoyliertes Disaccharid ab, das bei alkalischer Hydrolyse in Benzoesäure und ein Disaccharid gespalten wird. Das Disaccharid wiederum kann in Glucose und Xylose zerlegt werden. Dieses natürliche benzoylierte Disaccharid enthält zwei Benzoylgruppen und wurde als Dibenzoyl-gluco-xylose bezeichnet. Es krystallisiert mit 1 Mol Krystallwasser in farblosen Nadeln vom Schmelzpunkt 147-1480 und schmeckt äußerst $[\alpha]_D = -106,7^{\circ}$ (0,5094 g wasserfreie Substanz in 20 cm³ methylalkoholischer Lösung).

Spallung. Die beiden Benzoylgruppen werden durch kalte, verdünnte Natronlauge schnell quantitativ abgespalten. Die entstehende Gluco-xylose enthält keine reduzierende Gruppe. Sie bildet eine farblose, hornartige Masse, die in Wasser sehr leicht, in Methylalkohol leicht und in absolutem Alkohol wenig löslich ist. $[\alpha]_D=-36,5^0$ (0,6630 g in 100 cm³ wäßriger Lösung). Die Gluco-xylose liefert bei der Spaltung mit Säuren d-Glucose und d-Xylose.

Bei mehrstündigem Erhitzen mit Acetanhydrid gibt Dibenzoyl-gluco-xylose das Pentaacetyl-derivat $\rm C_{35}H_{38}O_{17}$, Nadeln vom Schmelzpunkt 203° .

Aus der bei der Darstellung verbliebenen Mutterlauge konnte noch eine isomere Verbindung, Iso-benzoyl-gluco-xylose, Schmelzpunkt 173—174°, isoliert werden.

c) Gluco-gallin (1-Monogalloyl-β-glucose).

Glucogallin, 1-Monogalloyl- β -glucose (β -Glucose-1-monogalloat), $C_{13}H_{16}O_{10}$,

$$HO$$
 $CO \cdot O \cdot C_e H_{11}O_s$

Molekulargewicht 308,2, wurde von E. Gilson (25) neben einem anderen Glucotannoid, dem Tetrarin, aus dem chinesischen Rhabarber isoliert.

Zur Darstellung aus Rhabarber wird das fein zerschnittene Material aus kaltem Alkohol extrahiert. Der Auszug wird mit Äther versetzt und nach einigem Stehen dekantiert. Man destilliert den Äther von der Flüssigkeit ab, fällt mit Benzol, löst die Fällung in Aceton und fällt nochmals. Die letzte Fällung wird mit dem gleichen Gewicht Aceton behandelt und schließlich aus Methylalkohol umkrystallisiert.

E. FISCHER und M. BERGMANN (20) konnten die von ihnen auf 2 Wegen gewonnene 1-Monogalloyl- β -glucose (β -Glucose-1-monogalloat) mit dem Glucogallin von Grison identifizieren. Sie bauten aus Acetobromglucose und dem Silbersalz der Triacetyl-gallussäure die Heptacetylverbindung auf und gelangten durch Verseifung mit Ammoniak zur 1-Monogalloyl- β -glucose. Auch durch Einwirkung von Triacetyl-galloylchlorid auf 2, 3, 4, 6-Tetracetyl-glucose bei Gegenwart von Chinolin gelangt man nach denselben Autoren über die Acetylverbindung zu Gluco-gallin.

Glucogallin krystallisiert in monoklinen Prismen. Bei raschem Erhitzen liegt der Schmelzpunkt bei 214—215° (korr.), bei langsamem Erhitzen bei 202 bis 203° (korr.) unter Aufschäumen. Es schmeckt schwach bitter, aber nicht sauer. Es löst sich ziemlich schwer in kaltem Wasser, leicht in heißem und krystallisiert daraus beim Erkalten ziemlich langsam. Aus Methylalkohol, in dem es auch in der Wärme ziemlich schwer löslich ist, krystallisiert es nach einiger Zeit in zentrisch geordneten, kleinen Nadeln oder Prismen. Recht schwer löst es sich in absolutem Alkohol, selbst in der Wärme, ferner in Aceton und Essigester, so gut wie gar nicht in Äther, Benzol, Chloroform und Petroläther. Dagegen wird es von 80 proz. Alkohol in der Wärme ziemlich reichlich aufgenommen und krystallisiert daraus, wenn die Lösung nicht zu verdünnt ist, bei längerem Stehen in schönen mikroskopischen Prismen. Die lufttrockene Substanz enthält Krystallwasser. [α] $_{D}^{10}=-24,4°$ (0,0568 g trockene Substanz in 2,5770 g Wasser).

Reaktionen. Die verdünnte wäßrige Lösung gibt mit Eisenchlorid eine tiefblaue Färbung wie Gallussäure. Mit Cyankalium tritt nach kurzer Zeit Gelbfärbung auf und dann beim Schütteln an der Luft eine rötliche Färbung, die wohl auf vorhergehende Abspaltung von Gallussäure zurückzuführen ist. Mit wäßrigen Lösungen von essigsaurem und basisch essigsaurem Blei und von Brechweinstein entstehen amorphe Niederschläge. Dagegen gibt Gelatine auch in ziemlich konzentrierter Lösung keine Fällung. Mit Fehlingscher Lösung tritt in der Kälte sofort Braunfärbung und beim Kochen unter Zusatz von etwas Alkali starke Reduktion ein. Durch warme verdünnte Mineralsäuren wird Glucogallin sehr leicht hydrolysiert. Mit Phenylhydrazin erfolgt Spaltung und Abscheidung von d-Glucosazon.

Literatur.

(1) ASAHINA, Y., u. M. INUBUSE: Über die Flavanonglykoside. IV. Über Naringin und Hesperidin. Journ. Pharm. Soc. Jap. 49, 11 (1929). — (2) ASAHINA, Y., J. SHINODA u. M. INUBUSE: Über die Flavanonglykoside I. Ebenda 48, 29 (1928). — (3) ASAI, T.: Über das Vorkommen und die physiologische Bedeutung des Daphnins bei Daphne odora.

Acta phytochim. 5, 9 (1930).

(4) BAYLISS, W. M.: Journ. of Physiol. 43, 455 (1912). — (4a) Breguin, C.: Les glucosides à salicylate de methyle. Pharmac. Acta Helv. 7, 40 (1932). - (5) BERTRAND, G., et A. Comp-TON: Influence de la chaleur sur l'activité de la salicinase. Compt. rend. 157, 797 (1913); 172, 548 (1921). — (6) Bourquelot, E.: Sur la recherche, dans les végétaux, des glucosides hydrolysables par l'émulsine. Journ. Pharm. et Chim. [6] 23, 369 (1906). — Nouvelle contribution à la méthode biochimique de recherche, dans les végétaux, des glucosides hydrolysables par l'émulsine; son application à l'étude des plantes employées en médecine populaire. Ebenda [7] 2, 241 (1910). — (7) BOURQUELOT, E., u. H. HÉRISSEY: Ebenda [7] 3, 115 (1911); ABDERHALDENS Biologische Arbeitsmethoden, Abt. I, T. 5, 115. — (8) Biochemische Synthese eines mit dem Saliein isomeren Glucosids, des β-Salieylglucosids mit Hilfe von Emulsion. Compt. rend. 156, 1790 (1930). — (9) BRIDEL, M.: Étude biochimique sur la composition du Monotropa Hypopitys L. Obtention d'un nouveau glucoside à salicylate de méthyle, la monotropitine. Ebenda 177, 642 (1923).—(10) Sur la véritable nature à salicylate de méthyle existant dans l'écorce du Betula lenta L. Ebenda 178, 1310 (1924). — (11) Sur la présence de la monotropitine dans les racines fraîches de trois espèces des Spirées: (11) Sur la presence de la monotoprime dans les labores habites de la lois especiales. Spirea ulmaria L., S. filipendula L., S. gigantea var. rosea. Bull. Soc. Chim. biol. 6, 679 (1924).— (12) Sur la présence, dans l'émulsine des amandes de deux nouveaux ferments, la primevérosidase et la primevérase. Compt. rend. 181, 523 (1925).— (13) Le primérose, les primvérosides et la primvérosidase. Ebenda 180, 1421 (1925).— (13a) BRIDEL, M., C. CHARAUX et J. RABATE: Sur l'améliaroside, nouveau glucoside de l'écorce de l'Amelanchier vulgaris Moench. Ebenda 187, 56 (1928). — (14) BRIDEL, M., et S. GRILLON: Le glucoside à salicylate de méthyle du Gaultheria procumbens L. est le monotropitoside. Ebenda 187, 609 (1928). — (15) BRIDEL, M., et P. PICARD: Sur le primvéroside de l'acide salicylique. Ebenda 186, 98 (1928). — (15a) BRIDEL, M., et J. RABATÉ: Sur la répartition du piceoside (picéine de Ch. Tanret) dans le règne vegetal. Ebenda 189, 1304 (1929). (16) Brunswik, H.: Über Hesperidinsphärite im lebenden Hautgewebe von Anthurium Binotii Linden. Ber. Dtsch. Botan. Ges. 39, 208 (1921).

(17) Chem. Zentralblatt 1927 I, 2211. — (18) Cheynol, J.: Die chemische Zusammensetzung der Wurzel von Geum urbanum L. Schweiz. Apoth. Ztg. 66, 283 (1928).

setung der Wurzel von Geum urdanum L. Schweiz. Apoun.-Zig. bb, 283 (1928).

(19) Edwards, G. R., and H. Rogerson: The constitution of Fabiana imbricata. Biochem. Journ. 21, 1010 (1927).

(20) Fischer, E., u. M. Bergmann: Über das Tannin und die Synthese ähnlicher Stoffe V. Ber. Dtsch. Chem. Ges. 51, 1760 (1918).—(21) Fischer, E., u. H. Noth: Teilweise Acylierung der mehrwertigen Alkohole und Zucker. IV. Derivate der d-Glucose und d-Fructose. Ebenda 51, 321 (1918).—(22) Fischer, E., u. O. Nour: Synthese des Phloretins und Darstellung der Nitrile von Phenolearbonsäuren. Ebenda 50, 611 (1917).—(22) Fischer, E., u. O. Nour: Synthese des Phloretins und Darstellung der Nitrile von Phenolearbonsäuren. Ebenda 50, 611 (1917).—(23) Fischer, E., u. C. Phogela 49, 1475 (1909). (23) Fischer, E., u. K. Raske: Synthese einiger Glucoside. Ebenda 42, 1475 (1909). -(24) FREUDENBERG, K.: Uber Gerbstoffe V. Phloroglucingerbstoffe und Catechine. Konsti-

tution des Gambircatechins. Ebenda 53, 1416 (1920).

(25) Gilson, E.: Bull. Acad. roy. méd. Belgique [4] 16, 831 (1902). — (26) Glaser, E.: Über das unter dem Namen β-Methyläsculetin, Scopoletin, Gelseminsäure, Chrysatropasaure in verschiedenen Pflanzen vorkommende 4-0xy-5-methoxycumarin und das Glucosid desselben. Arch. der Pharm u. Ber. Dtsch. Pharm. Ges. 266, 573 (1928). — (27) GLASIER, E., u. M. Kraus: Über die Synthese des Äsculins. Biochem. Ztschr. 138, 183 (1923). — (28) Goris, A., M. Mascré u. Ch. Vischniac: Primelglykoside und -öle. Bull. Sciences Pharmacol. 19, 577 (1912). — (29) Goris, A., et Ch. Vischniac: Constitution du primvérose, de la primérine et de la primulavérine. Compt. rend. 169, 975 (1919). — (30) GRIEBEL, C.: Beiträge zur Kenntnis der chemischen Zusammensetzung der Preißelbeeren, Moosbeeren und Kranbeeren. Ztschr. f. Unters. Nahrgs.- u. Genußmittel 19, 241 (1910). — (30 a) HEAD, F. S. H., and A. ROBERTSON: The Constitution of Aesculin. Journ. Chem. Soc. London 1930, 2434.

(31) Helferich, B., u. F. A. Fries: Oxyaldehyde (VIII). Ber. Dtsch. Chem. Ges. 58, 1246 (1925). — (32) Hérissey, H., et J. Cheymol: Sur la constitution chimique de la géine (géoside). Compt. rend. 183, 1307 (1926).

(32a) JACOBY: Dissert., Dorpat 1890. — (32b) JOHANNSON: Dissert., Dorpat 1875. —

 (32c) Jowett, H. D. A.: Proc. Chem. Soc. London 16, 89 (1901).
 (33) Karrer, P.: Zur Kenntnis der Glucoside IX. Helv. 4, 130 (1921). — (34) Glucoside V. Synthese des 3-Gaultherins, des 3-Tetracetyl-glucosido-anthranilsauremethylLiteratur. 843

esters und $\operatorname{des} \beta$ -Glucosido-resorcylsäuremethylesters. Helv. 3, 252 (1920). —(34a) King, F. E., und A. Robertson: The Position of the Bioside Residue in Hesperidin. Journ. chem. Soc. London 1931, 1704. — (35) Klein, G.: Aldehydabspaltung aus Zuckerarten. Biochem. Ztschr. 169, 132 (1925). — (35a) KLEIN, G., u. H. LINSER: Fluorometrische Bestimmung von Glykosiden: Asculin. Ebenda 119, 51 (1930). — (36) Kunz, A.: Studies on Salicin I. Exceptional Rotations of the Halogeno-tetraacetyl-Derivatives of Salicin. Journ. Amer. Chem. Soc. 48, 262 (1926). — (37) Kunz-Krause, H.: Beiträge zur Kenntnis der Fabiana imbricata Ruiz und Payon (Pichi-Pichi) und ihrer chemischen Bestandteile. Arch, der Pharm. u. Ber. Dtsch. Pharm. Ges. 237, 1 (1899).

(38) Leone, P.: Konstitution und Synthese des Daphnins. Gazz. chim. ital. 55, 673

(1925). — (39) LIPPMANN, E. O. v.: Kleinere pflanzenchemische Mitteilungen. Ber. Dtsch. Chem. Ges. 60, 161 (1927). — (39 a) MACBETH, A. K.: Asculin. Journ. Chem. Soc. London

1931, 1288.

(40) Mannich, C.: Über Arbutin und seine Synthese. Arch. der Pharm. 250, 547 (1912). - (40 a) MAUTHNER, F.: Über neue synthetische Glucoside. Journ. f. prakt. Ch. [2] S5. 564 (1912). — (40b) Die Synthese des Piceins, des Glucosids der Edeltanne (Pinus Picea).

und neue künstliche Glucoside. Ebenda [2] 88, 764 (1913).

(41) OESTERLE, O. A., u. R. KUENY: Über die Beziehung des Hesperidins zu Pflanzenfarbstoffen. Arch. der Pharm. 253, 383 (1915). — Zur Kenntnis des Homoeriodictyols. Ebenda 255, 308 (1917). — (42) OESTERLE, O. A., u. G. WANDER: Über das Hesperidin einiger Pflanzen, Hely, 8, 519 (1925). — (43) OHLE, H.: Zur Konstitution des Vaccinins. Biochem. Ztschr. 131, 611 (1922). — (44) OPPENHEIMER, C.: Die Fermente und ihre Wirkungen 1, 596. Leipzig: G. Thieme 1925. — (45) Ebenda 1, 580.

(46) PICARD, P.: Le violutoside nouveau glucoside à salicylate de méthyle. Bull. Soc.

Chim. biol. 8, 570 (1926).

(46a) RABATÉ, J.: Bull. Soc. Chim. biol. 12, 441 (1930). — (47) RENNIE: Journ. Chem. Soc. 49, 857 (1886). — (48) RIJN, J. J. L. VAN: Die Glykoside. Berlin: Gebr. Bornträger 1900, S. 1. —(49) ROSENMUND, K. W., u. M. ROSENMUND: Über die Synthese des Naringenins und Phloretins. Ber. Dtsch. Chem. Ges. 61, 2608 (1928). — (50) ROSENTHALER, L.: Über Arbutin aus Walliser Bärentraubenblättern. Pharm. Acta Helv. 1, 147 (1926). — Über Arbutin II. Ebenda 2, 181 (1927). — Über Arbutin III. Ebenda 4, 55 (1929).

(51) SEKA, R., u. P. KALLIR: Zur Kenntnis des Äsculins. Ber. Disch. Chem. Ges. 64, 622 (1931). — (52) Shinoda, J., u. S. Sato: Über die Synthese der Polyoxychalkone, -hydrochalkone und flavanone. Journ. Pharm. Soc. Japan 48, 109 (1928). — (53) SIGMUND, W.: Über ein salicinspaltendes und ein arbutinspaltendes Enzym. Monatshefte f. Chemie 30, 77

(1909).

(53a) TANRET: Bull. Soc. Chim. France [3] 11, 944 (1894). -- (54) TSCHITSCHIBABIN, A. E., A. W. Kirssanow u. M. G. Rudenko: Über nichtgerbende Substanzen aus Badan (Saxifraga crassifolia). II. Arbutin. Liebigs Ann. 479, 303 (1930). — (55) TUNMANN, O.: Der weitere Ausbau der Mikrosublimationsmethode und der Nachweis des Arbutins in Pflanzen. Ber. Dtsch. Pharm. Ges. 21, 312 (1911). — (56) Zur Mikrochemie des Äsculins und zum Nachweis dieses Körpers in Aesculus hippocastaneum L. Schweiz. Wehschr. f. Chem. u. Pharm. 54, 45 (1916). — (57) Über das Hesperidin und die Krystalle in Hyssopus officinalis L. Pharm. Zentralhalle 56, 135 (1915).

(58) Vongerichten, E., u. F. Müller: Über d-Glucosephloroglucin und β-Glucosan. Ber. Dtsch. Chem. (4es. 39, 241 (1906). — (59) Voswinker., A.: Über Salicin und seine

Spaltung. Ber. Dtsch. Pharm. Ges. 10, 31 (1900).

(59 a) Weidenhagen, R.: Zur Kemmisder 3-Glucosidase. I. Spaltung von Amygdalin. Ztschr. Ver. Dtsch. Zuckerind. 79, 591 (1929). — (60) Wessely, F., u. E. Demmer: Die Konstitution des Fraxetins. Ber. Dtsch. Chem. Ges. 61, 1279 (1928). — (61) Konstitution und Eigenschaften des Fraxins. Ebenda 62, 120 (1929). — (62) Wessely, F., u. K. Sturm: Die Konstitution des Daphnins. Ebenda 63, 1299 (1930). - (63) Zur Konstitution des Daphnins. Ebenda 62, 115 (1929). — (64) WILLIMOTT, St. G., u. F. Wokes: Vitamins and other constituents of grape-fruit rind. Biochem. Journ. 20, 1299 (1926).

(65) Zellner, J.: Zur Chemie der Rinden. Monatshefte f. Chemie 47, 672 (1926). — (66) Siehe auch G. Zemplén: Über die Spaltung einiger Glykoside und über Amygdalin. Ber. Dtsch. Chem. Ges. 53, 996 (1920). — (67) Zemplén, G., u. A. Hoffmann: Über Salieinrhodanid und Disalicin-disulfid. Ebenda 55, 992 (1922). — (68) Zemplén, G., u. A. Kunz: Über neue sticksteffhaltige Derivate des Salicins und über mehrkernige Oxybenzyl-amine.

Ebenda 55, 979 [1922].

Systematische Verbreitung und Vorkommen der Glucoside mit aliphatischem und aromatischem Aglucon12.

Von W. THIES und C. WEHMER, Hannover.

Übersicht.

a) Phenolalucoside.

I. Einfachere Phenolglucoside: 1. Arbuin und Methylarbutin, 2. Salicin (Saligeninglucosid), 3. Populin (Benzoyl-salicin), 4. Spiraein (o-Oxybenzaldehyd-glucosid), 5. Glucovanillin (Vanillinglucosid), 6. Picein (Salinigrin, Ameliarosid), 7. Gaultherin (Monotropitosid, Monotropitin), 8. Primverin (Primverosid) und Primulaverin (Primulaverosid), 9. Salinigrin (m-Oxybenzaldelyd-glucosid), 10. Violutosin (Violutosid). II. Phenylpropanabkömmlinge: 1. Coniferin, 2. Syringin (Methoxy-coniferin),

3. Gein (Geosid), 4. Skimmin (Glucosido-oxycumarin), 5. Aesculin (Glucosido-dioxycumarin), 6. Scopolin (Glucosido-methoxy-oxycumarin), 7. Fabiatrin (Glucosido-methoxy-oxycumarin), 8. Daphnin (Glucosido-dioxycumarin), 9. Fraxin (Methoxy-glucosido-dioxycumarin).

III. Diphenylpropanabkömmlinge: 1. Glycyphyllin (Phloretin-rhamnosid)

2. Phlorhizin (Phloretinglucosid), 3. "Hesperidin"3.

b) Glucoside aromatischer Carbonsäuren.

1. Vacciniin (Monobenzoylglucose), 2. Dibenzoyl-gluco-xylose, 3. Glucogallin (Monogalloylglucose).

a) Phenolglucoside.

I. Einfachere Phenolglucoside.

Arbutin (β-Hydrochinonglucosid) C₁₂H₁₈O₇ und Methylarbutin C₁₃H₁₈O₇.

Vorkommen: Für fünf Phanerogamen-Familien angegeben, insbesondere bei Ericaceen, meist in Blättern, vereinzelt auch in Rinde, Wurzelstock, Blüten und Früchten.

Fam. Proteaceae: Arbutin in den Blättern von: Hakea laurina R. Br. — H. suaveolens R. Br., unsicher! — Banksia integrifolia L., wie vorige! — Grevillea robusta Cunn. Fam. Saxifragaceae: Saxifraga crassifolia L. (S. sibirica), "Badan", Wurzelstock: etwas Arbutin neben Bergenin. Blätter: Arbutin, kein Methylarbutin.

Fam. Rosaceae (Pomoideae): Pirus communis L., Birn baum, und verschiedene Varietäten, Blätter: Arbutin neben Methylarbutin. Stamm- und Wurzelrinde: Arbutin. -P. sinensis Lindl. (Blatter). — (Prunoideae): Prunus Persica Sieb. et Zucc. (Persica

vulgaris DC.), Pfirsichbaum (Blätter).

Fam. Ericaceae: Arbutin in den meisten Pflanzen von Methylarbutin begleitet. Nach älterer Angabe in der ganzen Pflanze von: Ledum palustre L., Sumpfporst. -Epigaea repens L. — Kalmia latifolia L., "Mountain Laurel" und K. angustifolia L., Kalikobusch. — Nach jüngerer Angabe in den Blättern von: Rhododendron jerrugineum L., Rostblättrige Alpenrose. - R. maximum L., "Great Laurel". -R. hirsutum L., Rauhblättrige Alpenrose. — Gaultheria procumbens L., Winter-grün (hier auch in Rinde). — Arctostaphylos Uva-ursi Spr. (Arbutus U.-u. L.), Bärentraube (entweder nur Arbutin oder Arbutin neben Methylarbutin enthaltend). — A. glauca Lindl., "Manzanito". — Vaccinium Myrtillus L., Heidel beere (wahrscheinlich). — V. Vitis Idaea L., Kronsbeere, hier außer in Blättern noch in Blüten und Früchten; zum Teil früher als "Vacciniun" angegeben! — V. macrocarpum Art. (= 0xycoccos m. Pers.), Kranbe ere, neben Blättern auch in Beeren. — V. Arcto-

Diese Bearbeitung schließt sich in Einteilung und Reihenfolge dem vorhergehenden

² Diosmin u. Naringin s. S. 930 und 939.

² Die Literaturnachweise für die einzelnen Glucoside und ihr Vorkommen müssen bei C. Wehmer: Pflanzenstoffe, 2. Aufl. (bis 1930) nachgesehen werden; außerdem: Abder-HALDEN: Biochemisches Handlexikon: Beiträge von Euler u. J.Lundberg in Bd. 2, S. 608ff.; G. Zemplén in Bd. 8, S. 328 ff.; Bd. 10, S. 843; Bd. 13, S. 950 ff. — Belistein: Handbuch der Organischen Chemie, 4. Aufl. 1918 u. f. mit Ergänzungsbänden. — H. Vocel u. A. Georg: Tabellen der Zucker und ihrer Derivate. Berlin 1931. — Fr. Czapek: Biochemie der Pflanzen, 2. Aufl., 3, 450ff. 1921. — J. J. L. VAN RIJN: Glucoside, 2. Aufl. Berlin 1931. — TRIER: Chemie der Pflanzenstoffe. 1924. — MERCES Index, 6. Aufl. 1929. S. 351 u. f.

staphylos L., Kaukasische Preißelbeere (Blätter). — Calluna vulgaris Salisb. (Erica v. L.), Heidekraut (Kraut). — Erica herbacea L. (E. carnea L.), Fleischrote

Heide (Blätter).

Fam. Pirolaceae: Im Kraut folgender, meist neben Methylarbutin: Chimaphila umbellata Nutr. (Pirola u. L.), Doldiges Wintergrün. — Ch. maculata Purse., Geflecktes Wintergrün. — Pirola unifora L. (Pyrola u. L.), Einblütiges Wintergrün. — P. rotundifolia L., Rundblättriges Wintergrün. — P. medica Sw., P. elliptica Nutr., P. chlorantha Sw. u. s.

2. Salicin (Saligenin-glucosid) C13H18O7.

Vorkommen: Hauptsächlich bei Salicaceen, in den meisten Salix- und vielen

Populus-Arten.

Fam. Salieaceae: Vorzugsweise in junger Rinde, Blättern, auch weiblichen Blüten folgender Arten: Salix daphnoides VILL. (S. praecox Hoppe) und Varietät acutijoiten Willd. (Yon anderen nicht gefunden!).—S. tragilis L. Bruch weide (wie vorige!).—S. alba L., Silberweide (wie vorige!).—S. triandra L. (S. amygdalina \(\beta\)-triandra L.), wie vorige!—S. purpurea L. (S. Helix L.?). Purpur weide.—S. vitellina L. (S. alba \(\beta\)-vitellina L.), Dotterweide.—S. tragili-alba (?).—S. viridis Fr.—S. pentandra L., Fünfmännige Weide.—S. ingra Marsh., Schwarze Weide.—S. tunboldtiana Willd.—S. lucida Mhilb.—S. Caprea L., Saalweide.—S. issa Ehrh.—S. retusa L.—S. mollissima Ehrh.—S. Laubertiana Sm.—S. retivalata L.—S. conifera Mühlb.—S. rubra Huds.—S. mollissima Ehrh.—S. Lucidan Mollis.—S. nonandra Hoffm. (Triebe).—S. polyandra Gl.—S. pentandra L.—S. onstelli (?).—S. lasiandra Benth.—S. sichensis Sanson.—S. Hookeriana Barratt.—S. Russeliana Sm. (S. fragilis × S. alba).—S. hastata L., Spießförmige Weide.—S. incana Schrik, Graue Weide.—S. cinerea L., Graue Weide (Rinde); neben Glucosid Salicinerein.—Populus alba L., Silberpappel; neben Populin.—P. Tremula L. Zitterpappel; we vorige.—P. pyramidals Roz. (P. dilatata Art., P. fastigiata Diss.), Pyramidenpappel.—P. balsamijera L., Balsampappel.—P. tremuloides Michx. (P. graeca Air.); neben Populin.—P. trichocarpa Schlich.—P. nigra L., Schwarzpappel.—P. monilifera Air. (P. canadensis Mnch.), Canadische Pappel.—P. canescens Sm., Graupappel.

Fam. Leguminosae (Papilionalae): Genista monosperma LAM., (Wurzel); Salicin-

ähnliche Substanz.

Fam. Rosaceae (Spiraeoideae): Filipendula Ulmaria Maxim. (Spiraea U. L.), Wiesen-Spierstaude (Blütenknospen); nach alter Angabe, nach neuerer aber nicht vorhanden!

3. Populin (Benzoyl-salicin) C20H22O8.

Vorkommen: Verbreitet bei Salicaceen, in Rinde, Blättern und weiblichen Blüten. Fam. Salicacene: Neben Salicin bei folgenden: Salix purpurea L. (S. helix L.?), Purpurweide (Rinde, Blätter und weibliche Blüten). — Populus alba L., Silber pappel (Rinde und Blätter). — P. Tremula L., Zitter pappel; wie vorige. — P. pyramidalis Roz. (P. dilatata Ait., P. lastigiata Desf.), Pyramidenpappel (Knospen). — P. tremuloides Mich. (P. graeca Ait.). (Rinde). — P. nigra L., Schwarzpappel (Knospen). — P. monitilera Ait. (P. canadensis Mich.), Canadische Pappel (Blattknospen).

Spiraein (o-Oxybenzaldehyd-glucosid) C₁₃H₁₆O₇.

Vorkommen: nur in einer Familie nachgewiesen.

Fam. Rosaceae (Spiracoideae): Spiraca Kamtschatica Pall. (Wurzelstock).—Filipendula Ulmaria Maxim. (Spiraca U. L.), Wiesen-Spierstaude (Kraut und Blüten); neben Gaultherin.

5. Glucovanillin (Vanillinglucosid) C14H18O8.

Vorkommen: Nur vereinzelt nachgewiesen.

Fam. Gramineae: Avena sativa L., Hafer (Fruchtschale). — Triticum repens L. (Agropyrum r. Beauv.), Quecke (Rhizom und Samenschale).

Fam. Orchidaceae: Vanilla planifolia Andr. (V. aromatica Sw.), Echte Vanille (Frucht); neben Glucovanillylatkohol.

Fam. Fagacene: Fagus silvatica L., Rotbuche (Rinde); als Ausscheidung nur einmal beobachtet.

6. Picein (= Piceosid, Salinigrin, Salicinerein, Ameliarosid, Glucosido-p-oxacetophenon) C14H18O2.

Vorkommen: In drei Familien.

Fam. Pinaceae (Abietineae): Picea excelsa Lk. (P. vulgaris Lk.), Fichte (Nadeln und junge Triebe).

Fam. Salicaceae: Salix discolor MHLB. (S. amygdalina L. var. discolor KCH.?), (Rinde); als Salinigrin angegeben, nach neuerer Angabe (1929) jedoch mit Picein identisch. --S. nigra Marsh., Schwarze Weide (Rinde); zweifelhafte Angabe! - S. cinerea L., Grave Weide (Rinde); als Salicinerein angegeben, jedoch identisch mit Picein.

Fam. Rosaceae (Pomoideae): Amelanchier vulgaris Moence. (Pirus v. L.), Felsenbirne (Rinde); als Ameliarosid angegeben, nach neuester Angabe (1930) identisch mit Picein.

Gaultherin (Monotropitosid, Monotropitin¹) C₁₉H₂₆O₁₂ (= Salicylsäure-methylester-primverosid).

Vorkommen: In einer großen Zahl von Familien der Angiospermen als Bestandteil der Wurzeln, Stengel, Blätter, Rinde, Blüten oder Früchte. Vielfach ist nur sein Spaltprodukt Salicylsäuremethylester nachgewiesen (dieser ist in Bd. 2, S. 538 unter Salicylsäure aufgeführt, wo das Vorkommen eingesehen werden muß).

Fam. Fagaceae: Fagus silvatica L., Rotbuche (Keimlinge, im Hypocotyl).

Fam. Betulaceae: Betula lenta L., Cherry-Birch (Rinde). — B. lutea MICHX. (Rinde). Fam. Lauraceae: Lindera Benzoin Meissn. (Laurus B. L.), (Rinde und Zweige);

zweifelhaft, da nur Spaltprodukt Salicylsäuremethylester nachgewiesen.

Fam. Rosaceae (Spiraeoideae): Spiraea Kamtschatica Pall. (Wurzelstock); neben Spiraein. — S. Filipendula L., Erdeichel (Kraut und Wurzelstock). — S. gigantea var. rosea (?), (Wurzel). — Filipendula Ulmaria Maxim. (Spiraea U. L.), Wiesen-Spierstaude (Kraut und Wurzelstock); neben Spiraein. - S. palmata Pole (S. digitata WILLD.).

Fam. Polygalaceae: In den Wurzeln folgender Species wurde Gaultherin oder sein Spaltprodukt (Salicylsäure-methylester) festgestellt: Polygala Senega L., Senega-Freuz blume ("Senega-Wurzel"). — P. Senega L. var. latifolia TORR. et Gr. — P. Boykini NUTT. — P. rarifolia DC. — P. javana DC. (P. tinctoria Vahl.). — P. variabilis H. B. K. β-albiflora DC. — P. Baldwinii NUTT. — P. serpyllacea Weihe. — P. calcarea Schultz. — P. depressa Wend. — P. alba Nutt. ("Falsche Senegawurzel"). — P. oleifera Неск. — P. violacea St. Hu. — P. vulgaris L. Fam. Violaceae: Viola tricolor L., Stiefmütterchen (Kraut); Gaultherin ist nicht

nachgewiesen (vgl. Violutosin, Nr. 10).

Fam. Pirolaceae: Monotropa Hypopitys L. (Hypopitys multiflora Scop.), Fighten-spargel (Blütensprosse); neben Monotropein.

Fam. Ericaceae: Gaultheria procumbens L., Wintergrün (Blätter und Rinde). — G. fragrantissima Wall. (G. punctata Bl.) (Blätter); "Indisches Wintergrünöl". — G. Shallon Pursh. (wie vorige). — G. leucocarpa Bl. — G. odorata Willd. — G. serpyllifolia. — Vaccinium Vitis Idaea L., Kronsbeere, Preißelbeere (Frucht). — Andromeda Leschenaultii (?) (= Gaultheria L. DC.?), (Kraut).

8. Primverin (Primverosid) C₁₉H₂₆O₁₃ und Primulaverin (Primulaverosid) $C_{20}H_{28}O_{13}$.

Vorkommen: In Primula-Arten, soll auch verbreitet sein in den Familien: Betulaceae, Primulaceae, Gentianaceae, Rhamnaceae, Pirolaceae und Rosaceae².

Fam. **Primulaceae:** Primula officinalis JaCQ. (P. veris var. α L.), Schlüsselblume, Primel (Wurzel, Blätter, Blüten). — P. Kewensis hort. (Wurzel).

9. Salinigrin C₁₃H₁₆O₇.

Vorkommen: In der Rinde von Salix discolor Melb.; nach neuerer Angabe identisch mit Picein (s. Nr. 6, S. 846) und S. nigra MARSH.

² Bridel, Marc: Compt. rend. 180, 1421 (1925); C. C. 1925 II, 408; Journ. Soc. Chim. biol. Paris 7, 925 (1925); C. C. 1926 I, 698.

¹ Wir behalten hier durchweg grundsätzlich die Endung "in" für Glucoside bei, siehe auch Note 1 auf S. 1035 u. 1224.

10. Violutosin, Violutosid (isomer Gaultherin = Monotropitin) C₁₉H₂₆O₁₂.

Vorkommen: In Viola-Arten.

Fam. Violaceae: Viola corruta L. (Kraut). — V. tricolor L., Stiefmütterchen (wie vorige). — V. arvensis Murr. und V. gracilis Sibth. et Sm., (wie vorige).

II. Phenylpropanabkömmlinge.

I. Coniferin (Laricin, Abietin) C15H22O8.

Vorkommen: Vielfach bei Coniferen gefunden; auch in vier anderen Familien, meist von Vanillin begleitet.

Fam. Pinaceae (Abietineae): Im Cambialsaft bei folgenden: Pinus silvestris L., Gemeine Kiefer, früheres "Laricin", später "Abietin" genannt. — P. Strobus L., Weymouthkiefer. — P. Cembra L., Zirbelkiefer. — P. Sabiniana Douel., Nußkiefer. — Picea excelsa Lk. (P. vulgaris Lk.), Fichte. — Abies pectinata DC. (A. excelsa Lk., A. alba Mill.), Edeltanne. — A. balsamea Mill. (A. balsamifera Micrica), Balsamtanne; nach alter Angabe! — Larix europaea DC. (L. decidua Mill.), Lärche; früheres "Laricin".

Fam. Liliaceae: Asparagus officinalis L., Spargel (Junge Sprosse = "Spargel");

neben Vanillin.

Fam. Fagaceae: Fagus silvatica L., Rotbuche (Holz); neben Vanillin. — Quercus Suber L., Korkeiche (Rinde); im techn. Kork neben Vanillin.

Fam. Chenopodiaceae: Beta vulgaris L. var. Rapa, Zuckerrübe und var. crassa, Futterrübe (Wurzel); im Saft der Rübe, neben Vanillin.

Fam. Compositae: Scorzonera hispanica L., Schwarzwurzel (Wurzel).

2. Syringin (Methoxy-coniferin) C17H24O9.

Vorkommen: Hauptsächlich bei Oleaceen verbreitet; vereinzelt auch bei Papilionaten und Caprifoliaceen.

Fam. Leguminosae (Papilionatae): Robinia Pseudacacia L., Falsche Acacie, Robinie

(Rinde); neben den Spaltprodukten Syringasäure, Syringenin.

Fam. Oleaceae: Syringa vilgaris L., Gemeine Syringe oder Flieder (Blätter, Rinde, Früchte); früheres "Lilacin" und "Ligustrin".— S. persica L., Persischer Flieder (Rinde und Blätter).— Ligustrum vulgare L., Gemeiner Liguster; wie vorige.—L. japonicum Thunbe., L. spicatum Buch-Ham. und L. lucidum Buch-Ham., (Blätter und Rinde).— Jasminum nudiflorum Linde. (Zweige und Rinde); neben "Jasmiflorin".— J. fruicans L. (Zweige); neben Jasminum.— Ferner in nicht genannten Species von Fraxinus, Olea, Forsythia und Phillyrea.

Fam. ('aprifoliaceae: Lonicera-Species (nicht genannt).

3. Gein (Geosid) C21H30O11.

Vorkommen: Nur in einer Familie.

Fam. Rosaccae (Rosoideae): Geum urbanum L., Nelkenwurz, Benediktenkraut (Rhizom). — G. rivale L. (Rhizom): wahrscheinlich!

4. Skimmin (7-Glucosido-7-oxycumarin?) C15H 16O8.

Vorkommen: In einer Familie.

Fam. Rutaceae (Toddalioideae): Skimmia japonica Thbg. (Holz); neben "Hesperidin".

5. Aesculin (6-Glucosido-6,7-dioxycumarin, Aesculinsäure, Bicolorin, Polychrom) $C_{15}H_{16}O_9$.

Vorkommen: Bislang in sieben dicotylen Familien aufgefunden.

Fam. Rosaceae (Prunoideae): Prunus spinosa L., Schlehe (Frucht); zweifelhafte alte Angabe!

¹ Die Struktur steht noch nicht einwandfrei fest.

Fam. Hippocastanaceae: Aesculus Pavia L. (Pavia rubra Lam.), Rote Kastanie (Rinde). - Ac. Hippocastanum L. (Hippocastanum vulgare Gärtn.), Roßkastanie (Rinde, junges Holz von Stamm und Asten, Knospen); früherer "Schillerstoff", "Polychrom", neben Fraxin, angeblich auch in geringer Menge in den Roßkastanienschalen.

Fam. Tamaricaceae: Tamarix gallica L. (Blüten); nach älterer Angabe, zweifelhaft! Fam. Loganiaceae: Gelsemium sempervirens Air. (Bignonia s. L.), Giftjasmin (Rhizom mit Wurzeln); nach alter, zweifelhafter Angabe, nach neuerer β-Methyl-Aesculetin

(Scopoletin, s. Nr. 7).

Fam. Šolanaceae: Fabiana imbricata R. et Pav., "Pichi-Pichi" (Blätter); nach älterer Angabe ein äsculinartiges Glucosid. — Brunfelsia Hopeana Benth. (Franciscea uniflora Pohl.), (Wurzel); wie vorige!

Fam. Rubiaceae (Cinchonoideae): Hymenodictyon excelsum WALL. (Cinchona e. ROXB.), (Rinde); nach alter Angabe, nach neuerer aber β -Methyl-Aesculetin (Nr. 7).

Fam. Caprifoliaceae: Symphoricarpus occidentalis Hook. (Rinde?); zweifelhafte. aber neuere Angabe (1929).

6. Scopolin (Methyl-aesculin, 7-Glucosido-6-methoxy-7-oxycumarin) C₁₆H₁₈O₉.

Vorkommen: Nur bei Solanaceen.

Fam. Solanaceae: Scopolia japonica Max., Japanische Belladonna (Wurzelstock); neben seinem Spaltprodukt Scopoletin (= β -Methylaesculetin). — S. carniolica JACQ. (e S. atropoides Bercht et Presl.); vie vorige! — S. huida Dun. (Anisodus L. Lk. et Otto); vie vorige. — Atropa Belladonna L., Tollkirsche (Kraut, Früchte, Wurzeln), ebenso.

7. Scopoletin (3-Methylaesculetin, Gelseminsäure, Chrysatropasäure = 4-0xy-5-Methoxycumarin) C₁₀H₈O₄.

Vorkommen: Als Spaltprodukt des Scopolins, bisweilen neben diesem, bei sechs Angiospermenfamilien.

Fam. Rosaceae (Prunoideae): Prunus virginiana Mill. (P. serotina Ehrh.), "Wild cherry" (Rinde).

Fam. Loganiaceae: Gelsemium sempervirens AIT. (Bignonia s. L.), Giftjasmin (Rhizom

mit Wurzeln); frühere Gelseminsäure.

Fam. Convolvulaceae: Convolvulus Scammonia L. (Wurzel); im Scammonium. -Ipomoea Purga Hayne (J. Jalapa Nutt., Convolvilus Jalapa Schied., Exogonium

Purga BNTH.), (Wurzelknollen); im Jalapenharz. — J. orizabensis LED. (Convolution of Petil.), Mexikanische Winde (Wurzel); im Harz.

Fam. Solanaceae: Atropa Belladonna L., Tollkirsche (Blätter und Wurzel, anscheinend aber in allen Teilen der Pflanze). — Scopolia japonica Max., "Roto", Japanische Belladonna (Wurzelstock); neben Scopolin. — S. carriolica Jaco. (S. atropoides Bercht. et Presl.), ebenso. — S. lurida Dun. (Anisodus l. Lk. et Otto), in der ganzen Pflanze neben Scopolin. — S. Hladnikiana Fleischm. (S. carniolica JACQ); zweifelhafte Angabe! — Mandragora autumnalis Spr. (Rhizom mit Wurzel = "Mandragorawurzel"). - Fabiana imbricata R. et Pav., Pichi-Pichi (Blätter).

Fam. Rubiaceae (Cinchonoideae): Hymenodictyon excelsum WALL. (Cinchona e. ROXB.) (Rinde).

Fam. Compositae: Artemisia Afra Jaq. (Blütenköpfchen).

8. Fabiatrin (Fabiana-glucotannoid, 7-Glucosido-6-methoxy-7-oxycumarin) $C_{16}H_{18}O_{9}$.

Vorkommen: Nur in einer Pflanze.

Fam. Solanaceae: Fabiana imbricata R. et PAV., Pichi-Pichi (Blätter).

9. Daphnin (7-Glucosido-7, 8-dioxycumarin) C₁₅H₁₆O₉.

Vorkommen: Sicher nur bei Thymelaceen.

Fam. Gramineae: Panicum italicum L. (Setaria i. P. B.), Italienische Kolbenhirse (Kraut = "Millet-Heu"); daphninähnliches Glucosid.

Fam. Thymelaeaceae: Daphne Mezereum L., Seidelbast (Rinde und Blüten). — D. Gnidium L. (Rinde). — D. Laureola L., wie vorige. — D. alpina L. (Kraut, nach älterer Angabe; ferner Rinde, Blüten und Frucht).

Fraxin (6-Methoxy-8-glucosido-7, 8-dioxycumarin, Paviin) C₁₆H₁₈O₁₀.

Vorkommen: In drei Familien verbreitet.

Fam. Hippocastanaceae: Aesculus Pavia L. (Pavia rubra Lam.), Rote Kastanie (Rinde); früheres "Paviin" (neben Aesculin). — Ae. Hippocastanum L. (Hippocastanum vulgare Gärtn.), Roßkastanie (Rinde, besonders der Zweige), wie vorige.

Fam. Oleaceae: In der Rinde bei folgenden: Fraxinus excelsior L., Gemeine Esche. — F. Ornus Sibt. (Ornus europaea Pers.), Mannaesche; hier auch im "Eschenmanna". — F. rotundijolia LAM. (F. Ornus L. var. rotundijolia LAM.); wie vorige. — F. americana L. (Rinde = "Ash Bark").

Fam. Caprifoliaceae: Diervilla japonica DC. (Weigelia j. Thbc.), (Zweige); unsichere Angabe! — D. lutea Pursh. (D. canadensis Willd. — D. trijida Mnch. — D. Diervilla Mach.), (Wurzel und Rinde); neben einem saponinartigen Glucosid. — Symphori-

carpus racemosa Michx., Schneebeere (Zweige); zweifelhafte Angabe!

III. Diphenylpropanabkömmlinge.

Glycyphyllin (Phloretin-rhamnosid) C₂₁H₂₄O₉.

Vorkommen: Nur in einer Gattung.

Fam. Liliaceae: Smilax glycyphylla Sm. (Blätter, Stengel, Blüten und Samen). — S. Macabucha Duch. (Blätter).

2. Phlorhizin² (Phloretinglucosid) C₂₁H₂₄O₁₀.

Vorkommen: Nach alter Angabe nur bei Rosaceen verbreitet; nach neuester Angabe (1931) identisch mit Asebotin bei den Ericaceen (S. 1223).

Fam. Rosaceae (Pomoideae): Pirus Malus L., Apfelbaum (Blätter, Rinde, besonders Wurzelrinde, Knospen, dagegen nicht in der Apfelschale!). — P. communis L., Birnbaum; Spur in Blattknospen, in der Rinde, insbesondere Wurzelrinde, neben Arbutin. — (Prunoideae): Prunus domestica L., Zwetsche (Rinde, besonders der Wurzel). — P.-Species und Variet. divers., Pflaumensorten (wie vorige). — P. arium L. (Cerasus a. Brok.), Süßkirsche (wie vorige). [Dagegen wurde in P. Cerasus L. (Cerasus acida Gärtn.), Sauerkirsche, kein Phlorhizin gefunden].

3. ,Hesperidin' (5, 7, 3'-Trioxy-4'-methoxyflavanonglucosid).

Vorkommen: Angegeben für sehr zahlreiche Pflanzen aus vielen, meist dicotylen Familien; besonders in Kraut und Früchten.

Fam. Araceae: Anthurium Binotii Lind. (Blatt und Stengel), Sphärite in der Epidermis. Fam. Menipermaceae: Cocculus laurifolius DC.

Fam. Rutaceae: (Rutoideae): In den Blättern folgender: Pilocarpus trachylophus Holm., Ceara-Jaborandi; in Blättern.— Xanthoxylum fraxineum WILD.— Fagara Pterota Blanco.— Dictammus albus L., Weißer Diptam.— Calodendron Capense Theg., Cap-Kastanie.— Barosna foetissima Bartl. et Wendl.— B. dioica Bartl. et Wendl.— B. dioica Bartl. et Wendl.— B. dioica Bartl. et Wendl.— B. oblonga Bartl. et W.— B. pulchellum Bartl. et Zehl.— Agathosma biophylla Eckl. et Zehl.— Empleurum ensatum Eckl. et Zehl.— (Toddalioideae): Ptelea trifoliuta L.— Skimmia japonica Theo. (Holz).— (Aurantioideae): Citrushesperidin bei folgenden: Citrus Aurantium Risso (C. sinensis Pers.). Apfelsinen baum (Blätter, Fruchtfleisch und Schale).— C. Bigaradia Risso (C. Aurantium L.

¹ Fraxin nach alter Angabe auch bei anderen Fraxinus-Arten.

² In der Literatur auch (fälschlich) Phlorizin, Phloridzin oder Phlorrhizin geschrieben s. auch S. 1223, Note 2.

³ Anscheinend handelt es sich um eine ganze Reihe von Hesperidinen und hesperidinartigen Substanzen, so daß man richtiger von einer Hesperidinappe spricht (TUNMANN): makrochemische Untersuchungen liegen nur für eine beschränkte Zahl vor (meist nur mikrochemischer Nachweis). Abgetrennt sind hier das Diosmin (s. S. 930 unter Flavone), das früher gleichfalls als "Hesperidin" ging, und das Isohesperidin Naringin (s. S. 939). — Als Formeln werden genannt: (¹34H46O21, C28H34O15 und früher C50H60O27.

subsp. amara L. var. Bigaradia), Bitterer Orangenbaum (Blüten und Fruchtfleisch), in ersteren nach alter Angabe; letzteres bestritten, dafür Naringin (= Isohesperidin). - C. Limonum Risso (C. medica L. subsp. Limonum Hook.), Citronen nesperiain).— C. Limonton Misso C. Meetra E. Store D. Store Co. L. mulgaris), Südeuropäische baum (Fruchtleisch). — C. Limetta Risso (C. L. mulgaris), Südeuropäische Limette (wie vorige). — C. madurensis Lour. (C. nobilis Lour. var. deliciosa), Mandarinen baum (wie vorige). — C. Bergamia Risso (C. Aurantium L. subsp. Lima var. Bergamia R.), Bergamotte (Frucht). — C. decumana L., Pompelmuse (Fruchtschale); Hesperidin nicht vorhanden, ist Naringin! (s. S. 939). — C. vulgaris RISSO. — C. vulgaris R. var. curassaviensis.

Fam. Umbelliferae: In den Früchten folgender: Aethusa Cynapium L., Hundspet ersilie. — Trinia glauca Reiche. (T. vulgaris DC.). — Seseli Libanolis Koch. — S. tenuijolium Ledeb. — S. glaucum Bieb. — Cuminum Cyminum L., Kreuzkümmel. — Angelica Archangelica L., Engelwurz. — A. atropurpurea L. — A. decurrens Fedsch. — A. litoralis Fr. — A. silvestris L. — Ferula angulata Schlecht. - F. communis L. - F. neapolitana Tenore. - F. Scorodosma Bentley et Trim. -Athamanta cretensis L. — Bubon Galbanum L. — Imperatoria Ostruthium L., Meisterwurz. - I. hispanica Borss. - Ligusticum scoticum L.

Fam. Tiliaceae: Tilia ulmifolia Scor., Winterlinde; in den Bracteen.
Fam. Rubiaceae (Coffeoideae): Hesperidin im Kraut bei folgenden: Galium Molluyo L., Gemeines Labkraut. — G. rubrum L. — G. aristatum L. — G. Schultesii Vest. — G. lucidum All. — G. meliodorum Beck. — G. cinereum All.

Fam. Labiatae: Im Kraut folgender: Mentha piperita Huds. var. officinalis Sole, Pfefferminze. — M. piperascens (?). — M. longifolia Huds. — Satureia Acinos Scheele und andere S. Species, ferner in verschiedenen Teucrium-Species u. a. Fam. Compositae: Anthemis austriaca Jacq., im Kraut.

Sonstige "Hesperidin"-Vorkommen.

Als "Hesperidin"-führend wurden früher außerdem Vertreter aus folgenden 16 Familien angegeben1:

Salicaceae. Cary ophyllaceae, Ranunculaceae, Cruciferae, Saxifragaceae.

Papilionaceae. Caesalpiniaceae, Linaceae, Lythraceae. Valerianaceae. Polemoniaceae.

Scrophulariaceae, Acanthaceae, Dipsacaceae. Campanulaceae, Lobeliaceae.

b) Glucoside aromatischer Carbonsäuren.

1. Vacciniin (Monobenzoyl-glucose) C₁₃H₁₆O₇.

Vorkommen: In einer Gattung.

Fam. Ericaceae: Vaccinium Vitis Idaea L., Kronsbeere (Blätter und Früchte). — V. macrocarpum Air. (Oxycoccos m. Pers.), Kranbeere (Beeren). — V. Oxycoccos L. (Oxycoccos palustris Pers.), Moosbeere (Frucht = ,, Moosbeere').

2. Dibenzo yl-gluco-xylose C25H28O12.

Vorkommen: In einer Pflanze bislang aufgefunden.

Fam. Leguminosae (Caesalpinioideae): Daviesia latifolia R. Br. (Blätter und Zweige); neben Quercetinglucosid C27 H30 O16.

3. Glucogallin (1-Monogalloyl-β-glucose) C₁₃H₁₆O₁₀.

Vorkommen: In einer Gattung (Rhabarber).

Fam. Polygonaceae: Rheum palmatum L. (Rh. tanguticum [MAX.] TSCHIRCH) und Rh. officinale Ball. (Wurzelstock = Chinesischer Rhabarber); neben Tetrarin. Rh. Rhaponticum L., Pontischer Rhabarber (Wurzelstock = Rhapontik).

¹ Aufzählung s. bei Borodin 1883; zitiert bei Oesterle u. Wander: Helv. chim. Acta S, 519 (1925). Von 3000 untersuchten Arten waren 150 hesperidinhaltig.

21. Flavone, Flavanone, Isoflavone und Xanthone, gelbe Blütenfarbstoffe.

Von HANS RUPE und MARGRIT SCHAERER, Basel.

Zusammenfassende Darstellungen.

ABDERHALDEN, E.: Handbuch der biologischen Arbeitsmethoden. In diesem: H. Rupe, LENZINGER u. M. JETZER: Nachweis und Darstellung der wichtigsten Pflanzenfarbstoffe (mit Ausnahme der Blatt- und Blütenfarbstoffe), Ab- und Aufbauversuche. Berlin und Wien: Urban & Schwarzenberg 1922.

RUPE, H.: Die Chemie der natürlichen Farbstoffe. Braunschweig: F. Vieweg & Sohn,

Teil 1900. 2. Teil 1909.

A. Einleitung.

Die Pflanzenfarbstoffe der Flavonreihe sind in der Natur sehr weit verbreitet, seltener kommen Flavanone und Isoflavone und nur ausnahmsweise Xanthone vor. Die Flavone sind alle Derivate des 2-Phenyl-benzopyrons (4) (\alpha-Phenyl-\gamma-benzopyrons) oder Flavons, einer Substanz, die sich auch selbst im Pflanzenreiche vorfindet. Sie besitzt die Formel

und unter Berücksichtigung der Bezifferung lassen sich ohne weiteres die Strukturformeln der im folgenden beschriebenen Flavone (einschließlich Flavonole [3-Oxyflavone]) ableiten. Flavanon, die Muttersubstanz der Flavanone, ist 2-Phenyl-2,3-Dihydrobenzopyron (4)

und Isoflavon ist 3-Phenyl-benzopyron (4).

859 H. RUPE und M. SCHAERER: Flavone, Flavanone, Isoflavone und Xanthone.

Die Xanthone, von denen nur wenige Vertreter in der Natur vorkommen, sind Derivate des Xanthons.

B. Flavone.

1. Flavon.

C, H,O.

Darstellung. 1(91). Am einfachsten durch Abwischen der Pflanzen (Primulaceen) mit Hilfe einer Bürste und Umkrystallisieren des erhaltenen Mehlstaubs, der entweder ganz weiß oder schwach gelb gefärbt ist, aus siedendem Petroläther. Er löst sich darin, abgesehen von wenigen zufälligen Verunreinigungen, leicht auf und scheidet sich beim Abkühlen in großen Krystallbüscheln beinahe vollständig wieder aus.

Etwas komplizierter gestaltet sich die Reindarstellung des Flavons, das bei der mechanischen Entfernung an der Pflanze haften bleibt. Seine Benzinlösung muß zur Entfernung von Wachs und anderen Substanzen, die die Krystallisation verhindern, vorerst mit verdümnter kalter Natronlauge behandelt werden. Diese nimmt einen beträchtlichen Teil der Verunreinigungen auf. Der Rückstand wird dann mit 40 proz. Alkohol, in dem das Wachs nur wenig löslich ist, digeriert, und nach wiederholtem Umkrystallisieren aus Alkohol (40 proz.) und abwechselnd aus Petroläther erhält man die Substanz rein.

2. Y. Shibata und K. Kimotsuki (136) spülen die frischen Pflanzenteile von Primula kewensis mit Alkohol ab, sie fällen durch Zusatz von wenig Wasser das Flavon in weißen Flocken aus und reinigen es durch wiederholtes Umkrystallisieren aus Alkohol.

Siehe auch Primetin, S. 853.

Nachweis. Siehe Tabelle 1, S. 902, Nr. 1. Flavon scheidet sich aus seinen Lösungen in konzentrierter Schwefelsäure und konzentrierter Salpetersäure auf Zusatz von Wasser wieder unverändert ab. Von heißer verdünnter Natronlange, noch rascher von methylalkoholischem Natrium- und Bariumhydroxyd wird es gespalten (deutlicher Acetophenongeruch!). Bei Einwirkung von kaltem methylalkoholischem Bariumhydroxyd geht es rasch in eine schön orangegefärbte, krystallinische Substanz über, die Lösung färbt sich tiefgelb, und beim Erwärmen tritt sehr deutlich Acetophenongeruch auf. Nach dem Stehen über Nacht und Sättigen mit Kohlendioxyd geht bei der Destillation mit Wasserdampf Acetophenon über; in der Lösung bleiben Salicylsäure und Benzoesäure zurück. Beim Eindampfen mit 30 proz. Kalilauge bilden sich Salicylsäure, Acetophenon, o-Oxyacetophenon und Benzoesäure. Nach Barger und Startling (27) gibt Flavon mit Jod Mischkrystalle, permanente blaue Nadeln, sowie eine schwarze Adsorptionsverbindung.

H. Brunswik (34) verwendet diese Reaktion zum mikrochemischen Flavonnachweis, indem er mit dem Skalpell abgeschabten Primelmehlstaub unter einem Deckglas in so viel 96 proz. Alkohol löst, daß die Flüssigkeit nur etwa die Hälfte des Raumes zwischen Deckglas und Objektträger einnimmt, und den noch freien Raum mit Jodjodkaliumlösung ausfüllt. An der Diffusionszone Alkohol-Jodjodkali bildet sich dann ein schön blauer Niederschlag, der aus blauen Nadeln und Nadelbüscheln, oft auch aus einem feinen Nadelfilz besteht. Diese Jod-Flavonmischkrystalle sind in Wasser und Salzsäure¹ beständig und unterscheiden sich hierdurch ganz eindeutig von den ähnlichen rotvioletten Saponarin-Jodmischkrystallen, die wasserlöslich sind.

¹ Unter der 50 proz. Salzsäure von Brunswik dürfte sehr wahrscheinlich konzentrierte Salzsäure, die mit der gleichen Gewichtsmenge (eventuell mit dem gleichen Volumen) Wasser verdünnt wurde, verstanden sein, d. h. eine ca. 19 proz. (eventuell ca. 21 proz.) Säure.

Flavone. S53

Nach H. Brunswik (34) eignen sich ferner zum mikrochemischen Flavonnachweis die Umkrystallisation unter Deckglas mit Mineralsäuren (konzentrierte Salzsäure führt zu charakteristischen feinen Nadeln und Nadelbüscheln), die Mikrosublimation (Bildung von ranken- und federartigen Krystallen) und die blauviolette Fluorescenz der Lösung in konzentrierter Schwefelsäure.

Eigenschaften. Aus Petroläther seidenartige Krystallbüschel, aus Alkohol weiße, seidenglänzende, federartige Krystalle. F. 97° (Kostanecki, Tambor), 97—99° (Shibata, Kimotsuki), 99—100° (Müller). Im Hochvakuum unzersetzt destillierbar. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Aceton, Benzin und den übrigen gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln. In kaltem Wasser beinahe unlöslich, in siedendem Wasser wenig löslich. Beim Abkühlen wird die Lösung zuerst milchig und scheidet dann seidenartige Krystallbüschel ab.

Absorptionsspektrum siehe Tabelle 6. Nr. 1.

Primetin. C₁₈H₁₀O₄. 6-Dioxyflavon (94).

Darstellung (94). Die lufttrockenen Pflanzenteile der japanischen alpinen Primelart Primula modesta Bisset et Moore (1 kg) werden in 75—80 proz. Alkohol suspendiert und durch gelindes Schütteln von dem reingelben Mehl, das die Blattunterseiten überzieht und in die Pflüssigkeit herabsinkt, befreit. Dabei beachte man, daß möglichst wenig Blattgrün herausgelöst wird. Nach dem Abdestillieren des Alkohols im Vakuum scheiden sich nach mehrtägigem Stehenlassen gelbe Krystalle aus, die durch eine wachsartige Substanz verunreinigt sind. Sie stellen ein Gemisch von Flavon und Primetin dar, eventuell Mischkrystalle der beiden. Man filtriert sie ab (20 g) und entzieht ihnen durch mehrstündiges Extrahieren mit Petroläther (Kp. ca. 60°) in einem Soxhlet Apparat das Flavon. Dieses scheidet sich aus dem Petroläther beim Erkalten als weiße, glitzernde Plättehen ab, die aus wäßrigem Alkohol oder Ligroin als farblose dünne Plättehen (5 g) vom F. 97° erhalten werden. Das Rohprimetin, das nach Entfernung des Flavons als tiefgelbe Substanz zurückbeibt, wird durch wiederholtes Umkrystallisieren aus ziemlich viel Methylalkohol gereinigt (0,5 g).

Nachweis. Siehe Tabelle 1, S. 902, Nr. 2. Die rötliche Farbe der alkalischen Lösung verblaßt nach längerem Stehen. Aus der mit Ferrichlorid versetzten, grün gefärbten alkoholischen Lösung scheidet sich nach einigen Tagen ein dunkelbrauner flockiger Niederschlag aus. Mehrstündiges Erhitzen mit methylalkoholischer Kalilauge unter Rückfluß führt zu Benzoesäure. Kobaltkomplexsalze, die eine oxydasenähnliche Wirkung zeigen (138), oxydieren Primetin leicht (124).

Zur Ausführung der Reaktion löst man eine Messerspitze Primetin in wenig 90 proz. Alkohol, verdünnt mit dem gleichen Volumen Wasser und versetzt z. B. mit einer wäßrigen Lösung von Chloropentamminkobaltichlorid. Nach einigen Minuten, nötigenfalls beim gelinden Erwärmen, färbt sich die Flüssigkeit braun, und es bildet sich ein amorpher, brauner Niederschlag.

Diacetylprimetin, $C_{19}H_{14}O_6$, aus Alkohol farblose, verfilzte Nadeln vom F. 189°. Monomethylprimetin, $C_{16}H_{12}O_4$, aus Alkohol schöne, schwefelgelbe, verfilzte Nadeln vom F. 211—212°.

Eigenschaften. Primetin stellt ockergelbe, dünne Prismen dar. F. 230—231°. In Methyl- und Äthylalkohol löslich, in Petroläther unlöslich.

Absorptionsspektrum siehe Tabelle 6, Nr. 2.

3. Toringin (60). Glacosid des Chrysins (156, 51).

5, 7-Dioxyflavon-7-glucosid (156) oder 5, 7-Dioxyflavon-5-glucosid (51).

Darstellung. Aus der Rinde von Pirus Toringo Sieb. (Japan). Siehe Y. Hirose (60).

¹ Näheres über diese Substanz konnte nicht in Erfahrung gebracht werden. Die Veröffentlichung von Y. Hirose (60) war uns leider nicht zugänglich, da sie weder in einer

schweizerischen noch in einer deutschen öffentlichen Bibliothek nachgewiesen ist.

854 H. RUPE und M. SCHAERER: Flavone, Flavanone, Isoflavone und Xanthone.

Nachweis. Siehe Tabelle 1, S. 904, Nr. 3. Gibt nach der Reduktionsmethode S. 875, Fußnote 2, Goldgelbfärbung.

Eigenschaften. Siehe Absorptionsspektrum Tabelle 6, Nr. 3.

4. Chrysin.
C₁₅H₁₀O₄.
5,7-Dioxyflavon.

Darstellung. Der alkoholische Auszug von 100 Gewichtsteilen frischer Knospen (Populus pyramidalis, Populus nigra, besonders reichlich in den frischen, gelben Herbstund Winterknospen der nordamerikanischen Populus monilifera s. balsamifera, 2—3°/00 bei 70° mit der alkoholischen Lösung von 12 Teilen Bleiacetat versetzt und über Nacht stehengelassen. Man filtriert dann von dem gelblichbraunen, schlammigen Niederschlag ab, fällt durch Einleiten von Schwefelwasserstoff das Blei aus und destilliert nach nochmaligem Filtrieren den Alkohol ab. Das ausgeschiedene, schwere, dickflüssige Harz wird nach dem Abgießen der überstehenden, stark essigsauren, wäßrigen Flüssigkeit in wenig heißem Alkohol gelöst. Nach einigen Tagen scheidet sich dann die Hauptmenge des Chrysins in Form eines gelben krystallinischen Breies ab, der zur Entfernung von wachsartigen Fetten, Harzen und Schwefel mit wenig siedendem absolutem Alkohol, dann mit Äther und Schwefelkohlenstoff behandelt wird. Kochendes Wasser entzieht dem Rohprodukt Salicin und Populin, und siedendes Benzin nimmt das Tectochrysin auf. Man erhitzt nun bis zum Schmelzen (auf 275°), wodurch verschiedene Verunreinigungen verkohlt werden, löst in Alkohol und fällt alle fremden Farbstoffe durch Zusatz einiger Tropfen Bleiacetatlösung aus. Der flockige Niederschlag wird abfiltriert, das Filtrat mit Schwefelwasserstoff entbleit und das Chrysin zweimal aus Alkohol umkrystallisiert.

Nachweis. Siehe Tabelle 1, S. 904, Nr. 4. Chrysin wird aus der alkalischen Lösung durch Zusatz von Säuren unverändert wieder ausgefällt. Barium- und Calciumchlorid erzeugen in der ammoniakalischen Lösung chromgelbe Niederschläge. Nach der Reduktionsmethode S. 875, Fußnote 2, gibt Chrysin Goldgelbfärbung. Beim Eintragen von Brom oder Jod in alkoholische Chrysinlösung entstehen hellgelbe Nadeln von Dibrom- resp. Dijodchrysin. Konzentrierte Salpetersäure löst es mit gelber Farbe auf, und nach einigen Augenblicken scheiden sich aus der salpetersauren Lösung hellrote, körnige Krystalle von Dinitrochrysin aus, die in Alkali mit oranger Farbe leicht löslich sind. Beim Kochen mit konzentrierter Kalilauge zerfällt Chrysin in Acetophenon, Essigsäure, Benzoesäure und Phloroglucin. Zu seiner weiteren Identifizierung wird auch seine Überführung in den Methyläther Tectochrysin (s. d.) mittels methylalkoholischer Kalilösung und Methyljodid empfohlen.

Histochemischer Nachweis nach G. Klein siehe S. 880.

Eigenschaften. Hellgelbe, dünne, glänzende Tafeln oder Krystallschuppen. Krystallsiert nach G. Klein (75) am leichtesten und schönsten aus Ammoniak-Alkohol (1:1): leuchtend dunkelgelbe Kugelsphärite, die im polarisierten Licht das dunkle Kreuz geben. F. 275°. Auf höhere Temperatur erhitzt, sublimiert Chrysin unzersetzt in feinen Nadeln, im Hochvakuum bei 220°, Farbe des Sublimats fast weiß. Unlöslich in Wasser, kaum löslich in Benzol, Schwefelkohlenstoff, Chloroform und Benzin, ziemlich reichlich in siedendem Eisessig und Anllin, weniger in Äther; löslich in 180 Teilen kaltem und in 50 Teilen heißem Alkohol.

Absorptionsspektrum siehe Tabelle 6, Nr.4.

5. Tectochrysin.

 $C_{16}H_{12}O_4$. 5-Oxy-7-methoxyflavon.

Darstellung. Siehe Chrysin. Seine Trennung vom Chrysin beruht auf seiner Leichtlöslichkeit in Benzin und ganz besonders in Chloroform, in dem Chrysin praktisch unlöslich ist. Flavone. S55

Nachweis. Siehe Tabelle 1, S.904, Nr.5. Das intensiv gelbgefärbte Natriumsalz, das für die Verbindung charakteristisch ist, löst sich auch in siedendem Wasser kaum. Man stellt es dar, indem man die alkoholische Lösung von Teetochrysin vorsichtig bis zur sehwachen Trübung mit Natronlauge versetzt; es krystallisiert dann in feinen, intensiv gelbgefärbten Nadeln aus. Diese werden von siedendem Wasser größtenteils zersetzt unter Abgabe des Alkalis an das Wasser und Rückbildung von Teetochrysin. Von Kalilauge wird Tectochrysin viel schwerer zerlegt als Chrysin.

Eigenschaften. Aus Alkohol lange, gelbe Nadeln, aus Benzol schwefelgelbe, dicke, monokline Krystalle. F. 163°. In Alkohol viel weniger löslich als Chrysin, leicht löslich in Benzin, Benzol und Schwefelkohlenstoff, äußerst leicht löslich in Chloroform

6. Pratol (105). $^{\rm C_{16}H_{10}O_4}.$ 7-Oxy-4'-methoxyflavon (?) (110).

Darstellung. Man extrahiert das getrocknete und zerkleinerte Blütenmaterial von Trifolium pratense oder T. incarnatum wiederholt mit heißem Alkohol, destilliert die Hauptmenge des Alkohols bei einer Temperatur,die 85° nicht übersteigt, ab und befreit den dunkelgrünen, klebrigen Rückstand durch mehrstündige Wasserdampfdestillation von flüchtigen Bestandteilen. Die zurückbleibende rötlichbraune, wäßrige Flüssigkeit wird von dem klebrigen Harz, das beim Abkühlen erstarrt, getrennt, unter vermindertem Druck konzentriert und wiederholt mit reichlich Äther ausgeschüttelt. Man wäseht die vereinigten, hellgrüngefärbten Ätherauszüge mit wenig Wasser, trocknet sie und destilliert den Äther ab. Der dunkelgrüne, halbfeste Rückstand wird mit wenig Äther digeriert, man filtriert den schwer löslichen Teil ab und krystallisiert ihn wiederholt aus Alkohol um.

Nachweis. Siehe Tabelle 1, S. 904, Nr. 6. Eine Lösung von Pratol in Acetanhydrid wird auf Zusatz eines Tropfens Schwefelsäure gelb gefärbt. Erhitzen mit Acetanhydrid führt zum Acetylderivat, federigen Nadeln aus Alkohol. F. 166° (POWER, SALWAY), 167—168° (ROBINSON, VENKATARAMAN).

Eigenschaften. Farblose Nadeln. F. 253° (POWER, SALWAY), 261—262° (ROBINSON, VENKATARAMAN). Wenig löslich in heißem Alkohol, schwer löslich in Wasser, Äther, Chloroform und Benzol.

7. Baicalin (126, 127).
$$C_{21}H_{18}O_{11} + H_{2}O$$
.

5, 6, 7-Trioxyflavon-7-glucuronsäure (124, 125, 55).

Darstellung. Die Wurzeldroge von Seutellaria baiealensis Georei wird fein zerschnitten und mehrmals je I Stunde mit 5-10 Teilen siedenden 50 proz. Alkohols unter Rückfluß extrahiert. Man versetzt die kolierten Auszüge mit so viel Salzsäure, daß sie 1 % davonthalten, und läßt sie stehen, bis sich der gebildete graugelbliche Niederschlag gut abgesetzt hat. Er wird abfiltriert, durch Erwärmen mit verdümnter Schwefelsäure von klebrigen Beimengungen befreit, gewaschen und getrocknet. Bei Behandlung des Rohproduktes mit Methylalkohol im Extraktionsapparat krystallisiert das Baicalin in hellgelben mikroskopisch feinen Nadeln aus. Ausbeute an Rohprodukt im Mittel 8,6 %, an gereinigter Substanz ca. 4 % der lufttrockenen Droge.

Zur Gewinnung des Balcalins aus der frischen Wurzel werden 100 g Wurzeln mittlerer Größe (0,3—1 em dick, wasserfrei 30,5 g), die am Ende der Vegetationsperiode gesammelt sind, zweimal je 1 Stunde mit siedendem Wasser extrahiert. Man filtriert die Auszüge, säuert sie mit so viel Salzsäure an, daß sie 1% davon enthalten, und behandelt den entstandenen schön gelben, flockigen Niederschlag wie oben weiter. Ausbeute an Rohsubstanz 6,2 g, an reinem Baicalin 3,8 g, d, h, 20,3 % resp. 12,5 % der Trockensubstanz der Wurzel.

Nachweis. Siehe Tabelle 1, S. 904, Nr. 7. Die Lösungen in Alkalien und Ammoniumhydroxyd nehmen bald eine dunkle Färbung an. Es löst sich auch in Alkaliacetatlösung mit gelber Farbe, ebenso in zahlreichen anderen Lösungsmitteln, siehe (127). Beim Kochen mit 25 proz. Kalilauge entsteht Acetophenon.

Aus der Lösung in 30 proz. Salpetersäure scheidet sich nach einiger Zeit Benzoesäure ab. Seine alkoholische Lösung gibt mit Kaliumhydroxyd, Natriumhydroxyd, Alkali- und Erdalkaliacetaten einen orangefarbenen, mit Bariumhydroxyd einen rostroten Niederschlag, der beim Trocknen grün wird. Natriumamalgam färbt die alkoholische Lösung orangegelb und erzeugt einen grünen, flockigen Niederschlag. Baicalin ist schwer hydrolysierbar. In methylalkoholischer Lösung läßt es sich mit Rosolsäure als Indicator wie eine einbasische Säure titrieren. Wird eine Messerspitze Baicalin in 50 proz. Alkohol unter Erwärmen gelöst und mit wenig wäßriger Pentamminkobaltichloridlösung versetzt, so färbt sich die Lösung nach einigen Minuten dunkelgrün, und bei weiterem Stehenlassen fällt ein amorpher, schmutzig grünbrauner Niederschlag aus (124).

Die Tollenssche Naphthoresorcinprobe ist positiv. Erhitzt man nach Asahina und Hasegawa (4) Baicalin in konzentrierter Salzsäure mit naphthoresorcinearbonsaurem Barium, bis eine grünlichblaue Färbung auftritt, und schüttelt mit Äther oder Benzol aus, so zeigen die Lösungen eine Violetifärbung. Werden eine Suspension von Baicalin in Wasser und alkoholische a-Naphthollösung mit konzentrierter Schwefelsäure unterschichtet, so tritt an der Berührungsfläche ein oben braunroter, unten blaugrüner Ring auf, und beim Umschütteln färbt sich die ganze Flüssigkeit smaragdgrün (Reaktionen auf Glucuronsäure). Die Baicalinkrystalle färben sich beim Befeuchten mit Bariumhydroxyd zunächst

Die Baicalinkrystalle färben sich beim Befeuchten mit Bariumhydroxyd zunächst ziegelrot, nach kurzer Zeit, besonders rasch auf Zusatz von Bromwasser, Jodjodkaliösung oder Wasserstoffsuperoxyd, werden sie tiefblaugrün; Jodjodkaliumlösung allein färbt sie anfangs orangerot, dann an der Luft grün und schließlich jodstärkeartig blau (Scutellarin wird violettrot). Mikrochemisch lassen sich im Herbst in den Parenchymzellen der Wurzelrinde und des Holzteiles durch Zusatz von verdünnter Salzsäure zu Quer- und Längsschnitten Baicalinkrystalle nachweisen, die sich mit Ferrichlorid dunkelgrün, mit Bariumhydroxyd gelbbraun, auf Zusatz von Jod- oder Bromwasser grün färben und in Alkali mit gelber Farbe sehr leicht löslich sind.

Weitere Reaktionen und Derivate siehe (127).

Eigenschaften. Aus Methylalkohol hellgelbe Nadeln, die bis 135° ein Molekül Krystallwasser enthalten. F. 223°. Kaum löslich in Wasser, wenig löslich in siedendem Alkohol, Methylalkohol und Aceton, leichter löslich in heißem Eisessig. Löslich in Anilin, Pyridin, pyridinhaltigem Wasser und den Alkaloiden Morphin, Brucin und Chinidin.

 $[\alpha]_D^{18} = -144,9^{\circ}$ (in Wasser + Pyridin). Absorptionsspektrum siehe Tabelle 6, Nr. 7.

Baicalein (126, 127).
 C₁₅H₁₀O₅.
 6, 7-Trioxyflavon (24, 125, 55).

Darstellung (127). 1 Teil Baicalin wird in 20 Teilen Wasser fein verteilt und unter starkem Umrühren mit 25 Teilen konzentrierter Schwefelsäure versetzt, wodurch es rasch aufgelöst wird. Gießt man nun die Lösung sogleich in etwa 200 Teile Wasser, so scheidet sich das Baicalein nach kurzer Zeit als gelber flockiger Niederschlag aus. Es wird abgesaugt, mit Wasser gut ausgewaschen und aus Äthyl- oder Methylalkohol umkrystallisiert. Ausbeute fast quantitativ. Auch die Reinigung über das Acetat ist empfehlenswert. Weitere Spalturgsmethoden des Baicalins siehe (127).

Bei der Reindarstellung des Wogonins krystallisiert aus den Mutterlaugen auch Baicalein aus. Es kommt also auch in freiem Zustande in der Wurzel von Scutellaria baicalensis Georgi vor und geht bei der Ätherextraktion mit Wogonin in Lösung.

Nachweis. Siehe Tabelle 1, S. 904, Nr. 8. Die orangegelbe Farbe seiner alkalischen und ammoniakalischen Lösung dunkelt bald nach. Boraxlösung löst es unter Gelbfärbung auf. Alkoholisches Kalium- und Natriumhydroxyd geben einen dunkelgrünen Niederschlag, der beim Zusatz von Wasser und Erwärmen mit gelbbrauner Farbe in Lösung geht. Alkoholische Baicaleinlösung wird beim Zusatz von festem Na-Acetat gelb, von Mg-und Ca-Acetat tief orangerot gefärbt; beim Kochen unter Wasserzusatz bildet sich ein grüner Niederschlag. K-Acetat

Flavone. 857

erzeugt in siedender alkoholischer Lösung eine ockergelbe krystallinische Verbindung, die von heißem Wasser zersetzt wird. Calcium- und Magnesiumchlorid färben alkoholische Baicaleinlösung tief orangegelb, Barytwasser und auch Natrium-amalgam geben einen dunkelgrünen flockigen Niederschlag. Nach der Reduktionsmethode S. 875, Fußnote 2, färbt sich Baicalein gelb (127). Konzentrierte Salpetersäure löst mit brauner Farbe und führt zu einem hellgelben Nitroderivat.

Wird einer wäßrig-alkoholischen Baicaleinlösung ein wenig Purpureosalz (Chloropentamminkobaltichlorid) zugegeben, so färbt sich die Lösung nach ein paar Minuten gelbbraun, und bald darauf entsteht ein voluminöser dunkler, grünbrauner Niederschlag. Vgl. (124). Versetzt man eine konzentrierte Lösung von Baicalein in Essigsäure mit Brom, bis keine Entfärbung mehr eintritt, so scheidet sich nach kurzer Zeit ein gelbes krystallinisches Produkt ab, das aus Alkohol umkrystallisiert bei 233—234° schmilzt. Gibt man zu einer alkoholischen Baicaleinlösung überschüssiges Brom und erwärmt auf dem Wasserbad, so bilden sich nach dem Verdünnen mit Wasser orangerote Prismen, die aus Alkohol umkrystallisiert gegen 200° schmelzen.

Eigenschaften. Aus Äthyl- oder Methylalkohol goldgelbe, bisweilen braunstichige Prismen, F. 264—265° unter Bräunung und Zersetzung. In heißem Methyl- und Äthylalkohol viel leichter löslich als Baicalin, in Butyl- und Amylalkohol aber schwer löslich. Es löst sich ziemlich gut in heißem Eisessig, Essigester, Äther und Aceton, schwer in Chloroform und Nitrobenzol, kaum in Benzol, Petroläther, Ligroin, Tetrachlorkohlenstoff und Schwefelkohlenstoff. Wird von pyridinhaltigem Wasser kaum aufgenommen.

Absorptionsspektrum siehe Tabelle 6, Nr. 8.

9. Wogonin (126, 127). Syn. "Scutellarin" von Takahashi (154). $C_{16}H_{12}O_5 + H_2O.$ 5, 7-Dioxy-8-methoxyflavon (54, 125, 55).

Darstellung (54). Die möglichst frische Wurzeldroge von Scutellaria baicalensis Georgi, in China "Wogon" genannt, wird zerkleinert und im Soxhletschen Apparat mit Äther oder besser mit Benzol extrahiert, bis die Flüssigkeit ganz farblos herabfließt. Man destilliert das Lösungsmittel unter vermindertem Druck ab, nimmt die zurückbleibende schmutziggelbe, harzige Krystallmasse in warmem Alkohol auf, entfärbt die Lösung mit Tierkohle und läßt sie einige Zeit stehen. Es bildet sich dann ein gallertartiger Niederschlag. Nach dem Abfiltrieren wird die Lösung etwas eingeengt, und nach einigen Tagen scheidet sich das Wogonin in gelben Nadeln aus. Es wird durch wiederholtes Umkrystallisieren aus ca. 80 proz. Alkohol noch weiter gereinigt.

Shibata, Iwata und Nakamura (127) erhalten durch Extraktion von 500 g luft-trockener Droge mit Äther bei der Aufarbeitung 2,6 g reines Wogonin, d. h. ca. 0,5 % des Ausgangsmaterials.

Nachweis. Siehe Tabelle 1, 8, 904, Nr. 9. In verdünnter Alkalilauge färben sich Wogoninkrystalle zuerst braun, dann grünlichblau und gehen schließlich mit gelbgrüner Farbe in Lösung. 20 proz. Natronlauge spaltet in Acetophenon und Benzoesäure. Konzentrierte Schwefelsäure färbt die Krystalle beim Betupfen gelbrot und löst sie dann mit gelber Farbe ohne Fluorescenz. Im Gegensatz zu Baicalein und Scutellarein erleidet das Wogonin durch Barytwasser, Natriumamalgam und Kobaltpentamminchlorid keine Veränderung. Durch Kochen mit konzentrierter Jodwasserstoffsäure wird es entmethyliert: 5, 7, 8-Trioxyflavon, aus verdünnter Essigsäure gelbe Nadeln vom F. 227—228°. Acetylwogonin, farblose Nadeln vom F. 152—153°. Monomethylwogonin, feine gelbe Nadeln. F. 181—182°. Dimethylwogonin, farblose lange Nadeln. F. 167—168° (127, 54, 55).

Im Herbst läßt sich Wogonin in der Rinde und in den Holzteilen der Wurzel mikrochemisch nachweisen, indem man die Schnitte durch Auskochen mit Wasser vom Baicalinsalz befreit und unter einem Deckglas in einen Tropfen Alkohol einlegt. Es krystallisiert dann in den Parenchymzellen in größeren gelben Nadelbüscheln aus.

Eigenschaften. Reingelbe, glänzende, lange Nadeln, die bei längerem Stehen an der Luft oder im Exsiccator unter teilweisem Verlust von Krystallwasser ihren Glanz verlieren. Nach dreistündigem Trocknen im Vakuum bei 118° krystallwasserfrei. F. 199—200° (Shibata, Iwata, Nakamura), 201° (Hattorn). Unlöslich in kaltem Wasser, schwer löslich in siedendem. Leicht löslich in warmem Äthyl- und Methylalkohol, löslich in Äther, Eisessig, Essigester, Aceton, Chloroform und Benzol, unlöslich in Petroläther, Ligroin und Schwefelkohlenstoff.

Absorptionsspektrum siehe Tabelle 6, Nr. 9.

10. Apiin.

Glucosid des Apigenins.

 $C_{26}H_{28}O_{14} + H_2O$.

5, 7, 4'-Trioxyflavon-7-apioseglucosid.

Darstellung. Man kocht Petersilienkraut mit Wasser aus, trocknet die erhaltene grüne Gallerte und extrahiert sie mit Alkohol. Die heiße alkoholische Lösung wird in kaltes Wasser gegossen und der koagulierte Niederschlag in derselben Weise noch so oft in heißem Alkohol gelöst und mit Wasser wieder gefällt, bis er heller geworden ist und das Wasser farblos abfließt. Schließlich löst man ihn wieder in heißem Alkohol auf, filtriert, engt das Filtrat ein und läßt unter beständigem Umrühren erkalten. Der ausgeschiedene, weiße Krystallbrei wird sofort aufs Filtrat gebracht und zur Entfernung der Gallerte mit heißem Wasser ausgewaschen. Die im Filtrat sich ausscheidende Gallerte behandelt man wieder auf dieselbe Art. Die Ausbeute an Apiin beträgt im August etwa 0,1—0,2 % des Krautes.

Nachweis. Siehe Tabelle 1, S. 904, Nr. 10. Die tiefgelbe Farbe der sodaalkalischen und der ammoniakalischen Lösung geht auf Zusatz von Natronlauge in ein helles Gelb über. Die wäßrige Lösung wird durch Ferrosulfat blutrot gefärbt. Bei der Reduktion mit Natriumamalgam färbt sich die alkalische, bräunlichgefärbte Lösung beim Sättigen mit Salzsäure violettrot (10). Nach der Reduktionsmethode S. 875, Fußnote 2, gibt Apiin eine gelblich orange Färbung. Chromsäuremischung oxydiert schon bei gewöhnlicher Temperatur zu Kohlendioxyd und Ameisensäure. Mit Salpetersäure entstehen Oxalsäure und Pikrinsäure. Beim Kochen mit 0,5—1 proz. Schwefelsäure wird Apiose abgespalten, und es entsteht das Zwischenglucosid d-Glucoseapigenin; 14 proz. Salzsäure führt in der Hitze zu Apigenin und 2 Mol. Zucker, während heiße konzentrierte Natronlauge bis zu p-Oxyacetophenon, Kohlendioxyd und Apioseglucosephloroglucin abbaut. Dagegen wirken Emulsin, Hefe oder Hefeauszug auf Apiin nicht ein.

Histochemischer Nachweis nach G. Klein siehe S. 880.

Eigenschaften. Weiße Nadeln. F. 228°. Enthält lufttrocken 1 Mol. Wasser, das bei 120° entweicht. In kaltem Wasser und Alkohol wenig löslich, in heißem Wasser leicht löslich, in heißem Alkohol sehr leicht löslich, in Äther unlöslich.

Apiin scheidet sich aus heißer Lösung beim Abkühlen immer als Gallerte ab. Die gelbe wäßrige Lösung besitzt antiseptische Eigenschaften.

In alkalischer Lösung ist Apiin stark linksdrehend; seine 6proz. alkalische Lösung (1 Mol. Apiin auf 1 Mol. NaOH) zeigt bei 28° für Auerlicht eine spezifische Drehung von — 130°.

Absorptionsspektrum siehe Tabelle 6, Nr. 10.

11. Apigenin.

Identisch mit dem Dahliengelb oder Anthochlor der gelben Dahlien (120, 67,71). $C_{15}H_{10}O_5+\frac{1}{2}H_{2}O$.

5, 7, 4'-Trioxyflavon.

Darstellung. 10 g Apiin werden unter langsamem Hinzufügen von Salzsäure (d = 1,19) mit 1 l Wasser gekocht bis zur klaren Lösung; schließlich setzt man noch so viel Salzsäure

Flavone. 859

hinzu, bis ihre Gesamtmenge 216 g beträgt. Schon nach einigen Minuten beginnt dann die Abscheidung von gelben Flocken, ihre Menge nimmt rasch zu. Nach kurzem Erhitzen—bis zu etwa 3 Stunden ist ohne Nachteil—filtriert man das Apigenin ab und löst es in Alkohol auf. Die Lösung wird zur Klärung mit einigen Tropfen Bleiacetatlösung vermischt und filtriert, das Filtrat wird mit Essigsäure angesäuert und bis zur Krystallisation eingedampft. Von Kostanecki empfiehlt zur weiteren Reinigung zweistündiges Kochen mit Jodwasserstoffsäure (d = 1,96) und zweimalige Umkrystallisation aus Alkohol. Siehe auch (120).

Nachweis. Siehe Tabelle 1, S. 904, Nr. 11. Apigenin wird aus der alkalischen Lösung durch Säuren in fast farblosen Flocken wieder ausgefällt. Ferrosulfat färbt die alkoholische Lösung braunrot. Behandlung in alkalischer Lösung mit Natriumamalgam bei gelinder Wärme gibt eine schmutzig orangerote Lösung, aus der sich beim Ansäuern mit Salzsäure ein tiefroter Farbstoff abscheidet. Nach der Reduktionsmethode S. 875, Fußnote 2, gibt Apigenin Orangerotfärbung. Beim Kochen mit 50 proz. Kalilauge entstehen Phloroglucin und p-Oxyacetophenon. Einwirkung von Essigsäureanhydrid führt zum Triacetylapigenin, das aus Alkohol in weißen, zu Rosetten vereinigten Nadeln krystallisiert. F. 181—182°.

Mikrochemische Krystallisation von Apigenin (Dahliengelb) siehe G. Klein (69). Histochemischer Nachweis nach G. Klein siehe S. 880.

Eigenschaften. Aus Alkohol hellgelbe, kugelförmige Aggregate oder Blättchen. F. 347—348°. Sublimiert im Hochvakuum unzersetzt (bei 190—200°) und krystallisiert in schwach gelbgefärbten Stäbchen. Leicht löslich in Alkohol und Aceton, etwas löslich in Wasser, hingegen in den meisten anderen organischen Lösungsmitteln, wie Äther, Petroläther, Chloroform, Benzol und Schwefelkohlenstoff, vollkommen unlöslich. Der umkrystallisierte Farbstoff enthält ½ Mol. Krystallwasser, der sublimierte ist krystallwasserfrei.

Absorptionsspektrum siehe Tabelle 6, Nr. 11.

12. Acaciin (48). Glucosid des Acacetins. $C_{28}H_{32}O_{13} + 4H_2O$.

5, 7-Dioxy-4'-methoxyflavon-7-dirhamnosid.

Darstellung (48). Die im Sommer gesammelten, an der Sonne scharf getrockneten Blätter von Robinia pseudacacia L. werden mit der zehnfachen Wassermenge während einer Stunde zum Sieden erhitzt. Aus dem heiß kolierten Auszug scheiden sich beim Stehen über Nacht beträchtliche Mengen von schmutziggrünen, gallertartigen Klumpen ab. Sie werden abgesaugt und stellen nach dem Trocknen bei 1000 eine grünstichig schwarze, zerbrechliche Masse dar. Ausbeute: 245 g aus 18,3 kg Blättern, d. h. 1,3 °c. Zur Reinigung werden kleine Mengen dieser Rohsubstanz (höchstens 2 g) mit möglichst wenig siedendem 85-90 proz. Alkohol extrahiert, die Lösung wird rasch filtriert, in 10-15 Teile kalten Wassers gegossen und, sobald sich die erste Andeutung von Gallertbildung zeigt, mit 30-50 cm³ ('hloroform ausgeschüttelt, Nach einigen Minuten, öfters erst nach einer Stunde, trennen sich die beiden Schichten, das Glucosid scheidet sich in der oberen Schicht ab, während das Chloroform vom Chlorophyll grün gefärbt wird. Nach dem Stehen über Nacht filtriert man das Glucosid ab, löst es nach dem Trocknen wieder in Alkohol auf und gießt die Lösung in kaltes Wasser. Diese Behandlung wiederholt man noch so oft (5-6 mal), bis sich das Glucosid krystallisiert ausscheidet. Es wird dann durch Umkrystallisieren aus siedendem Wasser noch weiter gereinigt.

Nachweis. Siehe Tabelle 1, S. 906, Nr. 12. Bariumhydroxyd gibt keinen Niederschlag. Derivate siehe (48).

Eigenschaften. Aus heißem Wasser krystallisiert Acaciin in Form von farblosen, feinen Nadeln, die vier Moleküle Krystallwasser enthalten. Sie werden bei 135° wasserfrei und sintern von 250° an zusammen. F. 260° unter Zersetzung. In indifferenten Lösungsmitteln ist Acaciin mit Ausnahme von

Wasser und Alkohol schwer löslich. Seine Lichtabsorption weicht von der des Acacetins kaum ab.

Absorptionsspektrum siehe Tabelle 6, Nr. 12.

13. Acacetin. C16H12O5.

5, 7-Dioxy-4'-methoxyflavon.

Darstellung. Basisches Bleiacetat fällt aus dem siedenden wäßrigen Auszug der Blätter von Robinia pseudacacia einen hellgelben Niederschlag aus, der durch verdünnte Schwefelsäure in der Hitze zersetzt wird. Man filtriert vom Bleisulfat ab, nimmt das Acacetin in Äther auf und reinigt es durch Umkrystallisieren aus verdünntem Alkohol. Ausbeute an Rohprodukt = 0.14%.

HATTORI (48) gewinnt Acacetin aus dem Acaciin durch dreistündiges Erhitzen mit 100 Teilen 2 proz. Schwefelsäure am Rückflußkühler. Das Acacetin scheidet sich aus der klaren Lösung beim Stehen über Nacht als weiße filzige Masse von kleinen Nadeln aus. Es wird abgesaugt, zur vollkommenen Entfernung der Schwefelsäure mit warmem Wasser gut

ausgewaschen, getrocknet und aus 90 proz. Alkohol wiederholt umkrystallisiert.

Nachweis. Siehe Tabelle 1, S. 906, Nr. 13. Siehe auch (10).

Eigenschaften. Aus Alkohol blaßgelbe, fast farblose Nadeln. F. 258-2590 (SHIZUO HATTORI), 2610 (ROBINSON, VENKATARAMAN). Unlöslich in Wasser, leicht löslich in warmem Alkohol und Methylalkohol, ziemlich löslich in warmem Nitrobenzol, sehr leicht löslich in Aceton, wenig löslich in Essigester und Eisessig, kaum löslich in Chloroform, Benzol, Petroläther und Ligroin.

Absorptionsspektrum siehe Tabelle 6, Nr. 13.

14. Scutellarin. $C_{21}H_{18}O_{12} + H_2O$.

5, 6, 7, 4'-Tetraoxyflavon-glucuronsäure (23, 24, 126, 127, 109, 167).

Darstellung, Durch Extraktion der Blätter von Scutellaria altissima mit siedendem Methylalkohol oder Wasser werden gelbe bis braune Nadeln von rohem Scutellarin erhalten. Man krystallisiert sie aus viel Alkohol um. Ausbeute 0,6—1%.

K. Shibata, S. Iwata und M. Nakamura (127) gehen zur Gewinnung von Scutellarin von Scutellaria indica L. aus, die in der Umgebung von Tokio häufig vorkommt. In Anlehnung an die Darstellungsweise von G. GOLDSCHMIEDT extrahieren sie das frische blühende Kraut, im ganzen 2,1 kg, wiederholt mit siedendem Wasser, dampfen die vereinigten Auszüge auf das halbe Volumen ein und versetzen sie mit so viel Salzsäure, daß die Flüssigkeit 1 % davon enthält. Nach einiger Zeit wird der gebildete gelblichgraue Niederschlag abfiltriert, gewaschen und getrocknet und mit je 10 Teilen Alkohol mehrmals ausgekocht, bis fast nichts mehr in Lösung geht. Nach dem Abdestillieren des Alkohols behandeln sie den erhaltenen Rückstand in einem CLAUSNITZERSchen Extraktionsapparat mit Methylalkohol und krystallisieren die sich allmählich abscheidende hellstrohgelbe krystallinische Substanz (18 g) zur weiteren Reinigung aus Methylalkohol um.

Nachweis. Siehe Tabelle 1, S. 906, Nr. 14. Scutellarin wird aus seiner alkalischen oder ammoniakalischen Lösung durch Zusatz von Säuren wieder ausgefällt. Alkoholische Kali- oder Natronlauge, Barytwasser und Alkaliacetate erzeugen in seiner alkoholischen Lösung rotgelbe, an der Luft oder auf Zusatz eines Oxydationsmittels spinatgrün werdende Niederschläge. Bei der Alkalispaltung mit siedender 25 proz. wäßriger Kalilauge treten p-Oxyacetophenon und p-Oxybenzoesäure als Zersetzungsprodukte auf. Scutellarin verhält sich positiv gegen die Naphthoresoreinprobe für Glucuronsäure. Kochen mit 30- bis 40 proz. Schwefelsäure führt zum Scutellarein.

Mikrochemisch läßt sich Scutellarin nachweisen, indem seine Krystalle beim Befeuchten mit Barytwasser eine rostrote Färbung annehmen. Beim Liegen an der Luft färben sie sich nach kurzer Zeit grün, in Berührung mit Br., Cl- oder Jodwasser oder H_2O , sofort. Durch Jodkaliumjodidlösung werden sie anfangs orangerot, dann grün und schließlich violett gefärbt (Baicalinkrystalle analog blau). Phytochemische Beobachtungen über das Flavone. 861

Scutellarin und sein mikrochemischer Nachweis siehe H. Molisch (89, 90). Histochemischer Nachweis nach G. Klein siehe S. 880.

Eigenschaften. Aus Alkohol hellgelbe Nädelchen, die beim Erhitzen dunkel werden, über 310° aber noch nicht geschmolzen sind. Verliert sein Krystallwasser erst oberhalb 110°. In Wasser und den meisten organischen Lösungsmitteln sehr wenig löslich, in heißem Eisessig, siedendem Methyl- und Äthylalkohol löslich.

 $[\alpha]_D^{18} = -140^{\circ}$ (in wäßrigem Pyridin)¹. Absorptionsspektrum siehe Tabelle 6, Nr. 14.

15. Scutellarein.

 $C_{15}H_{10}O_6$. 5, 6, 7, 4'-Tetraoxyflavon (23, 24, 126, 127, 109, 167).

Darstellung. Je 5 g Scutellarin werden mit 100 g Wasser verrieben; dann gießt man unter kräftigem Rühren so lange konzentrierte Schwefelsäure hinzu, bis die suspendierte Substanz gelöst ist, und gießt das Ganze rasch in $0.5\,\mathrm{l}$ kaltes Wasser.

Nachweis. Siehe Tabelle 1, S. 906, Nr. 15. Auch in Boraxlösung mit gelber Farbe leicht löslich. Alkoholische Scutellareinlösung gibt mit Natriumamalgam einen dunkelgrünen Niederschlag, mit Barytwasser eine smaragdgrüne Färbung; die Krystalle werden beim Befeuchten mit Barytwasser rot, dann viel schneller grün als die Scutellarinkrystalle. Nach der Reduktionsmethode S. 875, Fußnote 2, gibt Scutellarein eine schöne orange Färbung (127). Purpureosalz (Chloropentamminkobaltichlorid) färbt eine wäßrig-alkoholische Scutellareinlösung nach einigen Minuten gelbbraun und fällt bald darauf einen voluminösen, dunkeln, grünbraunen Niederschlag aus (127).

Eigenschaften. Aus Methylalkohol gelbe Blättchen (23), aus Amylalkohol gelbe Nadeln, bei 330° Braunfärbung, bei 350° noch keine klare Schmelze trotz starken Sinterns (167). In siedendem Methyl- und Äthylalkohol leichter löslich als Scutellarin, in anderen organischen Lösungsmitteln, ausgenommen Eisessig, auch in der Hitze schwer löslich, ebenso in Wasser fast unlöslich.

Absorptionsspektrum siehe Tabelle 6, Nr. 15.

${ \begin{array}{c} {\bf 16.~Lotusin.} \\ {\bf Nitrilglucosid~des~Lotoflavins.} \end{array} }$

C28 H31 O16 N.

5, 7, 2', 4'-Tetraoxyflavon-7-maltosecyanhydrin.

Darstellung. Die getrocknete Pflanze (Lotus arabicus L.) wird mit Methylalkohol extrahiert, die Lösung eingedampft, mit Wasser von Chlorophyll und Harz befreit und zur Entfernung von Gerbstoffen mit Bleiaeetat behandelt. Dann dampft man die wäßrige gelbe Lösung auf dem Wasserbad bis zur Sirupdicke ein und erhält so bei längerem Stehen gelbe Nadeln, die durch Abpressen auf porösent Ton von den nicht krystallisierenden Anteilen getrennt werden. 1 kg getrocknete Blätter liefert ca. 25 g Lotusin, das man aus Alkohol umkrystallisiert.

Nachweis. Siehe Tabelle 1, S. 906, Nr. 16. Lotusin zerfällt auch bei der Einwirkung von Lotase, einem hydrolytischen Ferment, in Maltose, Blausäure und Lotoflavin; die Maltose wird sofort weiter gespalten in Glucose. Beim Eintragen in 20proz. alkoholische Kalilauge löst sich Lotusin unter Ammoniakentwicklung auf, und es bildet sich das gelbe Kaliumsalz der Lotusinsäure ($C_{28}H_{32}O_{18}$), einer einbasischen Säure, die durch Verseifung der Cyangruppe

¹ Nach den bei G. Goldschmiedt u. E. Zerner: Monatshefte f. Chemie 31, 448 (1910), angegebenen Daten zu schließen, handelt es sich bei der dort zitierten spezifischen Drehung $[a]_{B}^{18} = -14,0^{\circ}$ offenbar um einen Druckfehler.

des Lotusins entsteht. Verdünnte Säuren spalten sie in Lotoflavin, d-Glucose und Glucoheptonsäure.

Eigenschaften. Aus heißem Alkohol hellgelbe Nadeln von bitterem Geschmack.

17. Lotoflavin. $C_{15}H_{10}O_{6}$. 5. 7. 2'. 4'-Tetraoxyflavon.

Darstellung. Man geht zweckmäßig von den nicht krystallisierenden Anteilen von der Darstellung des Glucosides aus, erwärmt diese mit Salzsäure und filtriert rasch von dem sich abscheidenden Harz ab. Aus dem Filtrate krystallisieren dann sofort die gelben Nadeln des Lotoflavins aus. Man krystallisiert sie aus siedendem Eisessig um.

Nachweis. Siehe Tabelle 1, S. 906, Nr. 17. Bariumsalze fällen aus der alkoholischen Lösung orangerote Niederschläge aus. Zweistündiges Erwärmen mit Essigsäureanhydrid auf dem Wasserbad führt zum Tetraacetylderivat, farblosen Nadeln vom F. 176—178°.

Histochemischer Nachweis nach G. KLEIN siehe S. 880.

Eigenschaften. Glänzende, gelbe Nadeln, aus Alkohol hellgelbe Platten. Färbt sich von 270° an dunkel, bei ca. 300° schwarz. Unlöslich in Wasser, Äther, Chloroform und Petroläther, leicht löslich in Alkohol und heißem Eisessig.

18. Galuteolin. Glucosid des Luteolins. $c_{21}H_{20}O_{11} + 3\,H_2O \,.$ 5, 7, 3', 4'-Tetraoxyflavon-glucosid.

Darstellung. Die Samen von Galega officinalis werden mit 60 proz. Alkohol extrahiert. Der Auszug wird konzentriert, mit Sand zu einer steifen Paste angerührt und wiederholt mit kaltem Wasser extrahiert. Man behandelt dann die wäßrige Lösung mit Bleiacetat, trocknet den erhaltenen Niederschlag, mahlt ihn und zieht ihn öfters mit siedender verdünnter Essigsäure aus, in der er sich fast ganz löst. Nach Entfernung des Bleis mit Schwefelwasserstoff scheidet sich das Galuteolin aus dem eingeengten Filtrat als gelbe, feste Substanz aus. Es wird aus heißem verdünntem Alkohol umkrystallisiert.

Nachweis. Siehe Tabelle 1, S. 906, Nr. 18. Beim Erhitzen von Galuteolin im Hochvakuum sublimiert Luteolin, und es hinterbleibt ein teeriger Rückstand von zersetztem Zucker.

Eigenschaften. Galuteolin krystallisiert aus heißem verdünntem Alkohol in Aggregaten gelber Nadeln, die bei $120-130^{\circ}$ $2^{1}/_{2}$ Mol. Krystallwasser verlieren; der Rest wird erst bei 160° oder im Vakuum über Phosphorpentoxyd bei 130° abgegeben. F. 280° (Zersetzung). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in absolutem Alkohol, leichter löslich in heißem verdünntem Alkohol.

19. Luteolin. Syn. Digitoflavon. $C_{16}H_{10}O_6 + 1 (?2)H_2O$. 5, 7, 3', 4'-Tetraoxyflavon.

Darstellung. Man kocht 300 g trockenen Wauextrakt einige Stunden mit 3 l Wasser unter Zusatz von 100 g konzentrierter Salzsäure, koliert von dem sich abscheidenden schwarzen Harz ab und läßt das Filtrat 12 Stunden stehen. Es fällt braunes, unreines Luteolin aus, das man abfiltriert, auswäscht und in feuchtem Zustande mit Äther aufnimmt. Die Ätheremulsion wird vermittels Filtration durch Leinwand geklärt, worauf man der ätherischen Lösung durch Ausschütteln mit verdünnter Alkalilauge das Luteolin entzieht. Es wird durch Ansäuern ausgefällt, gewaschen, auf Ton getrocknet und durch mehrmaliges Umkrystallisieren aus verdünntem Alkohol gereinigt.

Nachweis. Siehe Tabelle 1, S. 906, Nr. 19. Beim Verdunsten von ammoniakalischer Luteolinlösung bleibt freies Luteolin zurück. Natriumamalgam färbt Flavone. 863

die alkoholische Lösung beim Ansäuern purpurrot. Nach der Reduktionsmethode S. 875, Fußnote 2, erhält man eine rötlichorange Färbung. Salpetersäure oxydiert den Farbstoff leicht zu Oxalsäure, mit Chloropentamminkobaltichlorid zeigt Luteolin eine frappierende Oxydationserscheinung (127). Erhitzen mit konzentrierter Kalilauge gibt Phloroglucin und Acetobrenzcatechin (3, 4-Dioxyacetophenon). Das Tetraacetat krystallisiert aus Alkohol in weißen, wenig löslichen Nadeln vom F. 222—2240.

Histochemischer Nachweis nach G. KLEIN siehe S. 880.

Eigenschaften. Kleine, gelbe, seidenglänzende, konzentrisch gelagerte Nadeln, die 1 (? 2) Mol. Krystallwasser enthalten. Von 150° an krystallwasserfrei. F. 328—329,5°; 329—330° (OESTERLE, KUENY). Sublimiert im Hochvakuum unzersetzt, Farbe des Sublimats schwach gelbweiß. Geruchlos, schmeckt schwach bitter und herb. In kaltem Wasser sehr schwer löslich (1:14000), in heißem Wasser schwer löslich (1:5000), ebenso in Äther (1:625), leichter löslich in Alkohol (1:37).

Absorptionsspektrum siehe Tabelle 6, Nr. 19.

20. Oxyapiinmethyläther. Glucosid des Diosmetins. $C_{27}H_{30}O_{15} + H_2O$.

5, 7, 3'-Trioxy-4'-methoxyflavon-7-apioseglucosid.

Die Substanz wurde nicht isoliert, sondern nur durch ihre Spaltungsprodukte nachgewiesen (Petersilie).

Nachweis. Siehe Tabelle 1, S. 906, Nr. 20.

Histochemischer Nachweis nach G. Klein siehe S. 880.

Eigenschaften. Gibt bei 100—120° 1 Mol. Krystallwasser ab. Die wäßrigen und die alkoholischen Lösungen gelatinieren leicht.

21 Diosmin

Glucosid des Diosmetins.

 $C_{34}H_{44}O_{21} + 2H_{2}O_{3}$

5, 7, 3'-Trioxy-4'-methoxyflavon-rhamnoglucosid.

Darstellung (101). Man läßt das Pflanzenmaterial, z. B. Buccoblätter (Barosma-[Diosma-] Arten), bei Zimmertemperatur unter öfterem Umrühren mit 2 proz. wäßriger Natronlauge stehen; nach 2-3 Tagen zieht man die Lauge ab, preßt das Extraktionsgut aus und übergießt es nochmals mit 2 proz. Natronlauge. Bei einer dritten Extraktion erhält man eine in der Regel nur noch schwach gefärbte Lösung. Aus den vereinigten alkalischen Auszügen fällt Salzsäure einen flockigen, oft schleimigen oder gallertartigen Niederschlag aus, dessen Farbe von den verschiedenen Drogen abhängig ist. Er wird durch Dekantieren ausgewaschen und hierauf wieder in verdünnter Natronlauge gelöst. Durch Einleiten von Kohlendioxyd in die durch Dekantieren geklärte Lösung entsteht nach einiger Zeit ein Niederschlag, der gründlich ausgewaschen wird. Auflösen in verdünnter Natronlauge und Wiederausfällen mit Kohlendioxyd werden nun so oft wiederholt, bis der anfangs ziemlich dunkelgefärbte Niederschlag keine wesentliche Farbveränderung mehr erfährt und das Waschwasser nur noch schwach gefärbt ist. Meistens ist eine 10-15 malige, in einigen Fällen sogar eine 20 malige Wiederholung des Verfahrens nötig. Durch Auskochen mit Alkohol, Ausziehen mit verdünntem Ammoniak, mehrmaliges Auflösen in verdünnter Natronlauge und Ausfällen mit Salzsäure oder Kohlendioxyd wird der Körper weiter gereinigt. Seine geringe Löslichkeit in organischen Lösungsmitteln verunmöglicht die Reinigung durch Umkrystallisieren. Als Kriterium der Reinheit dient sein mikroskopisches Bild, das wohlausgebildete Sphärokrystalle zeigen muß.

Nachweis. Siehe Tabelle 1, S. 906, Nr. 21. Die hydrolytische Spaltung erfolgt beim Erhitzen mit 5 proz. alkoholisch-wäßriger Schwefelsäure unter Druck.

Eigenschaften. Gelblichgraue bis hellgelbe Sphärokrystalle. F. $278-280^{\circ}$. Unlöslich oder nur ganz wenig löslich in den gebräuchlichsten organischen Lösungsmitteln, in Pyridin, Chinolin und heißer Chloralhydratlösung (3+1) wenig löslich. Löst sich in siedendem Phthalsäure-äthylester.

22. Diosmetin. $C_{16}H_{12}O_6$.

5, 7, 3'-Trioxy-4'-methoxyflavon (101). Vgl. auch (150, 148).

Darstellung. a) (101) Aus Diosmin. Die Spaltung des Diosmins erfolgt am besten durch vierstündiges Erhitzen mit 20 Teilen alkoholisch-wäßriger 5 proz. Schwefelsäure (Wasser und Alkohol in gleichen Teilen) im Autoklaven bei einem Druck von 6—8 Atmosphären und einer Innentemperatur von 130—140°. Der Inhalt des Druckgefäßes wird heiß filtriert, wobei der nicht gespaltene Anteil auf dem Filter zurückbleibt und mit heißem Alkohol nachgewaschen wird. Durch Zusatz von viel Wasser zum Filtrat scheidet man das Aglucon als gelbbraun gefärbten, flockigen Niederschlag aus. Nach dem Auswachen und Trocknen wird es über das Acetat gereinigt. Die Acetylierung erfolgt durch kurzes Erhitzen des scharf getrockneten Rohproduktes mit Essigsäureanhydrid und entwässertem Natriumacetat. Die Lösung des Acetats in Chloroform oder Benzol versetzt man vorsichtig mit Petroläther, wodurch ein großer Teil der Verunreinigungen entfernt wird. Durch Krystallisation aus Alkohol, Essigester oder Aceton erhält man das Acetat in weißen, etwas gelbstichigen Nadeln vom F. 194°. Verseifung mit Alkali führt wieder zum Diosmetin, das sich beim Ansäuern der tiefgelb gefärbten alkalischen Verseifungsflüssigkeit in Form einer gelbweißen Gallerte ausscheidet, die zu einer hornigen Masse zusammentrocknet. Durch wiederholtes Umkrystallisieren aus absolutem Alkohol und vorsichtiges Ausfällen der letzten Verunreinigungen mit Petroläther wird das Diosmetin schließlich rein erhalten.

b) Aus Oxyapiinmethyläther. Man erhitzt einen Teil Apiin, das Oxyapiinmethyläther enthält, während 3 Stunden mit 100 Teilen Salzsäure (d = 1,04) auf dem Wasserbad, filtriert vom ausgeschiedenen Niederschlag ab und löst ihn nach dem Auswaschen durch halbstündiges Kochen in 500 cm³ Alkohol auf. Aus dem Filtrat werden mit alkoholischer Bleiacetatlösung die Verunreinigungen ausgefällt. Das Diosmetin scheidet sich als krystallinisches Pulver ab und wird durch Um krystallisieren aus Alkohol noch weiter gereinigt.

Das in Alkohol leichter lösliche Apigenin bleibt dabei in den Mutterlaugen.

Nachweis. Siehe Tabelle 1, S. 908, Nr. 22. Alkalische Diosmetinlösung wird auf Zusatz von stärkerer Lauge gefällt; auch bei längerem Einleiten von Kohlendioxyd entsteht eine Fällung. Heiße konzentrierte Kalilauge spaltet Diosmetin bei längerer Einwirkung in Aceto-isovanillon, Isovanillinsäure und Phlorogluein. Durch Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure wird unter Abspaltung von Methyljodid Luteolin gebildet.

Eigenschaften. Aus absolutem Alkohol blaßgelbe Nadeln, aus Alkohol-Essigester gelbe Nadeln, die bei 248° sintern (83). F. 250° (VONGERICHTEN), 253—254° (LOVECY, ROBINSON, SUGASAWA), 253—255° (OESTERLE, WANDER). Ziemlich schwer löslich in Alkohol, fast unlöslich in Äther. Schwacher Beizen-

farbstoff.

23. Chrysoeriol (162). C₁₆H₁₂O₆ (106).

5, 7, 4'-Trioxy-3'-methoxyflavon (99).

Darstellung. O. A. Oesteele (99) benutzt als Ausgangsmaterial das durch Ausziehen der Droge ("Yerba Santa", Blätter der kalifornischen Hydrophyllacee Eriodictyon glutinosum Benth. (= E. californicum [Hooker et Arnott] Greene mit Alkohol gewonnene, mit Wasserdampf behandelte Extrakt sowie die harzartigen Produkte, welche aus den beim Umkrystallisieren des Homo-eriodictyol-natriums sich ergebenden Laugen durch Säuren ausgeschieden werden. Die im Destillationskolben zurückbleibende Harzmasse wird durch Behandlung mit Petroläther von fettartigen Sustbanzen befreit, zur Reinigung in Portionen von 100 g in einer Mischung von 80 cm³ konzentrierter Ammoniakflüssigkeit und 200 cm³ Wasser gelöst und die Lösung mit Kohlendioxyd gesättigt. Nach längerem Stehen scheidet sich, in nicht sehr reichlicher Menge, ein Niederschlag aus, der abfiltriert und mit Ammoniumcarbonatlösung und Wasser gewaschen

wird. Nach dem Trocknen löst man ihn in Sodalösung auf, filtriert von dem Ungelösten ab und erhält beim Ansäuern gelbbraune, gallertartige Flocken von Chrysoeriol. Durch wiederholte Behandlung mit heißem Alkohol werden die leicht löslichen Begleitsubstanzen entfernt, und die geringe Menge der zurückbleibenden gelbbraunen Substanz wird zur weiteren Reinigung acetyliert. Die Reindarstellung des Acetates gestaltet sich sehr einfach, da kaltes Benzol die Verunreinigungen fast ganz entfernt. Nach mehrmaligem Umkrystallisieren aus Chloroformalkohol bildet es kleine, sohwach gelblichgefärbte Nadeln vom F. 215°. Man gewinnt daraus die freie Verbindung durch Verseifen mit verdünnter wäßrig-alkoholischer Kalilauge und Ansäuern der alkalischen Lösung.

Nachweis. Siehe Tabelle 1, S. 908, Nr. 23. Die alkoholische, mit Natriumamalgam behandelte Lösung nimmt beim Ansäuern eine violette Färbung an, die bei längerer und energischer Einwirkung von Natriumamalgam über Grün in Kirschrot übergeht. Durch mehrstündiges Kochen des Acetylderivates mit verdünntem Alkohol wird sein Schmelzpunkt erniedrigt und unscharf. Die Verseifung und Entalkylierung des Triacetylchrysoeriols erfordert im Gegensatz zu dem isomeren Triacetyldiosmetin, das schon durch einstündige Einwirkung von Jodwasserstoffsäure verseift und entalkyliert wird, neunstündiges Erhitzen mit einem Gemisch gleicher Volumina Jodwasserstoffsäure (d = 1,96) und Eisessig.

Eigenschaften. Feine, eitronengelbe Nadeln aus verdünntem Pyridin, goldgelbe Blättchen aus Alkohol. F. 324—325° (unter Zersetzung) (Oesterle, Kueny). F. oberhalb 337° (Tutin, Clewer). Sehr leicht löslich in heißem Pyridin, schwer löslich in Alkohol und Essigester, in den meisten übrigen Lösungsmitteln unlöslich.

C. 3-Oxyflavone (Flavonole).

1. Galangin. $C_{15}H_{10}O_5 + H_2O_4$ 3, 5, 7-Trioxyflavon.

Darstellung. Siehe Kämpferid. Bei der Reinigung des Kämpferids durch Umkrystallisieren aus 75 proz. Alkohol bleibt das leichter lösliche Galangin in der Mutterlauge. Es scheidet sich beim Eindampfen ab und wird aus absolutem Alkohol umkrystallisiert.

Nachweis. Siehe Tabelle 2, S. 908, Nr. 24. Die gelbgefärbte Lösung in rauchender Schwefelsäure zeigt im Gegensatz zum Kämpferid keine Fluorescenz. Beim Kochen mit Salpetersäure (d=1,18) wird Galangin in Benzoesäure und Oxalsäure übergeführt, und mit Brom gibt es Dibromgalangin, gelbe Nadeln.

Eigenschaften. Krystallisiert aus absolutem Alkohol in hellgelben, sehmalen, sechsseitigen Tafeln, bei langsamer Abscheidung in flachen Säulen, die ein halbes Molekül Krystallalkohol enthalten und an der Luft bald verwittern. Aus 60—80proz. Alkohol wird es in gelblichweißen Nadeln erhalten, aus Benzol in dünnen Schuppen, $C_{15}H_{10}O_5+\frac{1}{2}C_6H_6$, die bei 100° ihr Krystallbenzol verlieren. F. 214—215° (Heap, Robinson), 217—218° (v. Kostanecki, Lampe, Tambor), 219—221° (Teston). Sublimiert teilweise unzersetzt. Fast unlöslich in Wasser, schwer löslich in Chloroform und Benzol. In kaltem Alkohol wenig löslich, aber bedeutend leichter als Kämpferid, leicht löslich in Äther.

Absorptionsspektrum siehe Tabelle 6, Nr.24.

2. Galanginmonomethyläther. $C_{18}H_{12}O_5$.

5, 7-Dioxy-3-methoxyflavon.

Darstellung. Siehe Kämpferid. Galanginmonomethyläther krystallisiert mit dem Kämpferid zusammen aus dem zum Umlösen benutzten Alkohol.

Nachweis. Siehe Tabelle 2, S. 908, Nr. 25. Aus der Lösung in Natronlauge fällt sofort das schwer lösliche Natriumsalz in feinen, gelben Nadeln aus. Jodwasserstoffsäure reduziert den Galanginmonomethyläther zu Galangin. Bei der Oxydation entstehen Benzoesäure und Oxalsäure und beim Durchsaugen von Luft durch die alkalische Lösung Benzoesäure und Phloroglucin. Dreistündiges Erhitzen mit Acetanhydrid führt zum Diacetylderivat, gelben Nadeln oder gelblichweißen Blättchen aus Alkohol (F. 175—176°), die unter Addition von Brom in das Dibromid des Diacetats übergehen (aus Eisessig gelbe Nadeln, F. 202°).

Eigenschaften. Aus Äthylalkohol gelbe Blättchen, aus Methylalkohol hellgelbe, quadratische Tafeln. F. 299°. Löslich in Methyl- und Äthylalkohol, Eisessig und Essigsäureäthylester.

 $\begin{array}{c} 3.\ \ Datiscin. \\ \text{Glucosid des Datiscetins.} \\ \text{C}_{27}\text{H}_{30}\text{O}_{15} + 4\,\text{H}_{2}\text{O}~(37).} \\ 3, 5, 7, 2'\text{-Tetraoxyflavon-glucosid.} \end{array}$

Darstellung. Die getrockneten Wurzeln von Datisca cannabina L. werden zerkleinert und mit verdünntem Alkohol extrahiert. Aus der eingeengten Lösung scheidet sich eine dunkle, harzige Masse aus, die man zur Entfernung des Datiscins mit siedendem Wasser behandelt. Beim Verdunsten des Lösungsmittels fällt es teilweise krystallisiert und mehr oder weniger gefärbt aus. Es wird zur Reinigung in wäßriger Lösung mit kleinen Mengen Bleiacetat behandelt, wodurch die Verunreinigungen zuerst ausgefällt werden. Man filtriert von dem gebildeten gelben Niederschlag ab, engt das Filtrat ein und erhält so reineres Datiscin. Dieses Verfahren wird so oft wiederholt, bis das Glucosid fast farblos geworden ist.

C. Charaux (37) erhält aus 100 g getrockneten Wurzeln 10,5 g, aus 100 g getrockneten

Blättern 6 g rohes Datiscin.

Nachweis. Siehe Tabelle 2, S. 908, Nr. 26. Löst sich auch in den alkalischen Erden mit tiefgelber Farbe. Verdünnte Säuren fällen es aus alkalischer, ammoniakalischer und erdalkalischer Lösung wieder aus. Mit Hefe vergärt das Datiscin nicht. Die fermentative Spaltung mittels Rhamnussamens liefert Rutinose.

Eigenschaften. Seidenartige, zu Gruppen vereinigte Nadeln, aus Wasser glänzende Blättchen. F.192—193°. Verliert bei vorsichtigem Trocknen bei 130° einen Teil seines Krystallwassers. Schmeckt sehr bitter. Wenig löslich in kaltem Wasser, reichlicher in siedendem, leicht löslich in kaltem Alkohol und Eisessig, äußerst leicht löslich in heißem Alkohol, wenig löslich in Äther.

 $[\alpha]_D^{20} = -48,59^0$ (in Alkohol, p = 0,1852).

4. Datiscetin. $C_{15}H_{10}O_6$.

3, 5, 7, 2'-Tetraoxyflavon (82, 63).

Darstellung. Erhitzen des Glucosides Datiscin mit verdünnter Schwefelsäure (5 proz.) bewirkt Spaltung und Abscheidung von Datiscetin in Form feiner Nädelchen. Diese werden ausgewaschen, zuerst aus Eisessig und dann so oft aus verdünntem Alkohol umkrystallisiert, bis im Zeiselschen Apparat kein Methyljodid mehr entsteht.

Nachweis. Siehe Tabelle 2, S. 908, Nr. 27. Verdünnte Salpetersäure führt es in m-Nitrosalicylsäure, konzentrierte Salpetersäure in Pikrinsäure über.

Eigenschaften. Aus verdümntem Alkohol hellgelbe Nadeln. F. 268—2690 (Korczynski, Marchlewski, Léskiewicz), 272—2730 (Charaux), 2760 (Kalff, Robinson). Läßt sich zum Teil unzersetzt sublimieren. Leicht löslich in Alkohol, äußerst leicht löslich in Äther, fast unlöslich in Wasser.

G. Bargellini und E. Peratoner (26) vertreten die Ansicht, daß sich die Widersprüche, die sich in der Literatur über das Datiscetin vorfinden, offenbar daraus erklären, daß unter diesem Namen zwei verschiedene Verbindungen beschrieben werden, die sich

als Glucoside in verschiedenen Entwicklungsstadien der Pflanze vorfinden. Die Verbindung vom F. 2370 (Schunck, Marchlewski) scheint ein Dimethyläther eines Tetraoxyxanthons zu sein.

Kämpferolglucosid der Hortensienblüten (3). Glucosid des Kämpferols.

3, 5, 7, 4'-Tetraoxyflavon-glucosid.

Darstellung. Man extrahiert die lufttrockenen Blütenstände der Garten-Hortensie 2—3 mal mit heißem Alkohol und dampft den Auszug bis zu einem dicken, dunklen Sirup ein (Ausbeute 10 %). Dieser wird dann wiederholt mit kaltem Wasser umgerührt und von der grünschwarzen, klebrigen Substanz abgetrennt. Zur Verarbeitung der wasserlöslichen Bestandteile versetzt man die Lösung mit überschüssiger Bleizuckerlösung, filtriert den ausgeschiedenen Niederschlag ab und fällt aus dem Filtrat durch Hinzufügen von Bleiessig das Kämpferolglucosid als amorphen Niederschlag aus. Dieser wird abgenutscht, in Wasser suspendiert und mit Hilfe von Schwefelsäure und hiernach von Schwefelwasserstoff entbleit. Beim Konzentrieren des Filtrates bleibt das Glucosid in dem nicht krystallisierenden Sirup zurück. Es wurde nicht in freier Form isoliert, sondern nur durch seine Spaltprodukte nachgewiesen. Aus 2100 g Extrakt wurden 0,8 g Kämpferol erhalten.

Nachweis. Siehe Tabelle 2, S. 908, Nr. 28.

Eigenschaften. In Alkohol und in Wasser löslich.

6. Kämpferolrhamnosid der australischen Akazien (103).

Glucosid des Kämpferols.

5, 7, 4'-Tetraoxyflavon-rhamnosid.

Darstellung. Die frischen Blüten von Acacia discolor, A. linifolia, A. decurrens var. mollis oder A. longifolia werden zur Zerstörung der Enzyme in kleinen Mengen in siedendes Wasser eingetragen und so lange erhitzt, bis die Hauptmenge des wasserlöslichen Farbstoffes in Lösung gegangen ist. Man konzentriert dann die Lösung, filtriert sie und fällt durch Zusatz von Bleiacetat den Farbstoff und die Tannine aus. Das Glucosid selbst wurde nicht in freier Form isoliert, sondern nach Entfernung des Bleies durch Erhitzen mit Schwefelsäure in seine Komponenten gespalten. Die Ausbeute an Kämpferol beträgt 0,06—0,08 % der frischen Blüten, bei Acacia decurrens nur 0,006 %

Nachweis. Siehe Tabelle 2, S. 908, Nr. 29.

Eigenschaften. Gelber, in Wasser löslicher Farbstoff.

 Kämpferitrin. Syn. Indigogelb.

Glucosid des Kämpferols.

 $C_{27}H_{30}O_{14} + 3.5 H_2O$.

3, 5, 7, 4'-Tetraoxyflavon-3-rhamnosid (156).

Darstellung. Zur Gewinnung des Kämpferitrins werden die getrockneten Blätter von Indigofera arreeta während 6 Stunden mit der zehnfachen Gewichtsmenge siedenden Wassers behandelt. Man dampft den Extrakt zur Trockne ein, nimmt den Rückstand in siedendem Alkohol auf, behandelt die eingeengte alkoholische Lösung mit Wasser und filtriert sie nach dem Konzentrieren. Aus dem Filtrat scheiden sich beim Stehen Krystalle ab, die zuerst mit Chloroform, dann mehrmals mit Wasser gewaschen und schließlich aus verdünntem Alkohol umkrystallisiert werden. Ausbeute ca. 1,5 g aus 250 g trockenen Blättern.

Nachweis. Siehe Tabelle 2, S. 908, Nr. 30. Alkalien färben die alkoholische Lösung schwach gelb.

Eigenschaften. Farblose, glänzende Nadeln, die beim Erhitzen bei 190—192° weich werden und bei 201—203° schmelzen. Das Krystallwasser entweicht bei 100°, wird aber wieder aufgenommen beim Stehen an feuchter Luft. In Wasser und kaltem Alkohol schwer löslich, in heißem Alkohol leicht löslich.

Absorptionsspektrum siehe Tabelle 6, Nr. 30.

8. Multiflorin (79). Glucosid des Kämpferols.

C27H20O15.

3, 5, 7, 4'-Tetraoxyflavon-rhamnoglucosid (77).

Darstellung. Aus den Samen von Rosa multiflora, Thunb., die in Japan unter dem Namen "Eijitsu" als Laxans Verwendung finden. Ausbeute 0,6—0,8%.

Nachweis. Siehe Tabelle 2, S. 908, Nr. 31. Acetat des Multiflorins, $C_{27}H_{25}O_{15}$ (COCH₃)₅, gelbliche Nadeln vom F. 115—130° (77).

Eigenschaften. Amorph. F. unscharf 147—170°. Schmeckt bitter. Besitzt spezifisch abführende Wirkungen.

9. Robinin. Glucosid des Kämpferols. C₂₈H₄₀O₁₉ + 8 H₂O (114).

3, 5, 7, 4'-Tetraoxyflavon-3-robinosid (156, 38).

Darstellung. a.) Die getrockneten Blüten von Robinia pseudacacia werden 4 Stunden lang mit der zehnfachen Gewichtsmenge siedenden Alkohols digeriert. Man preßt den Rückstand aus und behandelt ihn noch einmal in derselben Weise. Beim Erkalten scheidet sich aus dem grünlichgefärbten Extrakt ein Wachs aus. Man filtriert es ab, gießt das durch Eindampfen konzentrierte Filtrat in Wasser, äthert es aus und entfernt den Alkohol aus der wäßrigen Lösung durch Destillation. Die beim Stehen sich ausscheidenden Krystalle werden mehrmals mit einer Mischung von Chloroform und Alkohol gewaschen und unter Zusatz von Tierkohle wederholt aus Wasser umkrystallisiert. 190 g Blüten liefern 1,76 g rohes Robinin (0.82 % Ausbeute).

b) C. E. Sando (114) behandelt das lufttrockene, grob zerkleinerte Blütenmaterial zur vollkommenen Entfernung von Fetten und anderen ätherlößlichen Substanzen in einem großen Soxhlef-Apparat zuerst mit äther und dann, zur Aufnahme des Farbstoffes, mit destilliertem 95 proz. Alkohol. Der filtrierte alkoholische Auszug wird bis auf ein kleines Volumen eingedampft und im Vakuum vom Alkohol noch vollkommen befreit. Hierauf versetzt man den sirupartigen Rückstand mit Wasser und schüttelt die Flüssigkeit (zur Entfernung von Verunreinigungen) wiederholt mit Äther aus. Beim Stehen über Nacht scheidet sich dann aus der wäßrigen Lösung halbkrystallinisches Robinin aus. Man saugt es ab, wäscht mit Wasser nach und krystallisiert es aus Wasser, verdünntem Pyridin, verdünnter Essigsäure und schließlich wieder aus Wasser um.

Nachweis. Siehe Tabelle 2, S. 910, Nr. 32. Bei der Oxydation mit Salpetersäure entstehen Oxalsäure und Pikrinsäure. Durch die Robinase, ein in den Akazienblüten enthaltenes Ferment, wird Robinin in 1 Mol. Kämpferol (Robigenin), 2 Mol. Rhamnose und 1 Mol. Galaktose gespalten. Bei Anwendung von Rhamnodiastase, einem Ferment aus den Samen von Rhamnus utilis (35, 31, 32), kann die Spaltung so ausgeführt werden, daß sie beim Kämpferol und der ursprünglich vorhandenen Triose, der Robinose, stehenbleibt (38).

Histochemischer Nachweis nach G. Klein siehe S. 880. Vgl. J. Kisser (66).

Eigenschaften. Blaßgelbe Nadeln, die bei 190—192° zusammensintern. Kommt nach Sando (114) in zwei Modifikationen vor, die sich gegenseitig ineinander überführen lassen. Aus heißem Wasser vierkantige Stäbchen mit 8 Mol. Krystallwasser, die an der Luft zunächst ½ Mol. Krystallwasser, bei langem Lagern 1 Mol. Krystallwasser verlieren. Der Rest wird bei 100—110° abgegeben. Wasserfrei (α-Robinin) F. 195° (SCHMIDT, WALLASCHKO, ZWENGER, DRONKE), 195—197° (SANDO), 196—197° (PERKIN). Aus 95 proz. oder absolutem Alkohol vierkantige Stäbchen vom F. 249—250° (β-Robinin). Brechungsindices der beiden Krystallformen siehe (114). Wenig löslich in kaltem Wasser und kaltem Alkohol, ziemlich leicht in siedendem Wasser und leicht in heißem Alkohol. In Äther unlöslich.

Absorptionsspektrum siehe Tabelle 6, Nr. 32.

10. Kämpferol.
Syn. Robigenin.
C₁₅H₁₀O₆ + H₂O.
3.5.7.4'-Tetraoxyflavon.

Darstellung. Der käufliche Extrakt der Blüten von Delphinium consolida wird in siedendem Wasser aufgelöst (100 g in 4,5 l) und nach Zugabe von 30 cm³ Schwefelsäure von dem ausgeschiedenen, schmierigen Niederschlage und einer ziemlich beträchtlichen Menge Calciumsulfat abfültriert. Nach Zusatz von 100 cm³ Schwefelsäure erhitzt man die heiße Flüssigkeit noch eine Stunde lang zum Sieden und läßt sie über Nacht stehen. Es scheidet sich ein dunkler, harziger Niederschlag ab. Durch Behandlung mit heißem Alkohol entzieht man ihm das Kämpferol, konzentriert die alkoholische Lösung bis auf ein kleines Volumen, fällt durch Zusatz von Äther ein teeriges Produkt aus und wäscht mit Wasser, bis sich keine Verunreinigungen mehr ausscheiden. Die nach dem Verdunsten des Äthers zurückbleibende halb krystallinische Masse wird zur Reinigung aus verdünntem Alkohol umkrystallisiert.

Nachweis. Siehe Tabelle 2, S. 910, Nr. 33. Alkoholische Kämpferollösung gibt mit Eisenalaun Purpurfärbung, mit Kaliumacetat entsteht in der Hitze ein gelbes Kaliumsalz, das durch Wasser zersetzt wird. Reduktion durch nascierenden Wasserstoff in alkoholischer Lösung gibt zuerst Grünfärbung und führt dann zu einem roten anthocyanidartigen Farbstoff. Nach der Reduktionsmethode S. 875, Fußnote 2, erhält man ein etwas gelbstichiges Scharlachrot. Mit Brom entsteht in Eisessiglösung das hellgelbe Tribromkämpferol.

Histochemischer Nachweis nach G. KLEIN siehe S. 880.

Eigenschaften. Hellgelbe Nadeln. F.276° (WALIASCHKO, PETRIE), 276—278° (PERKIN). In Wasser schwer löslich, in heißem Alkohol und Äther leicht löslich. Absorptionsspektrum siehe Tabelle 6, Nr. 33.

11. Kāmpferid. $C_{16}H_{12}O_6 + H_2O$.
3, 5, 7-Trioxy-4'-methoxyflavon.

Darstellung. Man extrahiert die Galangawurzel (Rhizom von Alpinia officinarum [Hauce]) mit Äther, destilliert den Äther ab und läßt nach Zusatz von zwei Teilen Chloroform 2 Tage stehen. Es hat sich dann eine krystallinische Masse abgeschieden, die aus rohem Kämpferid, Galangin und einer weißen pulverigen Substanz besteht. Sie wird einmal aus Alkohol (94 proz.), dann wiederholt aus Eisessig fraktioniert krystallisiert, wobei das schwer lösliche weiße Pulver zuerst abgeschieden wird. M'n krystallisiert das leichter lösliche Produkt aus 75 proz. Alkohol um und reinigt es am besten durch Überführung in das Acetylderivat und Verseifen mit konzentrierter Schwefelsäure.

Einfacher ist die Darstellung aus dem käuflichen alkoholischen Extrakt der Galangawurzel. Man versetzt es kalt mit dem doppelten Volumen Benzol, filtriert von dem ungelösten Rückstand ab, wäscht ihn mit Benzol und löst ihn bei Wasserbadtemperatur in der gleichen Menge Alkohol auf. Beim Erkalten erstarrt die Lösung zu einem Krystallbrei. Dieser wird scharf abgesaugt, mit Alkohol gewaschen und aus Methylalkohol unkrystallisiert.

Nachweis. Siehe Tabelle 2, S. 910, Nr. 34. In rauchender Schwefelsäure löst sich Kämpferid mit grüner Farbe, die auf Zusatz von überschüssiger Säure in Rot übergeht. Bei der Oxydation mit Salpetersäure gibt es Anissäure und Oxalsäure. Durch Zutropfen von 1 Teil Brom zur Lösung von 2 Teilen Kämpferid in Eisessig entsteht Dibromkämpferid, gelbe Nadeln, F. 224—225° (unter Zersetzung).

Eigenschaften. Aus gewöhnlichem Äthylalkohol (90proz.) flache, schwefelgelbe Nadeln, die bei 130—140° ihr Krystallwasser abgeben. Aus Methylalkohol goldgelbe Nadeln, $C_{16}H_{12}O_6 + CH_3OH$, deren Krystallalkohol bei 100° entweicht. Verwandelt sich beim Erhitzen in ein fahles, gelbes Pulver. F. 227 bis 229°. Sublimiert teilweise unzersetzt. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Chloroform, Benzol und kaltem Alkohol, leichter löslich in heißem Alkohol. Löslich in Äther und Eisessig.

Absorptionsspektrum siehe Tabelle 6, Nr. 34.

12. Fustin-Tannid. Glucosidgerbsäure des Fisetins.

3, 7, 3' 4'-Tetraoxyflavon-glucosidgerbsäure.

Darstellung. Man extrahiert das geraspelte Kernholz des Gerberbaumes (Perückenbaum), Rhus cotinus (Terebinthacee), mit siedendem Wasser, fällt mit Bleiacetat Verunreinigungen aus und engt das mit Schwefelwasserstoff entbleite Filtrat ein. Durch Sättigen mit Kochsalz wird die Hauptmenge der Gerbsäure ausgefällt, und durch Extraktion des Filtrates mit Essigester erhält man das Tannid, das zur Reinigung nochmals in Wasser gelöst und nach dem Sättigen der Lösung mit Kochsalz in Essigester aufgenommen wird.

Nachweis. Siehe Tabelle 2, S. 910, Nr. 35. Heißer Eisessig spaltet in Sumachgerbsäure und Fustin. Mit Säuren oder Alkalien erwärmt gibt es neben braunen Produkten direkt Fisetin.

Eigenschaften. Krystallisiert in langen, gelblichweißen Nadeln, die sich oberhalb 200° zersetzen. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther.

13. Fustin.
Glucosid des Fisetins.

C₃₆H₂₆O₁₄(?).

3, 7, 3', 4'-Tetraoxyflavon-glucosid.

Darstellung. Das Fustin-Tannid wird in wenig heißem Eisessig aufgelöst und die Lösung nach Zusatz von etwas Wasser längere Zeit in flachen Gefäßen an der Luft stehengelassen. Das Fustin scheidet sich dann als weiße, krystallinische Masse ab, während die Mutterlaugen eine braune Färbung annehmen und die Reaktion der Sumachgerbsäure zeigen. Es wird wiederholt aus heißem Wasser umkrystallisiert.

Nachweis. Siehe Tabelle 2, S. 910, Nr. 36.

Eigenschaften. Aus Wasser gelblichweiße, feine, silberglänzende Nädelchen. F.218—219° (unter Zersetzung). Leicht löslich in heißem Wasser und Alkohol, wenig in Äther.

14. Fisetinglucosid.

 $\mathrm{C_{36}H_{30}O_{16}}.$

3, 7, 3', 4'-Tetraoxyflavon-glucosid.

Darstellung. Feingemahlenes Cedernholz (Rhus rhodanthema, Australien) wird mit siedendem Wasser extrahiert, der Extrakt mit Bleiacetat behandelt und der schmutzig gelbgefärbte Niederschlag nach dem Auswaschen in siedende, verdünnte Schwefelsäure gegeben. Man filtriert vom Bleisulfat ab, äthert die klare Lösung aus, verdampft den Äther und löst den schmierigen Rückstand in siedendem Wasser auf. Beim Abkühlen scheidet sich das Fisetin als blaßgelber Niederschlag aus. Man filtriert es ab, wäscht aus und fällt die letzten Spuren von Fisetin durch Zusatz von Kochsalz aus. Der schmierige Niederschlag wird abfiltriert und das Filtrat nach Behandlung mit Natriumbicarbonat zwei- oder dreimal nit Essigester ausgeschüttelt. Nach dem Abdestillieren des Lösungsmittels nimmt man den braunen, schmierigen Rückstand in siedendem Eisessig auf, verdünnt mit Wasser, filtriert die ausgeschiedenen Krystalle ab und reinigt sie nach dem Trocknen auf Ton durch wiederholtes Umkrystallisieren aus Wasser. Eine weitere Menge des Glucosides läßt sich aus dem eingeengten Filtrat des Bleiacetatniederschlages durch Ausschütteln mit Essigester gewinnen. Aufarbeitung wie oben.

Nachweis. Siehe Tabelle 2, S. 910, Nr. 37. Wird durch Säuren nur schwer hydrolysiert.

Eigenschaften. Farblose Nadeln. F. 215—217° (unter Zersetzung). Leicht löslich in siedendem Wasser.

15. Fisetin.

 $C_{15}H_{10}O_6$.

3, 7, 3', 4'-Tetraoxyflavon.

Darstellung. Man kocht Fisetholz (Rhus cotinus) mit sodahaltigem Wasser aus, konzentriert die Lösung bis zum spezifischen Gewicht 1,0411, filtriert und läßt erkalten. Es scheidet sich in reichlicher Menge ein braungrünes Pulver aus, das in getrocknetem Zustande

das "Cotinin" bildet. Man erhitzt dieses Produkt während 6 Stunden mit starkem Alkohol und etwas Eisessig zum Sieden, filtriert und konzentriert die dunkelbraune Lösung und fällt durch sehr vorsichtiges Hinzufügen von alkoholischer Bleiacetatlösung die Verunreinigungen aus. Sobald in einer filtrierten Probe ein weiterer Zusatz von Bleiacetat einen reinen hochroten Niederschlag erzeugt, hört man mit diesem Zusatz auf. Nach längerem Stehen wird filtriert, das Filtrat durch Schwefelwasserstoff entbleit, bis zur Hälfte eingedampft und mit dem doppelten Volumen siedenden Wassers versetzt. Nach einstündigem Stehen hat sich der Farbstoff in gelben Flocken ausgeschieden, die abfiltriert und mit Wasser gewaschen werden. Zur Reinigung wird das rohe Fisetin noch drei- bis viermal in heißem Alkohol gelöst und mit dem gleichen Volumen siedenden Wassers ausgefällt. Die Mutterlauge soll dann rein gelb gefärbt sein.

Nachweis. Siehe Tabelle 2, S.910, Nr. 38. Auf Zusatz von wenig Ammoniumhydroxyd gibt Ferrichlorid einen schwarzen Niederschlag. Stannochlorid erzeugt in der alkoholischen Lösung eine orangegelbe, Kupferacetat eine braune Fällung, Kaliumacetat gibt orangegelbe Nadeln von Kaliumfisetin. Die Reduktionsmethode S. 875, Fußnote 2, führt zu einem gelbstichigen Rot. Beim Eintragen in konzentrierte Schwefelsäure färben sich die Fisetinkryställchen orange. 24stündiges Durchleiten von Luft durch eine alkalische Fisetinlösung bewirkt Spaltung in Resorcin und Protocatechusäure, Behandeln mit Na-Amalgam führt zu denselben Produkten. Bei der Oxydation mit Salpetersäure entstehen Oxalsäure und Pikrinsäure.

Eine ganz außerordentlich empfindliche Reaktion auf Fisetin beruht auf der Eigenschaft gewisser Faserstoffe, wie Filtrierpapier, Wolle, Baumwolle oder Acetylcellulose, die in seine wäßrige Lösung eingetaucht wurden, im Woodschen Licht, d. h. in der von einer Ultraviolettlampe ausgehenden, durch ein mit Nickeloxyd gefärbtes Glas gefilterten Strahlung, mit stark gelbem Licht zu fluorescieren (87, 88, 47, 46). Ferner gibt es bei der Schmelze mit Phthalsäureanhydrid und Chlorzink die Fluoresceinreaktion (45), indem das dazu nötige Resorcin in der Schmelze aus dem Fisetin abgespalten wird.

Histochemischer Nachweis nach G. Klein siehe S. 880.

Eigenschaften. Aus verdünntem Alkohol feine, eitronengelbe Nädelchen; aus heißer verdünnter Essigsäure gelbe Krystallprismen, die bei 110° ihre 6 Mol. Krystallwasser abgeben. F. 330° (unter Zersetzung). Läßt sich im Hochvakuum unzersetzt sublimieren, Farbe des Sublimats bräunlichgelb. Fast unlöslich in kaltem Wasser, schwer löslich in Äther, Benzol, Ligroin und Chloroform, löslich in Alkohol, Aceton und Essigester.

 $\begin{array}{c} 16. \ \ Morin. \\ C_{15}H_{10}O_7+1 \ \ oder \ 2H_2O \, . \\ 3, 5, 7, 2', 4'-Pentaoxy flavon \, . \end{array}$

Durstellung. Zur Gewinnung des Morins kann man vom Gelbholzextrakt ausgehen. Dieses wird durch zwei- bis dreimaliges Auskochen des geraspelten Holzes mit Wasser und Eindampfen der wäßrigen Lösung im Vakuum auf ca. 20° Be gewonnen. Morin und Morinkalk scheiden sich aus gutem, flüssigem Gelbholzextrakt oft als pastenförmiger Bodensatz aus, wenn nicht, so wird die Lösung noch konzentriert. Man behandelt den Niederschlag mit heißer verdünnter Salzsäure, preßt ihn von der braunen Lauge ab, löst ihn in heißem Alkohol auf und versetzt das heiße Filtrat mit siedendem Wasser (½, 70 Volumen). Beim Erkalten krystallisiert Morin aus. Man erhitzt das Filtrat am Rückflußkühler zum Sieden und setzt wieder etwas Wasser hinzu. Dieses partielle Fällen des Morins wird so oft wiederholt, bis ein erneuter Zusatz von Wasser keine krystallinische Ausscheidung mehr hervorruft. Das Morin wird dann zur Reinigung noch einige Male aus Alkohol unkrystallisiert. Um die letzten Spuren von Machurin zu entfernen, empfiehlt A. G. Perkin Behandlung mit Bromwasserstoff in heißer, essigsaurer Lösung, nachhaltiges Auswaschen des gebildeten Hydrobromids mit Eisessig und Zersetzung des in heißem Eisessig suspendierten Oxoniumsalzes durch Zusatz von siedendem Wasser.

Zur Darstellung des Morins im Laboratorium geht man zweckmäßiger nicht vom Gelbholzextrakt, sondern vom Kalikogelb aus, einem teigförmigen Farbstoff, der größtenteils aus Morin besteht und von der Firma J. R. Geigy A.-G. in Basel in den Handel gebracht wird. Man erhitzt die Paste mit überschüssiger Mineralsäure, z. B. mit Salzsäure, filtriert nach dem Erkalten das ausgeschiedene Rohmorin ab und wäscht es zuerst mit verdünnter Salzsäure, dann mit Wasser ausgiebig nach. Das Filtrat soll keine Mineralsäurereaktion mehr zeigen. Der Rückstand besteht aus technisch-reinem Morin; er wird abgepreßt und getrocknet und zur weiteren Reinigung einige Male aus Alkohol umkrystallisiert.

Siehe auch Maclurin.

Nachweis. Siehe Tabelle 2, S. 910, Nr. 39. Morin wird aus alkalischer und ammoniakalischer Lösung durch Säuren wieder ausgefällt. Stannochlorid gibt in der alkoholischen Lösung einen gelben Niederschlag. Nach der Reduktionsmethode S. 875, Fußnote 2, erhält man Carminrotfärbung. Eine sehr empfindliche Reaktion auf Morin beruht auf seiner Eigenschaft, neutralen Aluminiumsalzlösungen intensiv gelblichgrüne Fluorescenz zu erteilen (118, 92). Unterscheidung des Gelbholz- und des Quercitronextraktes siehe bei Quercitrin.

Histochemischer Nachweis nach G. Klein siehe S. 880. Vgl. J. Kisser (66).

Eigenschaften. Morin krystallisiert aus Wasser in glänzenden, farblosen Nadeln mit 1 oder 2 Mol. Krystallwasser, aus Alkohol unter Zusatz von Wasser mit 1 Mol. Krystallwasser. F. 286—288°, Sintern bei 281° (Robinson, Venkataraman), F. 290° (Kostanbecki, Shinoda, Sato). Bei höherer Temperatur sublimiert Morin unter teilweiser Zersetzung. In Wasser schwer löslich, besonders in kaltem; in Alkohol und Essigsäure ziemlich löslich; in Äther und Schwefelkohlenstoff unlöslich.

Absorptionsspektrum siehe Tabelle 6, Nr. 39.

17. Quercitrin. Glucosid des Quercetins. $C_{21}H_{20}O_{11} + 2H_{2}O$.

3, 5, 7, 3', 4'-Pentaoxyflavon-3-rhamnosid (156).

Darstellung. Man kocht die zerkleinerte Quercusrinde 6 Stunden lang mit der fünfbis sechsfachen Gewichtsmenge Alkohol (85 proz.) aus, filtriert und destilliert die Hälfte des Alkohols ab. Nach Zusatz von nicht zu wenig Eisessig fällt man mit alkoholischer Bleiacetatlösung die Verunreinigungen aus; ein Überschuß ist zu vermeiden, da sonst der Farbstoff mit ausfällt. Das Filtrat wird durch Schwefelwasserstoff entbleit, zur Trockne eingedampft und das rückständige Quercitrin in Alkohol aufgenommen. Man fällt es mit Wasser aus und krystallisiert es vier- bis fünfmal aus siedendem Wasser um.

Siehe auch (168).

Nachweis. Siehe Tabelle 2, S. 910, Nr. 40. Wird eine amylalkoholische Lösung von Quercitrin bei Zimmertemperatur mit Zink und 15 proz. Salzsäure behandelt, so tritt nach Noack (98) innerhalb 5 Minuten eine schöne Rotfärbung auf. Die Reduktionsmethode S. 875, Fußnote 2, führt zu einer Carmesinrotfärbung. Zur Unterscheidung des Gelbholz- und des Quercitronextraktes empfiehlt Ed. Justin-Müller Auflösen in 66 grädiger Schwefelsäure und Verdünnen mit Wasser (62). Beim Gelbholz bleibt die orangegelbe Farbe bestehen, während Quercitron fast völlig entfärbt wird. Unter dem Mikroskop zeigt Quercitron gehäufte Granulationen und nur wenige schlecht ausgebildete tafelförmige Krystalle, Gelbholz dagegen wohlausgebildete rhomboedrische Prismen und Nadeln, die bisweilen zu Rosetten vereinigt sind.

Mikrochemischer Nachweis von Quereitrin durch Sublimation siehe (160). Histochemischer Nachweis nach G. KLEIN siehe S. 880.

Eigenschaften. Hellgelbe, silberglänzende Nädelchen oder Blättchen, die beim Erhitzen Wasser verlieren. F. 174—176° (Wester), 182—185° (Perkin, Everest). Unlöslich in kaltem Wasser, schwer löslich in kaltem Alkohol, heißem

Wasser, Eisessig und Äther. Leicht löslich in Methylalkohol, sehr leicht löslich in siedendem, absolutem Alkohol.

$$\begin{split} [\alpha]_{\rm Hg~golb} &= -73.5^{\circ} \pm 1^{\circ}~(0.1872~{\rm g~in~5~g~alkoholischer~L\"{o}sung}). \\ [\alpha]_{\rm Hg~golb} &= -125^{\circ} \pm 7^{\circ}~(0.0536~{\rm g~in~20~cm^3~w\"{a}Briger~L\"{o}sung}~[42]). \end{split}$$

Absorptionsspektrum siehe Tabelle 6, Nr. 40.

18. Isoquercitrin. Glucosid des Quercetins.

 $C_{21}H_{20}O_{12}$.

3, 5, 7, 3', 4'-Pentaoxyflavon-3-glucosid (16).

Durstellung. Wird bei der Aufarbeitung des Quercimeritrins die Lösung, die die Kaliumsalze der Glucoside enthält, mit Wasser verdünnt und nochmals mit Bleiacetat versetzt, so fällt eine weitere Menge des erwähnten roten Niederschlages aus. Im siedenden Filtrat gibt basisches Bleiacetat eine gelbe Fällung. Man zersetzt sie mit Schwefelwasserstöft und läßt das Filtrat einige Tage stehen. Die ausgeschiedene gelbe Substanz wird getrocknet und aus Essigsäure, dann aus Wasser und schließlich aus verdünntem Pyridin umkrystallisiert. Siehe auch (116).

Nachweis. Siehe Tabelle 2, S. 910, Nr. 41.

Eigenschaften. Gelbliche Nadeln. F. 217—219°. In kaltem Wasser fast unlöslich, in heißem wenig löslich.

19. Quercimeritrin. Glucosid des Quercetins.

 $C_{21}H_{20}O_{12} + 3H_2O$.

3, 5, 7, 3', 4'-Pentaoxyflavon-7-glucosid (16).

Darsteilung. Man extrahiert die Baumwollblüten mit der zehnfachen Gewichtsmenge siedenden Alkohols, dampft die Lösung zur Trockne ein und ninmt den orangebraunen Rückstand, der hauptsächlich Kaliumsalze der Glucoside enthält, mit wenig Wasser auf. Beim Versetzen der wäßrigen Lösung mit Bleiaectat fällt ein roter Niederschlag aus. Dieser gibt bei der Zersetzung durch Schwefelwasserstoff ein aus heißem Wasser als gelbes Krystallpulver sich abscheidendes Gemisch zweier Glucoside, aus dem sich durch eine Reihe von Krystallisationen aus wäßrigen Methylalkohol und zuletzt aus Pyridin und Wasser das Quercimeritrin isolieren läßt. Siehe auch (113).

Nachweis. Siehe Tabelle 2, S. 912, Nr. 42.

Eigenschaften. Aus wäßrigem Pyridin gelbe Tafeln, die 3 Mol. Krystall-wasser enthalten. F. 247—249°. In kaltem Wasser fast unlöslich, in siedendem ziemlich leicht löslich.

20. Incarnatrin. Glucosid des Quercetins.

 $C_{21}H_{20}O_{12} + 3H_{2}O$.

3, 5, 7, 3', 4'-Pentaoxyflavon-glucosid.

Darstellung. Das getrocknete und gemahlene Blütenmaterial (Trifolium incarnatum) wird wiederholt mit heißem Alkohol ausgezogen. Man destilliert die Hauptmenge des Alkohols ab, vermischt den dunkelgefärbten Extrakt mit Wasser und behandelt ihn während mehrerer Stunden mit Wasserdampf. Die zurückbleibende dunkelgefärbte wäßrige Lösung wird von dem wasserunlöslichen Teil, einem ausgeschiedenen grünen Harz, abgetrennt, zur Entfernung von kleinen Mengen Benzoesäure, Salicylsäure, p-Cumarsäure, Querectin und Pratol wiederholt mit Äther extrahiert und dann sehr oft mit Amylalkohol durchgeschüttelt. Man vereinigt die alkoholischen Lösungen, wäscht sie mit Wasser, konzentriert sie unter vermindertem Druck und erhält nach einiger Zeit einen gelblichbraunen Niederschlag, der mit Petroläther ausgewaschen wird. Bei weiterer Konzentration entsteht eine gelbe Fällung, und schließlich fällt bei Behandlung des nochmals eingeengten Filtrates mit Petroläther eine weitere kleine Menge der gelben Substanz aus. Aus wenig Alkohol erhält man sie nach einiger Zeit in Krystallen, die zur weiteren Reinigung aus Wasser umkrystallisiert werden.

Nachweis. Siehe Tabelle 2, S. 912, Nr. 43. Wird von Emulsin hydrolysiert.

Eigenschaften. Gelbliche Nadeln mit 3 Mol. Krystallwasser. Sie erweichen bei 165° und zersetzen sich bei 242—245°. Löslich in Wasser, Äthyl- und Amylakohol, unlöslich in Äther.

21. Quercetinglucosid aus Ambrosia artemisifolia L. (59).

C21 H 20 O12 .

3, 5, 7, 3', 4'-Pentaoxyflavon-glucosid.

Darstellung. Der Blütenstaub von Ambrosia artemisifolia L. wird zur Entfernung von Fett mit Äther behandelt und so oft mit Alkohol (94—98 proz.) extrahiert, bis das Filtrat fast farblos abfließt. Dann verdampft man unter vermindertem Druck die Hauptmenge des Alkohols, verdünnt den Rückstand mit Wasser und trennt das ausgeschiedene Harz ab. Nach dem Ausäthern fällt man die wäßrige Lösung fraktioniert durch dreimalige Zugabe von basischem Bleiacetat und wäscht die gelben Niederschläge auf einem Büchnerschen Filter mit Wasser aus. Bei der ersten Fällung wird hauptsächlich das Quercetinglucosid niedergeschlagen, bei der zweiten ein Gemisch von Quercetin- und Isorhamnetinglucosid. Man zersetzt die Bleisalze durch Schwefelwasserstoff und erhält beim Konzentrieren und Abkühlen von Lösung I gelbe Körner, die in einer Mischung von Pyridin und Wasser (1:3) gelöst werden. Gibt man nun unter Erwärmen das gleiche Volumen Eisessig hinzu, so scheidet sich eine krystallisierte Substanz ab, die noch sehr unrein ist. Man reinigt sie durch Kochen mit Wasser unter tropfenweisem Zusatz von Pyridin bis zur Lösung.

Aus Lösung II scheiden sich beim Konzentrieren das Isorhamnetin- und das Quercetinglucosid krystallinisch ab. Sie werden durch wiederholtes Umkrystallisieren aus Wasser

und Pyridin voneinander getrennt.

Nachweis. Siehe Tabelle 2, S. 912, Nr. 44.

Eigenschaften. Hellgelbe Nadeln. F. 228—229°. Beim Schmelzen entsteht ein kirschrotes Öl. Unlöslich in Äther und Toluol, löslich in siedendem Nitrobenzol.

22. Rutin.

Glucosid des Quercetins.

Syn. Sophorin, Osyritrin, Violaquereitrin, Myrticolorin, Globulariacitrin.

 $C_{27}H_{30}O_{16} + 3H_2O$ (115).

3, 5, 7, 3', 4'-Pentaoxyflavon-3-rutinosid (rhamnoglucosid) (16).

Darstellung. Zur Gewinnung des Rutins wird das Pflanzenmaterial mehrere Male mit Wasser ausgekocht und der Auszug filtriert. Die beim Erkalten abgeschiedenen gelben Nadeln werden durch wiederholtes Umkrystallisieren aus heißem Wasser gereinigt.

C. Charly (36) anempfiehlt Extraktion der getrockneten, pulverisierten Pflanzen mit siedendem Alkohol, Zugabe von siedendem Wasser (doppelte Gewichtsmenge des angewandten Pflanzenmaterials) zur alkoholischen Lösung, Filtration in der Hitze und Durchschütteln der wäßrigen lauwarmen Lösung mit dem doppelten Volumen Ather. In weitaus den meisten Fällen scheidet sich dann das Rutin beim Abkühlen sofort aus der abgetrennten wäßrigen Lösung aus, bei rutinarmen Pflanzen erst nach einigen Tagen. Sehr selten ist es nötig, die wäßrige Lösung zuerst noch zu konzentrieren. Zur Reinigung löst er das Rohprodukt in der fünffachen Menge siedenden Methylalkohols, filtriert und erhält beim Abkühlen und mehrtägigen Stehenlassen ein Produkt, das durch Umkrystallisieren aus siedendem Wasser (200 Teile) noch weiter gereinigt wird. Aus den alkoholischen Mutterlaugen lassen sich durch Zusatz von Wasser noch beträchtliche Mengen Glucosid ausfällen.

Siehe auch C. E. Sando u. H. H. Bartlett (115), C. E. Sando u. J. U. Lloyd (117)

und J. Rabaté (107). Mikroskopische Darstellung siehe G. Klein (68).

Nachweis. Siehe Tabelle 2, S. 912, Nr. 45. Reduktion von Rutin zu Cyanidinchlorid mittels Natriumamalgams siehe Asahina und Inubuse (9). Wird eine amylalkoholische Lösung von Rutin bei Zimmertemperatur mit Zink und 15 proz. Salzsäure behandelt, so tritt nach Noack (98) innerhalb 5 Minuten Rotfärbung auf. Nach der Reduktionsmethode S. 875, Fußnote 2, erhält man Carmesinrotfärbung. Hydrolytische Spaltung siehe auch Fußnote¹. Die enzymatische Spaltung (35) mittels eines Fermentes aus den Samen von Rhamnus utilis führt zu Quercetin und Rutinose, $C_{12}H_{22}O_{10}$, einem neuen Zucker, der durch Säuren in äquimolekulare Mengen Rhamnose und Glucose gespalten wird. Zur Identifizierung des Rutins kann auch der Verlauf dieser Spaltung verfolgt werden (36).

Histochemischer Nachweis nach G. Klern siehe S. 880.

Eigenschaften. Aus Wasser hellgelbe, seidenglänzende Nadeln, die bei 110° ihr Krystallwasser verlieren. Wasserfrei ist es sehr hygroskopisch. F. 188—190° (unscharf) (Schmidt), Sintern bei 186°, F. 190—192° (Sando, Bartlett). Wenig löslich in kaltem Wasser, in der Siedehitze löst sich 1 Teil Rutin in 180 Teilen Wasser. Unlöslich in Äther, Aceton, Essigester, Chloroform, Schwefelkohlenstoff und Benzol; leicht löslich in heißem Methyl- und Äthylalkohol. Die alkoholische Lösung ist linksdrehend (107).

Absorptionsspektrum siehe Tabelle 6, Nr. 45.

23. Quercetin. $c_{15}H_{10}O_7 + 2\,H_2O \ (166).$ 3, 5, 7, 3', 4'-Pentaoxyflavon.

Darstellung. Man wäscht zerkleinerte Quercitronrinde mit Kochsalzlösung, zieht sie in der Kälte mit verdünnten Ammoniak aus und neutralisiert den Auszug mit verdünnter Schwefelsäure. Die abfiltrierte Lösung wird mit verdünnter Schwefelsäure angesäuert und gekocht. Man filtriert das ausgeschiedene Quercetin noch warm ab und krystallisiert es aus siedendem Alkohol um. Zur Reindarstellung des Quercetins ist auch die Überführung in das Acetat (F. 193°) empfehlenswert (64).

Aus reinem Quercitrin wird Quercetin durch mehrstündiges Kochen der wäßrigen

Lösung mit verdünnter Schwefelsäure gewonnen.

Nachweis. Siehe Tabelle 2, S. 912, Nr. 46. Nach Willstätter und Malli-SON (169, 170) färbt sich eine alkoholische Quercetinlösung in Gegenwart von Quecksilber (Temperatur von 350) beim Zusatz von Salzsäure und Natriumamalgam oder Salzsäure und Magnesium schön blaurot (Bildung von Cyanidinchlorid). Siehe auch A. E. EVEREST (40, 41), ferner (84, 111, 80, 85, 9, 86) und Fußnote². Die Reduktion läßt sich nach Noack (97, 98) auch in amylalkoholischer Lösung mit Zink, Magnesium und Salzsäure in der Kälte ausführen und ergibt die farblose Anthocyanidinpseudobase, die beim Erhitzen der abfiltrierten amylalkoholischen Schicht in Gegenwart von Salzsäure in wenigen Minuten unter intensiver Rotfärbung in das Farbsalz übergeht. Läßt man eine ammoniakalische Quercetinlösung längere Zeit an der Luft stehen, oder erhitzt man sie während 12 Stunden auf 145-150°, so bildet sich eine braune, amorphe, in Wasser unlösliche, in Alkohol, Äther, Salzsäure und Ammoniak lösliche Masse von unbekannter Zusammensetzung, das "Quercetinamid". In alkalischer Lösung absorbiert Quercetin begierig Sauerstoff. Beim Erhitzen mit alkoholischer Kalilauge entstehen als Endprodukte Phloroglucin und Protocatechusäure. In al-

¹ Erhitzt man 0,25 g Rutin in einem geeichten Fläschehen von 20 cm³ während zwei Stunden mit 0,1 proz. Salzsäure im Wasserbad und fültriert, so erhält man ca. 0,12 g Quercetin, und die filtrierte Lösung zeigt bei der polarimetrischen Untersuchung eine Rechtsdrehung von 0,437°.

² K. Shibata (122) modifiziert das Willstättersche Reduktionsverfahren dahin, daß er 5—10 cm³ des durch kurzes Aufkochen hergestellten Pflanzenauszugs in einem Reagensglas mit 5—10 Tropfen konzentrierter Salzsäure versetzt und unter tüchtigem Unschiltelt einen Tropfen Quecksilber und wenig metallisches Magnesium hinzugibt. Unter lebhafter Wasserstoffentwicklung färbt sich die Lösung bei den Flavonen gelb bis orangerot, bei den Flavonolen oder 3-Oxyflavonen gelblichrot bis purpurn. In beiden Fällen vertieft sich die Farbe mit steigender Zahl der Hydroxylgruppen im Seitenphenylkern (129, 130, 131, 39). Quercetin gibt Scharlachrotfärbung.

koholischer Lösung wird Quercetin durch Chloropentamminkobaltichlorid leicht oxydiert (127,138). Vgl. (124). Zur weiteren Identifizierung empfiehlt C.Charaux (36) die Darstellung des Bromderivates nach Liebermann, die sich auch mit sehr kleinen Substanzmengen ausführen läßt¹.

Mikrochemischer Nachweis von Quercetin durch Sublimation bei 280—310° siehe O. Tunmann (160). Vgl. auch (74). Histochemischer Nachweis nach G. Klein siehe S. 880.

Eigenschaften. Citronengelbes, hygroskopisches Krystallpulver. Aus Wasser hellgelbe, doppelbrechende Nädelchen (Weevers). Wird bei 120° wasserfrei. Von 290° an Braunfärbung und Sinterung (Weevers). F. 312—316° (Zersetzung) (Allan, Robinson), 313—314° (Kostanecki), 316—317° (Shinoda, Sato). Sublimiert zum Teil unzersetzt. In kaltem Wasser fast unlöslich, in heißem Wasser etwas löslich. Löst sich in der Kälte in 229,2 Teilen absolutem Alkohol, in der Siedehitze in 18,2 Teilen. In Methylalkohol ziemlich löslich, fast unlöslich in Benzol, Äther und Chloroform, leicht löslich in Eisessig.

Absorptionsspektrum siehe Tabelle 6, Nr. 46.

24. Quercetinmonomethyläther aus Tamarix africana und T. gallica.

C16H19O1.

Konstitution unbekannt.

Darstellung. Der ätherische Auszug der Blätter und Zweige von Tamarix africana (Sizilien, Tunis) und Tamarix gallica (Zypern) hinterläßt beim Verdampfen einen braunen, klebrigen Rückstand, der von winzigen Krystallen durchsetzt ist (Ellagsäure). Zusatz von heißem Wasser fällt einen gelben flockigen Niederschlag aus, dessen Menge beim Abkühlen zunimmt. Nach dem Trocknen behandelt man ihn mit heißem Alkohol (Ellagsäure bleibt ungelöst zurück), konzentriert die Lösung und versetzt sie mit Wasser. Es scheiden sich gelbe Krystalle aus, die durch Umkrystallisieren aus verdümntem Alkohol gereinigt werden. Ausbeute 0,4 g aus 140 g (Tamarix africana), 0,6 g aus 120 g (Tamarix gallica).

Nachweis. Siehe Tabelle 2, S. 912, Nr. 47. Durch Acetylierung werden farblose Nadeln vom F. 169—171° erhalten.

Histochemischer Nachweis nach G. KLEIN siehe S. 880.

Eigenschaften. Gelbe Nadeln. Leicht löslich in Alkohol.

25. Isorhamnetin.

C16H12O7.

3, 5, 7, 4'-Tetraoxy-3'-methoxyflavon.

Darstellung. Man extrahiert den Asbarg, die getrockneten Blüten und Blütenstengel von Delphinium zalil, mit zehn Gewichtsteilen siedenden Wassers, koliert die Flüssigkeit und erhitzt sie zur Zersetzung der Glucoside 15 Minuten lang mit etwas Schweitelsäure. Der gebildete gelbe Niederschlag wird abfiltriert, getrocknet und mit Alkohol ausgekocht. Dabei gehen die Farbstoffe in Lösung, und Calciumsulfat bleibt zurück. Man dampft die alkoholische Lösung auf ein kleines Volumen ein, gießt sie in viel Äther, wäscht die Mischung im Scheidetrichter mit Wasser und entzieht der ätherischen Lösung durch Ausschütteln mit verdünntem Alkali den Farbstoff. Dabei bleibt das Wachs im Äther gelöst. Beim Ansäuern der alkalischen Flüssigkeit werden die Farbstoffe in gelben Flocken gefällt. Zur Reinigung nimmt man sie nach Zugabe von Natriumbicarbonat in Äther auf, destilliert den Äther ab und trennt durch Behandlung des Rückstandes mit Alkohol das leicht lösliche Quercetin vom schwer löslichen Isorhamnetin. Dieses wird über das Tetraacetylderivat noch weiter gereinigt und zum Schluß aus Eisessig umkrystallisiert.

¹ Man suspendiert 0,1 g gepulvertes Quercetin in 2 cm³ Eisessig, fügt 4 Tropfen Brom hinzu und läßt unter öfterem Umschütteln ³/4 Stunden stehen. Das abfiltrierte, gewaschene und getrocknete Reaktionsprodukt, das 0,13 g wiegt, löst man in der Hitze in 100 Teilen einer Mischung von gleich viel Alkohol und Eisessig. Beim Abkühlen krystallisieren aus der Lösung gelbe Nadeln aus, die bei 136—137° schmelzen und in Äther auch in der Kälte sehr leicht löslich sind.

Nachweis. Siehe Tabelle 2, S. 910, Nr. 48. Nach der Reduktionsmethode S. 875, Fußnote 2, gibt Isorhamnetin Scharlachrotfärbung. Vorsichtige Aufspaltung des Farbstoffes in alkalischer Lösung (Durchleiten von Luft, bis mit Säuren kein Niederschlag mehr entsteht) führt zu Phloroglucin und Vanillinsäure.

Histochemischer Nachweis nach G. Klein siehe S. 880.

Eigenschaften. Gelbe Nadeln. F. 305° (bei 300° Verfärbung) (HEAP, ROBINSON), aus Methylalkohol F. 307° (FUKUDA) (44). In Alkohol und Eisessig schwerlöslich. Schwacher Farbstoff.

Absorptionsspektrum siehe Tabelle 6, Nr. 48.

26. Xanthorhamnin. Glucosid des Rhamnetins.

C34H42O20.

3, 5, 3', 4'-Tetraoxy-7-methoxyflavon-3-trirhamnosid (16).

Man kocht die zerstoßenen Gelbbeeren (unreife, getrocknete Früchte mehrerer Rhamnusarten) 10 Stunden lang mit der dreifachen Gewichtsmerge 35 proz. Alkohols, filtriert heiß ab, preßt den Filterinhalt gut aus und läßt den Auszug stehen. Nach 24 Stunden hat sich das braune, unreine Glucosid ausgeschieden, und in der davon abgegossenen alkoholischen Lösung setzen sich bei längerem Stehen gelbe, krystallinische Massen ab. Man filtriert sie ab und erhält aus dem Filtrat beim Stehenlassen noch weitere Mengen des Glucosides. Es wird durch mehrmaliges Umkrystallisieren aus Alkohol rein erhalten.

Nachweis. Siehe Tabelle 2, S. 912, Nr. 49. Die fermentative Spaltung Ferment aus den Samen von Rhamnus infectoria [Rhamninase] oder Rhamnus utilis) ergibt Rhamninose.

Histochemischer Nachweis nach G. Klein siehe S. 880.

Eigenschaften. Aus Alkohol goldgelbe, mikroskopische Nadeln, die 2 Mol. Krystallalkohol enthalten. Die bei 120—130° getrocknete Substanz ist eitronengelb, geruch- und geschmacklos. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol; in Äther, Benzol und Chloroform unlöslich.

27. Rhamnetin.

C16H12O7.

3, 5, 3', 4'-Tetraoxy-7-methoxyflavon.

Darstellung. Man extrahiert Gelbbeeren mit Alkohol, destilliert den Alkohol ab, löst die erhaltenen Glucoside in Wasser und zersetzt sie mit verdünnter Schwefelsäure. Die ausgeschiedenen Farbstoffe werden zur Beinigung mit Alkohol ausgekocht, bis fast nichts mehr in Lösung geht, abfiltriert und getrocknet.

Zur Gewinnung aus Kanthorhamnin löst man 100 g davon in 700 g Wasser, versetzt mit einer Lösung von 30 g konzentrierter Schwefelsäure in 60 g Wasser und erwärmt 1 bis 2 Stunden in einem siedenden Wasserbad. Der in Wasser sehr schwer lösliche Farbstoff

fällt aus.

Nachweis. Siehe Tabelle 2, S. 912, Nr. 50. Kalk- und Barytwasser geben rotbraune Fällungen. Beim Kochen mit Natriumamalgam oder Kalilauge entstehen Phloroglucinäther und Protocatechusäure.

Histochemischer Nachweis nach G. Klein siehe S. 880.

Eigenschaften. Intensiv eitronengelbes Pulver, krystallisiert aus Phenol in feinen Nädelchen. In siedendem Wasser nur spurenweise löslich, leicht in Phenol, in den übrigen Lösungsmitteln sehr wenig löslich.

28. Rhamnazin.

3, 5, 4'-Trioxy-7, 3'-dimethoxyflavon.

Darstellung. Beim Erwärmen des kalt bereiteten wäßrigen Extraktes der Gelbbeeren auf 35° fällt Rhamnazin aus. Es wird durch Umkrystallisieren aus Eisessig oder Toluol gereiniet.

Zur Gewinnung aus technischem Rhamnetin extrahiert man dieses 6 Stunden lang mit der zehnfachen Menge siedenden Toluols. Beim Erkalten fallen aus dem Filtrat braune Nadeln aus, die aus Eisessig und schließlich aus Toluol umkrystallisiert werden.

Nachweis. Siehe Tabelle 2, S. 914, Nr. 51. Das Calcium- und Bariumsalz sind orangegefärbt. Jodwasserstoffsäure spaltet das Rhamnazin in Methyljodid und Quercetin. In verdünnter Kalilauge entsteht beim Durchleiten von Luft Phloroglucinmonomethyläther.

Eigenschaften. Aus Toluol gelbe Nadeln. F. 214—215° unter teilweiser Zersetzung. Schwer löslich in Alkohol, ziemlich löslich in siedendem Toluol und in Eisessig. Aus letzterem krystallisiert es in gelben Nadeln, die 1 Mol. Krystalleisessig enthalten.

29. Quercetagetin.

 $C_{15}H_{10}O_8 + 2H_2O$.

3, 5, 6, 7, 3', 4'-Hexaoxyflavon (19).

Darstellung. Man extrahiert die Blüten von Tagetes patula mit 85 proz. Alkohol, versetzt die Lösung mit einem Fünftel Volumen Wasser und destilliert vier Fünftel des Alkohols ab. Der Rückstand wird abfiltriert, an der Luft getrocknet, mit dem vierfachen Gewicht Sand vermengt und nach dem Extrahieren mit Schwefelkohlenstoff (oder Chloroform) mit Alkohol ausgekocht. Aus der mit Tierkohle behandelten alkoholischen Lösung fällt man durch Wasserzusatz das Querectagetin aus und krystallisiert es wiederholt aus verdünntem Alkohol oder 50 proz. Essigsäure um.

Nachweis. Siehe Tabelle 2, S. 914, Nr. 52. In alkoholischer Lösung erzeugt 1 Tropfen alkoholisches Kaliumhydroxyd eine gelbe Fällung, deren Farbe langsam in Grün und schließlich in Bräunlichschwarz übergeht; auf Zusatz einer Spur Natriumamalgam fallen grünliche Flocken aus. Bei anderthalbstündigem Erhitzen mit Acetanhydrid und einigen Tropfen Pyridin entsteht das Hexaacetylderivat, farblose Nadeln, F. 210° unter vorherigem Zusammensintern.

Eigenschaften. Aus verdünnter Essigsäure gelbliche Nadeln. F. 316° unter Zersetzung (Baker, Nodzu, Robinson), 318—320° (Perkin). Wenig löslich in siedendem Wasser, löslich in Alkohol und Eisessig.

30. Gossypitrin.

Glucosid des Gossypetins.

 $C_{21}H_{20}O_{13} + (2H_2O)$.

3, 5, 7, 8, 3', 4'-Hexaoxyflavon-glucosid.

Darstellung. Siehe Quercimeritrin. Das leichter lösliche Gossypitrin wird in sehr geringer Menge durch Aufarbeiten der Mutterlaugen des Quercimeritrins gewonnen. Man engt diese ein, löst die erhaltenen Niederschläge wieder auf, konzentriert ihre Lösungen und digeriert die ausgeschiedene Mittelfraktion nach dem Trocknen mit wenig siedendem Eisessig. Dadurch wird die gelatinöse Masse körnig. Man behandelt sie nochmals mit siedendem Eisessig, extrahiert mit Methylalkohol und krystallisiert wiederholt aus verdünnter Essigsäure um.

Nachweis. Siehe Tabelle 2, S. 914, Nr. 53.

Eigenschaften. Schwach orangegelbe Nadeln. F. 200—202°. Schwer löslich in absolutem Alkohol und Eisessig.

31. Gossypetin. $C_{15}H_{10}O_8$.

3, 5, 7, 8, 3', 4'-Hexaoxyflavon (19).

Darstellung. Man extrahiert die Baumwollblüten mit siedendem Alkohol, dampft den Auszug auf ein kleines Volumen ein und behandelt ihn mit Wasser und zur Entfernung von Wachs und Chlorophyll mit Äther. Dann wird die braune wäßrige Lösung, die das Glucosid enthält, während einer halben Stunde mit etwas Schwefelsäure zum Sieden erhitzt. Beim Abkühlen fällt das Aglucon als gelbgrüner, flockiger Niederschlag aus. Nach dem Absaugen und Abpressen auf Ton löst man es zur Reinigung in wenig Alkohol und gießt die Lösung in Äther, wodurch eine teerige Masse ausgeschieden wird. Die klare Flüssigkeit wäscht man so oft mit Wasser, bis das Waschwasser farblos bleibt, verdunstet den Äther und krystallisiert den Rückstand aus verdünntem Alkohol um. Ausbeute an Rohprodukt 1%. Zur weiteren Reinigung führt man den Farbstoff durch sechsstündiges Kochen mit überschüssigem Essigsäureanhydrid in das Hexaacetylderivat über, farblose, in Alkohol schwer lösliche Nadeln vom F. 229—230°. Durch Verseifung entsteht daraus das reine Gossypetin.

Nachweis. Siehe Tabelle 2, S. 914, Nr. 54. Charakteristisch für Gossypetin ist ferner sein Monokaliumsalz, ein orangegelbes, krystallinisches Pulver, das aus siedender alkoholischer Gossypetinlösung auf Zusatz von Kaliumacetat erhalten wird. Es ist in Alkohol unlöslich und wird von kochendem Wasser hydrolytisch gespalten.

Eigenschaften. Aus verdünntem Alkohol gelbe Nadeln. F. 311—313° (PERKIN), 310—314° (BAKER, NODZU, ROBINSON). In Wasser schwer löslich, in Alkohol und Äther leicht löslich.

32. Myricitrin. Glucosid des Myricetins.

 $C_{21}H_{22}O_{13} + H_2O$.

3, 5, 7, 3', 4', 5'-Hexaoxyflavon-3-rhamnosid (156, 57).

Durstellung. Man kocht den käuflichen Extrakt von Myrica rubra (= Myrica nagi) mit der zehnfachen Menge Wasser aus, dekantiert die erkaltete Flüssigkeit ab und behandelt den Rückstand noch zweimal in der gleichen Weise. Nach dem Trocknen auf porösem Ton wird er mit Alkohol ausgekocht, man filtriert die Lösung ab und engt sie bis zur Krystallisation ein. Während die schwerer löslichen Myricetinkrystalle ausfallen, scheidet sich das leichter lösliche Glucosid erst beim Stehen aus dem alkoholischen Filtrat ab. Es wird zuerst mit reinem, dann mit verdünntem Alkohol gewaschen, in heißem Wasser gelöst und vom ungelösten Myricetin getrennt. Die nach dem Erkalten ausgeschiedenen Krystalle werden nochmals in der gleichen Weise behandelt, dann aus Alkohol und schließlich aus Wasser umkrystallisiert.

Žur Gewinnung von Myricitrin kann man auch die gepulverte Rinde von Myrica rubra während einiger Stunden mit heißem 80 proz. Alkohol behandeln (5 l Alkohol auf 1 kg Rinde) (133). Man erwärmt, his die Flüssigkeit tief orangegefärbt ist, dekantiert die erkaltete Lösung ab, preßt die Rinde gut aus und engt das Extrakt stark ein. Das beim Abkühlen ausgeschiedene rohe Myricitrin wird durch zweimaliges Umkrystallisieren aus heißem Wasser rein erhalten.

Hattori und Hayashi (57) extrahieren die Rindenspäne von Myrica rubra während 5 Stunden mit siedendem 40 proz. Alkohol (101 Alkohol auf 3 kg Rinde) und lassen das Filtrat einige Tage lang stehen. Es scheiden sieh dann aus der schwarzbraunen Flüssigkeit in reichlicher Menge gelbbraune Krystalle ab, die sie durch mehrmaliges Umkrystallisieren aus Wasser reinigen. Ausbeute etwa 3%.

Nachweis. Siehe Tabelle 2, S. 914, Nr. 55. Myricitrin gibt nach der Reduktionsmethode S. 875, Fußnote 2, Magentarotfärbung (eventuell etwas bläulicher als Myricetin).

Eigenschaften. Schwach gelbe, fast farblose Blättchen, die 1 Mol. Krystallwasser enthalten und erst bei 160° wasserfrei werden. Sintert bei 194° (HATTORI, HAYASHI), 197° (PERKIN). F. 197—199° (HATTORI, HAYASHI), 199—200° (PERKIN). Wenig löslich in Wasser und absolutem Alkohol.

Absorptionsspektrum siehe Tabelle 6, Nr. 55.

33. Myricetin.
$$C_{15}H_{10}O_8 + H_2O.$$
3. 5. 7. 3', 4', 5'-Hexaoxyflavon.

Darstellung. Man extrahiert 1 kg der zerkleinerten Rinde von Myrica rubra zweimal während je 6 Stunden in der Siedehitze mit 10 1 Wasser, fällt aus den vereinigten heißen Filtraten mit einer Lösung von 60 g Bleiacetat die Gerbstoffe als gelblichweißen Niederschlag aus, filtriert und gibt noch so viel Bleiacetatlösung zu, bis keine weitere Fällung mehr entsteht. Das Bleisalz des Farbstoffes wird durch siedende verdünnte Schwefelsäure zersetzt, die braune Flüssigkeit durch Dekantieren vom Bleisulfat getrennt und mit Ather ausgezogen. Nach dem Abdestillieren des Äthers löst man den gelben krystallnisiehen Rückstand in wenig Alkohol auf und versetzt die Lösung mit siedendem Wasser. Beim Abkühlen krystallsiert der Farbstoff aus. Er wird zur Reinigung 2—3 Stunden mit ganz wenig siedendem Eisessig behandelt und aus verdünntem Alkohol unkrystallsiert. Auch die Reinigung über das Acetylderivat (F. 211—212°) ist empfehlenswert.

Myricetin läßt sich auch durch mehrstündiges Erhitzen von Myricitrin mit 1—2 proz.

Salzsäure und Umkrystallisieren der abgeschiedenen gelben Substanz gewinnen.

Nachweis. Siehe Tabelle 2, S. 914, Nr. 56. Aus der heißen, absolut alkoholischen Lösung fällt alkoholisches Kaliumacetat das orangerote, krystallinische Monokaliumsalz des Myricetins aus. Es färbt sich beim Trocknen bei 100° dunkelgrün und wird durch heißes Wasser zersetzt. Natriumamalgam erzeugt in alkoholischer Myricetinlösung eine blaugrüne Färbung, die sich bald in eine violette, dann in eine tief weinrote umwandelt (155). Myricetin gibt nach der Reduktionsmethode S. 875, Fußnote 2, Magentarotfärbung. Brom erzeugt in der Wärme in Schwefelkohlenstoff ein Tetrabromderivat, braunrote Nadeln (F. 235 bis 240° unter Zersetzung), deren alkoholische Lösung durch Ferrichlorid tiefblau gefärbt wird. Myricetin ist der am leichtesten oxydierbare Oxyflavonfarbstoff und läßt sich bequem als Reagens für pflanzliche Oxydasen, wie auch für Metallammine verwenden. Die gelbe Farbe seiner schwachalkoholischen Lösung schlägt bei Oxydation (z. B. mit Chloropentamminkobaltichlorid) in Rot bis Violett, schließlich in Braun um; öfters bildet sich ein dunkler Niederschlag (138). Vgl. (124).

Histochemischer Nachweis nach G. Klein siehe S. 880.

Eigenschaften. Hellgelbe, glänzende Nadeln, die ihr Krystallwasser bei 160° verlieren. F. 357—360° unter Schwarzwerden. Sehr schwer löslich in siedendem Wasser, leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Eisessig und Chloroform. Absorptionsspektrum siehe Tabelle 6, Nr. 56.

Mikrochemischer Nachweis.

(Die Glucoside der Flavone und 3-Oxyflavone (Flavonole) und deren Aglucone kann man histochemisch ganz allgemein nach Klein (73) durch Einwirken von Salzsäuredämpfen auf die Präparate nachweisen. Man bringt in die Höhlung eines ausgehöhlten Objektträgers einige Tropfen rauchender Salzsäure, setzt darüber einen 4—6 mm hohen Sublimationsring und auf ihn das Deckglas mit dem Schnitt oder Gewebestück. Nach viertel- bis halbstündiger Einwirkung bei 40° findet man licht- und dunkelgelbe Nadeln, Nadelbüschel oder Drusen. Bromwasserstoffsäure erzeugt ebenfalls Krystalle. Die Krystalle lösen sich in 1 proz. Alkalilauge mit tiefgelber bis oranger Farbe (G. Klein: Der histochemische Nachweis der Flavone. Sitzungsber. Wien. Akad. Wiss., Math.-naturwiss. Kl., Abt. I 1922, CXXXI, S. 23). Die Abscheidung erfolgt an Ort und Stelle, so daß man die ursprüngliche Verteilung vor sich hat.

Zu dunkel gewordene Schnitte hellt man mit Chloralhydrat HCl (5 Teilen

wäßriges Chloralhydrat + 2 Teilen HCl) auf.

Flavanone. 881

Trockene Pflanzen befeuchtet man mit Methanol und benützt sie so zur Reaktion. Man erhält dann meist Drusen im Gewebe und Nadeln oder Nadelbüschel am Rande des Präparates.

Nähere Details über einzelne Flavone siehe zitierte Literatur.

J. Kisser (Histochemische Untersuchung einiger flavonführender Farbhölzer. Sitzungsber. Wien. Akad. Wiss., Math.-naturwiss. Kl. 1922, CXXXI, S. 19) hat das Kleinsche Verfahren auf flavonführende Farbhölzer angewandt. Trockene Proben (Drogen, Pulver) wurden mit Methanol, Äthylalkohol oder Eisessig befeuchtet. Hölzer wurden mit einer Feile fein zerrieben und nach Befeuchten mit Weingeist oder Eisessig der Einwirkung der HCl-Dämpfe ausgesetzt. Ferner wurden möglichst große Schnitte unter Deckglas mit Weingeist oder Essigsure heiß ausgezogen und die Präparate in eine mit rauchender Salzsäure beschickte Glasdose gebracht. Nach Eintreten des Farbenumschlages nimmt man sie heraus und läßt bei Zimmertemperatur eintrocknen. Man erhält neben amorphen krümeligen Massen Nadeln, Nadelbüschel oder Doppelpinsel.

Körper dieser Stoffklasse können in jedem Organ und Gewebe vorkommen (Holz und Rinde, aber besonders häufig in der Epidermis von Blättern). SHIBATA und Mitarbeiter zeigten, daß sie besonders gehäuft in stark belichteten Pflanzen vorhanden sind und als Filter gegen ultraviolette Strahlen wirken (Filzhaare von Edelweiß). Nach Klein und Werner (76) treten die stärksten qualitativen und quantitativen Veränderungen im Flavongehalt beim Wechsel der Wachstumsphasen auf. Als Vorstufe von Flavon kann Oxyflavon auftreten, Flavon

geht häufig (auch experimentell) in Anthocyankörper über.

Die Organe anthocyan bildender Pflanzen enthalten nach Noack ein mit der Konstitution des Anthocyans übereinstimmendes Flavonol (siehe auch unter Anthocyan). Flavon- und oxyflavonführende Gewebe färben sich mit Ammoniakdampf gelb. Auch die früher als Anthochlore bezeichneten wasserlöslichen gelben Blütenfarbstoffe vieler Pflanzen (Dahlia, Reseda, Linaria, Anthirrhinum, Papaver, siehe G. Klein [73]) wurden immer mehr als Vertreter dieser Körperklasse erkannt.)

D. Flavanone.

1. Desmethoxymatteucinol (43).

C17 H 16 O4.

5, 7-Dioxy-6, 8-dimethyl-flavanon.

Darstellung. Beim zweimaligen Extrahieren der Blätter von Matteueia orientalis (6,75 kg) mit Aceton wird ein fester Extrakt erhalten, der infolge von Verunreinigung durch Chlorophyll grünlichschwarz gefärbt ist. Da die Reinigung der schwarzen Masse durch Umkrystallisieren aus Methylalkohol schwierig ist, so wird besser einer der folgenden Wege eingeschlagen.

a) Man löst die dunkle Masse in 50 proz. Essigsäure, filtriert die grünlichschwarze Substanz, die beim Abkühlen zuerst ausfällt, ab und krystallisiert die hernach abgeschiedenen

gelben Krystalle um.

b) Man verrührt den Acetonextrakt mit der doppelten Gewichtsmenge Ca(OH)₂ und etwas Wasser zu einer Paste, filtriert ab und wiederholt das Filtrieren unter jeweiligem Zusatz von Wasser so oft, bis sich beim Ansäuern des Filtrates mit Salzsäure nur noch eine geringe Menge eines Niederschlages bildet. Wird nun das Filtrat angesäuert, die entstandene Fällung in Äther gelöst, von unlöslichen Verunreinigungen befreit und die Mutterlauge mit Äther ausgeschüttelt, so bleibt beim Verdampfen des Äthers eine gelbe feste Substanz zurück. Ausbeute 0,3 %. Durch wiederholtes Umkrystallisieren (im ganzen en sechsmal) aus Methylalkohol und schließlich aus Xylol wird daraus reines Desmethoxymatteueinol gewonnen.

Zur Reindarstellung des Matteueinols dampft man das beim Umkrystallisieren des Desmethoxymatteueinols erhaltene erste und zweite Filtrat ein, löst den Rückstand in Äthylalkohol, versetzt die Lösung mit Petroläther und krystallisiert die abgeschiedenen Krystalle viermal aus verdünntem Alkohol um. Aus der nach Trennung dieser beiden Substanzen erhaltenen Mutterlauge scheiden sich neben geringen Mengen von Desmethoxymatteucinol und Matteucinol hauptsächlich Mischkrystalle der beiden ab (glänzende Nadeln vom F. 165-1680).

Nachweis. Siehe Tabelle 3, S. 916, Nr. 57 und Matteucinol S. 884. Der Methyläther, C18H18O4, krystallisiert aus Methylalkohol in hellgelben, rechteckigen Prismen. F. 1090. Er gibt mit Ferrichlorid Grünfärbung.

Eigenschaften. Aus Xylol sehr hellgelbe Platten, aus verdünntem Alkohol rechteckige Prismen. F. 200°. Sehr leicht löslich in Aceton und Essigester, weniger leicht in Methyl- und Äthylalkohol. In Petroläther und Benzin sehr schwer löslich. Bildet mit Matteucinol Mischkrystalle, F. 165-168°.

Absorptionsspektrum siehe Tabelle 6, Nr. 57.

2. Citronin.

Glucosid des Citronetins.

5, 7-Dioxy-2'-methoxyflavanon-glucosid (171, 146).

Darstellung. Aus der Rinde von Citrus limon Burm. f. Ponderosa Hort. Siehe R. Ya-MAMOTO und Y. OSHIMA (171)1.

Nachweis, Siehe Tabelle 3, S. 916, Nr. 58.

3. Citronetin.

C18 H14 O5.

5. 7-Dioxy-2'-methoxyflavanon (171, 146).

Darstellung. Aus Citronin. Siehe R. Yamamoto und Y. Oshima (171)1.

Nachweis. Siehe Tabelle 3, S. 916, Nr. 59. Oxim, C₁₆H₁₅O₅N, F. 234—235°. Monomethyläther, C₁₇H₁₆O₅, farblose Platten, F. 92°. Diacetylderivat, C₂₀H₁₈O₇, farblose Nadeln, F. 118-1190. Stärkere Acetylierung gibt das Triacetat des Chalkons, aus Alkohol F. 192-1950.

Eigenschaften. Aus verdünnter Essigsäure umkrystallisiert Platten, F. 2160 (204°) (YAMAMOTO, OSHIMA), 224—225° (SHINODA, SATO).

4. Naringin. Glucosid des Naringenins.

C₂₂H₂₂O₁₄ + 8 H₂O (aus Wasser)(8).

5, 7, 4'-Trioxyflavanon-rhamnoglucosid.

Darstellung. 1. Harper F. Zoller (173) geht zur Gewinnung des Naringins von den Früchten von Citrus decumana aus. Er extrahiert die Schalen mit 95 proz. Alkohol, engt den Extrakt, der neben dem Glucosid noch Öle, Harze und andere Stoffe enthält, bei 10 mm Druck und einer 80° nicht übersteigenden Temperatur ein und nimmt den zurückbleibenden goldgelben Sirup in Wasser auf. Durch Zusatz von wenigen Kubikzentimeter einer 25 proz. Lösung von basischem Bleissetat werden die außer Naringin vorhandenen Stoffe ausgefällt. Man filtriert ohne zu Saugen ab und fällt das überschüssige Blei aus der heißen Lösung mit Schwefelwasserstoff aus. Bei mehrstündigem Stehenlassen scheidet sich das Naringin aus dem Filtrat in zu Rosetten vereinigten weißen, monoklinen, glänzenden Krystallen ab, in einer Menge von 0,2—1,6 g auf die Frucht.

2. Nach einer anderen Darstellungsmethode (6) werden die getrockneten Blüten von

Citrus decumana zweimal mit heißem Alkohol extrahiert, die Lösung wird eingedampft und der Rückstand in siedendem Wasser gelöst. Man versetzt die trübe Flüssigkeit mit etwas Aluminiumacetatlösung und filtriert sie nach starkem Schütteln heiß ab. Beim

¹ Die Originalarbeit dieser beiden Autoren war uns leider nicht zugänglich, da die Zeitschrift, in der sie veröffentlicht ist, weder auf einer schweizerischen noch auf einer deutschen öffentlichen Bibliothek erhältlich ist.

Flavanone. SS3

Stehen scheidet sich das Naringin aus dem klaren gelblichen Filtrat als flockiger Niederschlag aus. Durch Sättigen mit Chloroform oder besser mit Äther wird sein Absitzen in hohem Grade gefördert. Man filtriert es nach etwa 2 Tagen ab und krystallisiert es aus 60 proz. Alkohol um.

Nachweis. Siehe Tabelle 3, S. 916, Nr. 60. Wird aus alkalischer und ammoniakalischer Lösung durch Säuren und durch Kohlendioxyd wieder gefällt. Bei der Reduktion mit Natriumamalgam färbt sich die alkalische, bräunlich gefärbte Lösung auf Zusatz von Salzsäure kirschrot (10), eventuell wird ein Farbstoff ausgefällt, der sich in Alkohol mit roter Farbe und bläulicher Fluorescenz löst (empfindliche Reaktion auf Naringin).

Eigenschaften. Weiße Nadeln. Aus Wasser umkrystallisiert enthält Naringin 8 Mol. Krystallwasser, F. 82°, nach dem Trocknen bei 110° enthält es 2 Mol. Krystallwasser, F. 171°. In Wasser von 20° löslich im Verhältnis 1: 8000 zu einer stark bitterschmeckenden Lösung (173), in heißem Wasser leicht löslich, in kaltem Alkohol ziemlich leicht, in heißem sehr leicht löslich. Leicht löslich in Eisessig, unlöslich in Äther, Chloroform und Benzol. Die alkoholische Lösung dreht das polarisierte Licht nach links.

 $\left[\alpha\right]_{D}^{19} = -82,11^{0}$ (6).

Absorptionsspektrum siehe Tabelle 6, Nr. 60.

5. Naringenin.

C15H12O5.

5, 7, 4'-Trioxyflavanon (137, 15, 6).

Darstellung. 1. Zur Gewinnung des Naringenins aus dem Glucosid wird Naringin mit siedender verdünnter Schwefelsäure behandelt. Das in Wasser unlösliche Aglucon kocht man zur Reinigung gründlich mit Wasser aus und krystallisiert es wiederholt aus verdünntem Alkohol um.

2. Aus der Baumrinde der Pfirsiche läßt sich Naringenin durch Extraktion mit kaltem Methylalkohol gewinnen. Nach Verdampfen des Lösungsmittels unterwirft man den Rückstand der Wasserdampfdestillation und schüttelt die von geringen Mengen farblosen, klaren ätherischen Öls befreite wäßrige Lösung mit Äther aus. Die aus der ätherischen Lösung erhaltene klebrige Substanz gibt beim Behandeln mit verdünnter Essigsäure farblose Krystallnadeln von Naringenin (149).

Nachweis. Siehe Tabelle 3, S. 916, Nr. 61. Alkalische und ammoniakalische Naringeninlösungen werden durch Säuren und durch Kohlendioxyd gefällt. Natriumamalgam führt Naringenin in einen Farbstoff über, der aus alkalischer Lösung durch Säuren ausgefällt wird und der sich in Alkohol mit roter Farbe und bläulicher Fluorescenz löst. In Gegenwart von Palladium läßt sich Naringenin in alkoholischer Lösung zu Phloretin hydrieren (112). Beim Erhitzen mit konzentriertem Kali zerfällt es in Phlorogluein und p-Cumarsäure. Behandlung mit kaltem Acetanhydrid und 1 Tropfen Schwefelsäure führt zum krystallinischen Triacetylderivat, $C_{21}H_{18}O_{8}$ (F. 53—55°), das mit Ferrichlorid keine, aber mit Magnesium und Salzsäure tiefrote Färbung gibt (6). Durch sechsstündiges Kochen mit Acetanhydrid und Natriumacetat wird ein Tetracetat erhalten, das auch mit Magnesium und Salzsäure keine Färbung gibt, gelbliche, krystallinische Substanz aus Alkohol, F. 133—136°. Mit Hydroxylamin entsteht ein Oxim, $C_{15}H_{13}O_5N+H_2O$, Nadeln aus verdünntem Alkohol, F. 231° (Shinoda, Sato [143]), 233° (Shinoda, Uyeda [149]).

Eigenschaften. Aus verdümntem Alkohol farblose Nadeln oder perlmutterglänzende, farblose Blättehen, geruch- und geschmacklos. F. 247° (ROSENMUND), 248° (ASAHINA, UYEDA), 251° (SHINODA, SATO). Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, unlöslich in Wasser.

Absorptionsspektrum siehe Tabelle 6, Nr. 61.

6. Isosakuranetin (142). Syn. Kikokunetin (52, 140, 53).

C16H14O5.

5, 7-Dioxy-4'-methoxyflavanon.

Darstellung (53). Je 50 g der lutttrockenen Blüten von Pseudaegle trifoliata Makino werden mit ca. 800 cm³ 50 proz. Alkohols während 2 Stunden unter Rückfluß auf einem siedenden Wasserbade erhitzt. Man wiederholt diese Extraktion ein zweites Mal, vereinigt die gelblichbraunen Auszüge und verdunstet den Alkohol im luftverdünnten Raum. Die auf ½ bis ½ Volumen eingeengte Lösung wird mit konzentrierter Salzsäure versetzt (bis zu 3 %) und durch halbstündiges Kochen hydrolysiert. Beim Erkalten trübt sich die Lösung, und es scheidet sich beim Stehen über Nacht eine schwarzbraune, harzige Substanz aus. Man saugt sie ab, wäscht sie mit Wasser, löst sie nach dem Trocknen in ca. 100 cm³ heißen 96 proz. Alkohols auf und kocht sie während 1 Stunde mit etwas Tierkohle. Aus der heißfiltrierten und auf das halbe Volumen eingeengten alkoholischen Lösung scheiden sich allmälich weiße Nädelchen ab. Sie werden nach zweitägigem Stehenlassen der Lösung abgesaugt und mit Alkohol gewaschen. Ausbeute 0,2 g oder ca. 0,4 % des Ausgangsmaterials. Durch weiteres Umkrystallisieren aus Alkohol (zuerst mit Hilfe von Tierkohle) wird die Substanz rein erhalten. 600 g lufttrockene Blüten ergeben insgesamt 2 g reine Substanz

Nachweis. Siehe Tabelle 3, S. 916, Nr. 62. Werden Isosakuranetinkrystalle in konzentrierte Salpetersäure geworfen, so färben sie sich azurblau und gehen sofort mit blauer Farbe in Lösung; nach kurzer Zeit tritt Verfärbung ein. Konzentrierte Schwefelsäure färbt die Krystallmasse gelb und löst mit tiefgelber Farbe (53).

 $\label{eq:Triacetylderivat} Triacetylisosakuranetein, C_{22}H_{20}O_8, Spießchen, F.114-115^{o}.$

Dibenzoylderivat, C₃₀H₂₂O₇, Nadeln, F. 143^o.

Monomethyläther, $C_{17}H_{16}O_5$, Nadeln, F. 117—118°, identisch mit Sakuranetinmonomethyläther.

Monoäthyläther, $C_{18}H_{18}O_5$, Nadeln, F. 115°.

Eigenschaften. Farblose Nadeln. F. 193—194° (Shinoda, Sato), 194—195° (Hattori). Leicht löslich in Aceton und Essigester, schwer löslich in Wasser, Äther, Benzol, Chloroform, Benzin und Petroläther. In kaltem Methylund Äthylalkohol beinahe unlöslich, in heißem leichter löslich.

Absorptionsspektrum siehe Tabelle 6, Nr. 62.

7. Matteucinol (93, 43).

 $C_{18}H_{18}O_{5}$.

5, 7-Dioxy-6, 8-dimethyl-4'-methoxyflavanon.

Darstellung. Siehe Desmethoxymatteucinol S. 881. Das leichter lösliche Matteucinol wird aus den Mutterlaugen des Desmethoxymatteucinols gewonnen.

570 g Stengel von Matteucia orientalis lieferten bei dreimaligem Extrahieren mit Aceton 11 g eines festen Extraktes (Ausbeute ca. 2%). Daraus wurden durch fünfmaliges Umkrystallisieren aus Methylalkohol 0,5 g Matteucinol gewonnen.

Nachweis. Siehe Tabelle 3, S. 916, Nr. 63. Die Kalischmelze des rohen Matteucinols (Gemisch mit der Desmethoxyverbindung) bei 150—160° liefert neben p-Methoxyzimtsäure und 2, 4-Dimethylphloroglucin (F. 161—162°) eine gelbe, mit Desmethoxymatteucinol isomere Verbindung, die mit Magnesium und Salzsäure keine Farbreaktion gibt und daher zweifellos das entsprechende Chalkon darstellt. Aus Methylalkohol gelbe Krystalle, F. 169—170°. Mit Ferrichlorid grünlichgrau, auf Zusatz von Soda violett. Schwefelsäurelösung rot. Mit Diazomethan gibt Matteucinol in ätherischer Lösung den Methyläther 5-0xy-6, 8-dimethyl-7, 4'-dimethoxyflavanon, $\mathrm{C_{19}H_{20}O_5}$, beinahe farblose Nadeln aus Methylalkohol, F. 100°. Mit Ferrichlorid in Alkohol grün.

Eigenschaften. Farblose Nadeln aus Methylalkohol, F. 174°. In organischen Lösungsmitteln ähnlich löslich wie Desmethoxymatteucinol. Bildet mit Desmethoxymatteucinol Mischkrystalle, F. 165—168°.

Absorptionsspektrum siehe Tabelle 6, Nr. 63.

Flavanone. 885

8. Sakuranin. Glucosid des Sakuranetins.

5, 4'-Dioxy-7-methoxyflavanon-5-glucosid.

Darstellung. 1. Man extrahiert die zerkleinerte Rinde von Prunus yedoensis Marsumura (2, 14) zweimal mit siedendem Wasser, in dem etwas Calciumcarbonat suspendiert ist, engt den Auszug bis zur Extraktkonsistenz ein und kocht je 300 g der dunkelbraunen Masse mit der zehnfachen Menge Wasser aus. Die noch über 90° heiße Abkochung wird mit 50 cm³ Aluminiumsubacetatlösung versetzt. Man läßt den reichlichen, schmutzig braunen Niederschlag rasch absitzen und filtriert, sobald die darüber befindliche Flüssigkeit ganz klar geworden ist, möglichst schnell durch ein mit heißem Wasser benetztes Faltenfilter ab. Das klare, goldgelb bis gelbbraun gefärbte Filtrat wird etwa 2 Tage zur Krystallisation stehengelassen. Dann filtriert man den ausgeschiedenen flockigen oder zu Krusten vereinigten Niederschlag ab, wäscht ihn wiederholt mit kaltem Wasser aus und trocknet ihn langsam. Die nur wenig gefärbten Rohkrystalle werden zur Reinigung zunächst aus verdünnten Alkohol, dann noch zweimal aus siedendem, absolutem Alkohol oder aus mit Wasser gesättigtem Essigester umkrystallisiert. Ausbeute an Rohglucosid 1—3 g pro 100 g Extrakt.

2. În einer neueren Arbeit (14) empfehlen Asahina, Shinoda und Inubuse zur Darstellung von Sakuranin von der Wurzelrinde von Prunus serrulata Lindl. var. albida Makino subv. speciosa Makino auszugehen. Sie extrahieren die frische Rinde mit Methylalkohol, konzentrieren den Auszug, erhitzen den erhaltenen dünnen Sirup mit der zwanzigfachen Menge Wasser und versetzen die heiße Lösung mit basischer Aluminiumacetatlösung. Der ausgefällte Gerbstoffniederschlag wird abfiltriert, und aus dem Filtrat scheidet sich das Rohsakuranin beim Stehen allmählich in feinen Nadeln aus (1.8 % der Rinde). Es wird aus

verdünntem Alkohol umkrystallisiert.

Nachweis. Siehe Tabelle 3, S. 916, Nr. 64. Verdünnte Säuren sowie Kohlendioxyd scheiden Sakuranin aus alkalischer und ammoniakalischer Lösung wieder krystallinisch ab. Rauchende Salpetersäure gibt anfangs eine schmutzig grüne, nach einiger Zeit in Indigoblau übergehende Färbung. Erhitzt man Sakuranin mit Natriumamalgam und Wasser, filtriert und versetzt das Filtrat mit Salzsäure, so fällt ein flockiger Niederschlag aus, der sich in Alkohol mit roter Farbe löst. Nach Asahina, Nakagome und Inubuse (10) entsteht beim Ansäuern mit Salzsäure keine Fällung, sondern eine kirschrote Färbung der Lösung. Durch heiße Barytlösung wird Sakuranin im Wasserstoffstrom in p-Oxybenzaldehyd und ein Glucosid $C_{15}H_{20}O_{9}$ gespalten. Dieses zerfällt bei weiterer Hydrolyse in Glucose und Phloracetophenon-4-monomethyläther. Oxim. $C_{22}H_{25}O_{10}N$, Nadeln aus Alkohol, F. 110°, mit konzentrierter Salpetersäure grün.

Eigenschaften. Aus heißem absolutem Alkohol, mäßig verdünntem Alkohol oder mit Wasser gesättigtem Essigester krystallisiert Sakuranin wasserfrei, feine Nadeln von glänzend weißer Farbe und bitterem Geschmack. F. 212°. Sehr leicht löslich in 50—60 proz. Alkohol und Pyridin, schwerer löslich in stärkerem Alkohol, fast unlöslich in kaltem Wasser und Äther. Aus stark verdünntem Alkohol krystallisiertes in Form von feinen Nadeln, die 4 Mol. Krystallwasser enthalten, bei 190° zusammensintern und bei 207° schmelzen. Bei längerem Erhitzen auf 100° geben sie alles Krystallwasser ab. Die alkoholische Lösung des Sakuranins ist linksdrehend, ebenso die Lösung in Aceton.

 $[\alpha]_D^{23} = -106.6^{\circ}$ (in Aceton).

9. Sakuranetin.

5, 4'-Dioxy-7-methoxyflavanon (14, 143).

Darstellung. Zur Gewinnung des Aglucons eignen sich die beim Umkrystallisieren des Sakuranins erhaltenen Mutterlaugen. — Das Glucosid wird durch halbstündiges Kochen mit verdünnter Schwefelsäure (5proz.) in Traubenzucker und Sakuranetin gespalten. Es

entsteht hierbei ein gelblich gefärbter, öliger Niederschlag, der bald krystallinisch erstarrt. Man filtriert ihn ab, wäscht gut mit Wasser aus und löst das getrocknete, gelb- bis braungefärbte Spaltungsprodukt in Äther auf. Die Lösung wird zur Entfärbung einige Zeit mit Tierkohle digeriert und dann der Krystallisation überlassen. Zur weiteren Reinigung werden die Krystalle nochmals aus Äther oder besser aus Benzol umkrystallisiert.

Nachweis. Siehe Tabelle 3, S. 916, Nr. 65. Verdünnte Säuren sowie Kohlendioxyd scheiden Sakuranetin aus alkalischer und ammoniakalischer Lösung wieder ab. Konzentrierte Salzsäure wird von Sakuranetin nicht gefärbt, rauchende Salpetersäure gibt sofort eine tief indigoblaue Färbung, die allmählich in Violett übergeht. Beim Erhitzen mit Natriumamalgam und Wasser und Ansäuern der abfiltrierten Flüssigkeit mit Salzsäure entsteht ein in Alkohol mit roter Farbe löslicher Niederschlag. Sakuranetinoxim, $C_{16}H_{15}O_5N$, Nadeln mit $2H_2O$ aus verdünntem Alkohol, Sintern gegen 110° , F. 120° , wasserfrei aus absolutem Alkohol, F. $195-196^{\circ}$ (Zersetzung).

Eigenschaften. Aus Äther oder Benzol wasserfrei, aus verdünntem Alkohol farblose, geruch- und geschmacklose Nadeln. F. 150°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Benzol, Essigester und Pyridin, schwer löslich in siedendem Wasser, fast unlöslich in kaltem Wasser. Krystallisiert aus siedendem Wasser oder stark verdünntem Alkohol in feinen, filzigen Nadeln mit 2 Mol. Krystallwasser. F. gegen 70° unter Abgabe von Krystallwasser.

Absorptionsspektrum siehe Tabelle 6, Nr. 65.

10. Butin. $C_{15}H_{12}O_5$. 7, 3', 4'-Trioxyflavanon.

Darstellung. Man extrahiert 1 kg der Blüten von Butea frondosa während 6 Stunden mit siedendem Wasser, erhitzt zur Zersetzung des Glucosides eine weitere Gersude mit 50 cm³ Schwefelsäure und filtriert heiß von einem geringen, schmierigen Niederschlag ab. Beim Stehen über Nacht scheidet sich etwas teerige Substanz aus. Man filtriert sie ab, engt das Filtrat während 3 Stunden auf dem Wasserbad ein und trennt es von der neuerdings ausgeschiedenen klebrigen, schwarzen Masse. Nach einigen Tagen scheiden sich damn beim Stehen Butinkrystalle ab, im Durchschnitt in einer Ausbeute von 2%. Man nimmt sie zur Reinigung in wenig Alkohol auf, vermischt die Lösung mit Äther und wäscht sie zur Entfernung teeriger Substanzen mit Wasser. Nach dem Verjagen des Äthers wird der Rückstand in heißem Alkohol gelöst und die Lösung mit ganz wenig heißem Wasser versetzt. Beim Abkühlen scheidet sich das Butin in Krystallen aus.

Nachweis. Siehe Tabelle 3, S. 916, Nr. 66. Fällt aus alkalischer Lösung bei sofortigem Ansäuern wieder unverändert aus. Gibt mit Kaliumacetat kein Salz. In Gegenwart von Pyridin lassen sich 3 Acetyl- (F. 123—125°) oder Benzoylgruppen (F. 155—157°) einführen. Beim Kochen mit Kalilauge entsteht das isomere Butein.

Eigenschaften. Butin krystallisiert aus Alkohol in kleinen, farblosen Nadeln, aus heißem Wasser in hellgelben Blättchen oder Nadeln mit 1 oder 2 Mol. Krystallwasser. Das lufttrockene Produkt enthält gewöhnlich $^{1}/_{2}$ Mol. Krystallwasser, das beim Erhitzen auf 160° entweicht. F. 224—226°. In Wasser ziemlich schwer löslich. Leicht löslich in Alkohol, weniger leicht in Essigsäure und unlöslich in Benzol.

11. Eriodictyol. $C_{15}H_{12}O_6 + 2.5H_2O$.

5, 7, 3', 4'-Tetraoxyflavanon (144, 145).

Darstellung. Siehe Homo-eriodictyol S. S89. Zur Gewinnung des Eriodictyols säuert man nach dem Abfiltrieren des Homo-eriodictyolnatriums die Sodalösung an, schüttelt sie mit Äther aus und krystallisiert das Rohprodukt zuerst aus Alkohol und dann aus 70 proz. Essigsäure um.

Flavanone. 887

Nachweis. Siehe Tabelle 3, S. 916, Nr. 67. Alkalische und sodaalkalische Eriodictyollösungen sind zuerst beinahe farblos, nehmen aber unter Aufnahme von Sauerstoff rasch eine tiefbraune Färbung an. Nach Reduktion mit Natriumamalgam in wäßriger Lösung fällt beim Ansäuern ein tiefviolettroter Niederschlag aus. Seine violettrote alkoholische Lösung wird auf Zusatz eines Tropfens Ferrichlorid blau gefärbt (10).

Eigenschaften. Nach Power und Tutin rehfarbene Tafeln, nach Shinoda und Sato farblose Nadeln aus verdünnter Essigsäure (145). F. 267°. Die Krystalle enthalten 2,5 Mol. Wasser, wovon 1,5 schon über Schwefelsäure abgegeben werden. Löslich in Äther, wenig löslich in heißem Alkohol und in Eisessig, schwer löslich in siedendem Wasser, unlöslich oder sehr wenig löslich in den anderen gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln.

12. Hesperidin. Glucosid des Hesperitins. $C_{23}H_{34}O_{15}(8).$ $C_{25}H_{34}O_{15}+H_{2}O\ (65).$

5, 7, 3'-Trioxy-4'-methoxyflavanon-7-rhamnoglucosid.

Darstellung. E. Hoffmann, Ferd. Tiemann und W. Will empfehlen, zur Gewinnung des Hesperidins von getrockneten, unreifen, bitteren Orangen auszugehen. Sie extrahieren die grobgepulverten Früchte (Poma aurantii immaturi) so lange mit kaltem Wasser, als in den wäßrigen Auszügen durch Bleiacetat noch eine Fällung hervorgerufen wird, und extrahieren sie dann noch weiter mit einer Mischung aus gleichen Volumina Wasser und Alkohol, der sie 1—2% ihres Gewichtes an Natriumhydroxyd zusetzen. Sobald die verdünnte alkoholische Natronlauge sich nicht mehr färbt, ist die Extraktion beendigt. Man kann sie beschleunigen, indem man die stark aufgequollene Masse wiederholt durch scharfes Abpressen von der aufgesogenen Lösung befreit. Das aus den alkoholischen Auszügen durch verdünnte Mineralsäuren gefällte rohe Hesperidin wird zur Entfernung von färbenden Verunreinigungen mit nicht zu kleinen Mengen 90 proz. Alkohols ausgekocht; die fast farblose Masse wird dann bei gewöhnlicher Temperatur in stark verdünnter Alkalilauge, der man eine kleine Menge Alkohol zugesetzt hat, gelöst und aus dieser Lösung durch Einleiten eines sehr langsamen Kohlendioxydstromes wieder gefällt. Der gut ausgewaschene Niederschlag besteht dann aus reinem Hesperidin.

Siehe auch H. BRUNSWIK (33).

(). TUNMANN (161) reinigt das Rohprodukt durch Auflösen in einem Gemisch von drei Teilen Alkohol und sieben Teilen Wasser unter Zusatz der zur Lösung erforderlichen Menge Natronlauge und durch Fällen der Lösung mit Kohlendioxyd.

KING und ROBERTSON (65) gehen zur Reindarstellung von Hesperidin vom käuflichen Merck-Präparat aus und waschen dieses, zur Einfernung von Verunreinigungen, die mit alkoholischem Ferrichlorid Purpurfärbung geben, mit heißem Wasser. Sie extrahieren das gewaschene Produkt in einem Sonhlet-Apparat mit 95 proz. Methylalkohol und krystallisieren das Glucosid aus Methylalkohol oder Essigsäure um.

Nachweis. Siehe Tabelle 3, S. 916, Nr. 68. Wird Hesperidin einige Minuten lang mit Wasser und Natriumamalgam erhitzt, so wird durch Salzsäure aus der filtrierten Lösung ein Niederschlag gefällt, der sich in Alkohol mit rotvioletter Farbe löst, eventuell entsteht beim Sättigen der alkalischen, bräunlich gefärbten Lösung mit Kohlendioxyd oder Salzsäure keine Fällung, sondern nur eine violettrote Färbung (10). Mit Bariumhydroxyd hydrolysiert liefert Hesperidin Isoferulasäure (F. 2280) und ein amorphes Glucosid, wahrscheinlich Phloroglucinrhamnoglucosid (8). Verdampft man es mit wenig verdünnter Kalilauge zur Trockne, übersättigt dam mit Schwefelsäure und erwärmt vorsiehtig, so treten charakteristische Färbungen von Rot zu Violett auf. Beim Kochen mit Alkalien zerfällt Hesperidin in Phloroglucin und Hesperitinsäure, eventuell Protocatechusäure. Gibt man zu seiner Suspension in Acetanhydrid 1 Tropfen Schwefelsäure und gießt die Lösung nach Zusatz von Natriumacetat in Wasser, so erhält

man das Diacetylderivat, $C_{32}H_{38}O_{17}$, Nadeln aus Eisessig und Wasser, F. 142 bis 143°. Dieses gibt mit Ferrichlorid keine Färbung, aber mit Magnesium und Salzsäure Violettfärbung. $[\alpha]_D^{21} = -32,9°$ (8).

Mikrochemischer Nachweis von Hesperidin im lebenden Hautgewebe von Anthurium Binotii Linden siehe H. Brunswik (33). Siehe auch G. Klein (72).

Eigenschaften. Farblose, mikroskopische Nadeln. F. 251—252° (King, Robertson), 252° (Tunmann). Bei 254° Zersetzung. Geschmacklos, hygroskopisch, an der Luft etwas zusammenbackend. Leicht löslich in Pyridin, langsam löslich in siedendem Eisessig und Anilin. Unlöslich in Äther, Ätheralkohol, Benzol, Chloroform, Schwefelkohlenstoff und Aceton, nur spurenweise löslich in Wasser, Alkohol und Essigester.

Absorptionsspektrum siehe Tabelle 6, Nr. 68.

13. Hesperitin.

C18H14O6.

5, 7, 3'-Trioxy-4'-methoxyflavanon (15, 5, 6).

Darstellung. Zur Gewinnung des Hesperitins erhitzt man einen Teil Hesperidin mit fünf bis sechs Teilen eines Gemisches aus gleichen Volumina Wasser und Alkohol, das 2 % Schwefelsäure enthält, in geschlossenem Gefäß auf 115—120°. Man fällt das Hesperitin mit Wasser aus, löst es nach gründlichem Auswaschen in Alkohol und versetzt zur Entiernung aller färbenden Verunreinigungen mit Bleiacetat. Nach dem Abfiltrieren des Bleiniederschlages fügt man bis zur deutlich sauren Reaktion Essigsäure hinzu und fällt aus der zweckmäßig erwärmten Lösung durch allmählichen Zusatz von heißem Wasser die reine Verbindung aus.

Nachweis. Siehe Tabelle 3, S. 916, Nr. 69. Wird Hesperitin einige Minuten lang mit Wasser und Natriumamalgam erhitzt, so wird durch Salzsäure aus der filtrierten Lösung ein Niederschlag gefällt, der sich in Alkohol mit rotvioletter Farbe löst. Hesperitin verbindet sich mit alkoholischem Kaliumund Natriumacetat zu farblosen Nadeln (z.B. (C16H14O6)2CH3COOK), die bei Behandlung mit siedendem Wasser unter Regenerierung von Hesperitin zerfallen. Mit Natron- und Kalilauge gibt es bei 100° Phloroglucin und Hesperitinoder Oxymethoxyzimtsäure, $CH_3O \cdot C_9H_7O_3$ (Isoferulasäure). — Triacetylhesperitin, C22H20O9 (15). Mit kaltem Acetanhydrid und 1 Tropfen Schwefel. säure. Aus Alkohol-Eisessig krystallinisch, Sintern bei 75°, F.80—82°. Keine Färbung mit Ferrichlorid, violettrot durch Magnesium und Salzsäure. — Tetraacetylverbindung (Tetraacetylhesperitein) oder 3,2',4',6'-Tetraacetoxy-4-methoxychalkon, C24H22O10. Aus Hesperitin und siedendem Acetanhydrid (6 Stunden). Aus Alkohol-Eisessig krystallinisch, gelblich, F. 1270. Keine Färbung mit Ferrichlorid oder Magnesium und Salzsäure. — Oxim, C₁₈H₁₅O₈N, Nadeln oder Platten, F. 229—230^o (Zersetzung); mit Ferrichlorid dunkelviolett (141).

Eigenschaften. Gelbe Tafeln aus Essigester, F. 224° (Tutin); weiße, atlasglänzende Blättchen, Schwarzfärbung bei 224°, F. 226° (unter Zersetzung) (Tiemann, Will); aus verdünntem Alkohol farblose Platten, die 1 Mol. Krystallwasser enthalten, F. 227—228° (Shinoda, Kawagoye). Fast unlöslich in kaltem Wasser, leicht löslich in Alkohol, etwas schwerer in Äther, schwer in Chloroform und Benzol. Schmeckt intensiv süß.

Absorptionsspektrum siehe Tabelle 6, Nr. 69.

(Von Botanikern und Pharmakognosten (siehe Tunmann und Rosenthaler: Pflanzenmikrochemie, 2. Aufl., S. 621ff. Berlin 1931) wurden neben Hesperidin, Naringin, Diosmin u. a. in sehr vielen Pflanzen "hesperidinähnliche Stoffe" gefunden. Sie liegen als Glucoside meist in der Oberhaut von Blättern und Blüten, aber auch in Rinden, Rhizomen usw. (auch in den Staubfadenhaaren von Verbascum) in konzentrierter Lösung vor, aus der sie beim Trocknen oder bei Zutritt von

Isoflavone. 889

Wasser, Alkohol, Aceton, Glycerin und Chloralhydrat in gelblichen Sphärokrystallen und Nadelbüscheln ausfallen. Sie sind in verdünnten Laugen mit tiefgelber Farbe löslich; der Rückstand hiervon wird mit konzentrierter Schwefelsäure violett. Schwefelsäure löst die Krystallmassen ebenfalls mit gelber Farbe. Sie dürften ähnlich wie die Flavonole als Lichtfilter fungieren.)

14. Homo-eriodictyol.

C16H14O6.

5, 7, 4'-Trioxy-3'-methoxyflavanon (144, 145).

Darstellung. Die Blätter von Eriodictyon glutinosum Benth. werden mit Alkohol extrahiert, der Auszug wird eingeengt und zur Entfernung flüchtiger Bestandteile mit Wasserdampf destilliert. Hieraut trennt man die im Destillationskolben zurückbleibende wäßrige Lösung von dem ausgeschiedenen großen Harzkuchen ab, extrahiert sie mit Äther und schüttelt den ätherischen Auszug mit Sodalösung gut durch. Aus der alkalischen Lösung scheidet sich dann die Natriumverbindung des Homo-eriodictyols krystallinisch aus. Man filtriert sie ab, reinigt sie durch Umkrystallisieren aus heißem Wasser, setzt mit Eisessig das Homo-eriodictyol in Freiheit und krystallisiert es aus 70 proz. Essigsäure um. Siehe auch (100).

Nachweis. Siehe Tabelle 3, S. 916, Nr. 70. Das Natriumsalz ist schwer löslich und scheidet sich bei Behandlung der ätherischen Lösung mit Sodalösung sofort krystallinisch ab. Nach der Reduktion mit Natriumamalgam in wäßriger Lösung fällt beim Ansäuern ein tiefviolettroter Niederschlag aus, der nach dem Reinigen tiefviolettrote Nadeln bildet, F. 255° (unter Zersetzung). Seine violettrote alkoholische Lösung wird durch Spuren von Ferrichlorid rot gefärbt (10). Beim Kochen mit wäßriger Kalilauge wird Homo-eriodictyol in Phloroglucin und Ferulasäure (m-Methoxy-p-oxyzimtsäure, F. 170°) gespalten. In essigsaurer Lösung bildet es ein Phenylhydrazon, $C_{16}H_{14}O_{5}$ (N·NHC $_{6}H_{5}$), aus Alkohol gelbe Krystalle, F. 184—186°. Homo-eriodictyol-oxim, $C_{16}H_{15}O_{6}$ N, Blättchen aus Alkohol, F. 224° (144).

Eigenschaften. Aus verdünnter Essigsäure nach Power und Tutin gelbliche Tafeln, F. 223°, nach Shinoda und Sato farblose Blättehen (145), F. 224—225°. Wenig löslich in Alkohol und Eisessig, schwer löslich in Essigester, fast unlöslich in Wasser, unlöslich in Chloroform und Benzol.

E. Isoflavone.

1. Daidzin (164).

Glucosid des Daidzeins.

 $C_{21}H_{20}O_9 \div 1.5~H_2O\,.$ 7, 4'-Dioxy-isoflavon-7-glucosid.

Darstellung. Siehe Genistin, S. 890, und E. Walz (164). Seine Trennung vom Genistin und Isolierung beruht auf seiner etwas größeren Löslichkeit in heißem Wasser und wäßrigem Alkohol.

Werden die vereinigten methylalkoholischen Mutterlaugen von der Genistinreindarstellung auf die Hälfte ihres Volumens eingedampft, so destilliert hauptsächlich der Alkohol ab, und aus der warmen wäßrigen Lösung fällt unreines Genistin aus, erkennbar an Krystallform und gelber Fluorescenz. Es wird rasch abfiltriert. Läßt man nun das erkaltete Filtrat einige Zeit stehen, so krystallisiert das Daidzin in langen, schmalen, fast farblosen Prismen langsam aus. Man löst die Krystalle zu ihrer Weiterreinigung in heißem Wasser und beobachtet diese Lösung beim Erkalten genau. Von etwa 80° an beginnen sich kleine schillernde Blättchen auszuscheiden (Genistin), bei 65° ist die Hauptmenge abgesetzt, und es fangen auch die Nadeln an auszukrystallisieren (Daidzin). Man filtriert rasch durch ein schnell laufendes Filter und stellt das Filtrat zum Erkalten und Krystallisieren beiseite. Durch

mehrmalige Wiederholung dieser Operation wird das Daidzin in langen, fast farblosen Nadeln erhalten, die unter dem Mikroskop einheitlich erscheinen. Ausbeute: 10 kg Sojaschrot ergaben etwa 0,7 g Daidzin.

Nachweis. Siehe Tabelle 4, S. 918, Nr. 71. Konzentrierte Salzsäure löst mit intensiv eitronengelber Farbe. Acetylderivat, F. 203°. Benzoylderivat, F. 145—150°. Monomethyl-daidzin, aus 75 proz. Alkohol rein weiße, glänzende Krystalle, F. 206°.

Eigenschaften. Krystallisiert aus Wasser in beinahe zentimeterlangen, äußerst dünnen und fast farblosen Prismen. F. 234—236° unter leichter Zersetzung. Zeigt unter der Analysenquarzlampe keine Fluorescenz. Optisch aktiv, $\lceil a \rceil_0^n = -36.4°$ in 0,02-normaler Kalilauge.

2. Daidzein (164).

 $C_{15}H_{10}O_4$.

7, 4'-Dioxy-isoflavon.

Darstellung. Die hydrolytische Spaltung des Daidzins wird am besten durch dreistündiges Erhitzen mit methylalkoholischer Salzsäure unter Rückfluß durchgeführt. Man verdünnt die klare Spaltlösung mit Wasser, nimmt das Aglucon in Äther auf und reinigt den krystallisierten Ätherrückstand durch Umkrystallisieren aus 50 proz. Alkohol.

Nachweis. Siehe Tabelle 4, S. 918, Nr. 72. Spaltung mit 30 proz. Kalilauge führt zu Ameisensäure und [2, 4-Dioxyphenyl]-[4'-oxybenzyl]-keton. Diacetyl-daidzein, aus Alkohol rein weiße Nadeln, F. 182°. Monomethyl-daidzein, aus wäßrigem Methylalkohol F. 251°. Dimethyl-daidzein, aus Alkohol rein weiße Krystalle. F. 154°.

Eigenschaften. Aus 50 proz. Alkohol ganz schwach gelb gefärbte Prismen, bei 300° stark braun, F. 315—320°.

3. Genistin (164). Glucosid des Genisteins.

 ${\rm C_{21}H_{20}O_{10}}.$

5, 7, 4'-Trioxy-isoflavon-7-glucosid.

Darstellung. E. Walz (164) empfiehlt, das aus den Sojabohnen (in Japan "Daidzu" genannt) mit 90 proz. Methylalkohol extrahierbare Substanzgemisch mit Aceton zu behandeln, vom Nichtgelösten abzutrennen, das Aceton zu verdampfen und nach Entfernung der ätherlöslichen Bestandteile das abgeschiedene, noch sehr unreine Gemisch der Rohglucoside durch sorgsame fraktionierte Krystallisation (Analysenquarzlampe, Mikroskop) zu zerlegen.

Im Näheren verfährt er folgendermaßen: 10 kg entöltes hellfarbenes Sojaschrot der Hansamühle, Hamburg, werden bis zur Grießfeinheit gemahlen und in einem Rührkessel von 50 l Inhalt unter Rückfuß während 5—6 Stunden mit 15 l siedendem 90 proz. Methylalkohol extrahiert. (Verarbeitung von kleineren Mengen [1 kg] siehe E. Walz a. a. 0. S. 121). Das abgetrennte Sojamehl wird in einer Presse scharf abgepreßt und zur vollständigen Extraktion noch vier weitere Male in derselben Weise behandelt. Man engt die vereinigten methylalkoholischen Auszüge ein, zum Schluß unter vermindertem Druck, und verreibt den zurückbleibenden zähflüssigen Sirup so lange mit Aceton, bis sich die unlöslichen Teile als schweres Pulver abgesetzt haben, das durch Zentrifuggieren von der Acetonlösung getrennt werden kann. Hierbei ist zu besachten, daß keine Glasgefäße verwendet werden können, da das abgeschleuderte feste Gut eine steinharte zusammengebackene Masse darstellt, die aus den Zentrifuggnefäßen herausgemeißelt werden muß. Die zuvor erhaltene Acetonlösung wird auf dem Wasserbad bis zu einem wäßrigen braunen Sirup eingedampft, worauf sich beim Erkalten am Boden des Gefäßes helle, körnige Aggregate abscheiden, während eine dunkelbraune Ölschicht obenauf schwimmt. Man nimmt sie in Ather auf, trennt die hellen Partikel er wäßrigen Schicht, die in der Hauptsache aus rohem Genistin bestehen, durch Zentrifugieren ab, schlämmt sie mehrmals in Wasser auf und sammelt sie wieder durch Zentrifugieren. Das rohe Genistin wird nun in 75 proz. siedendem Methylalkohol gelöst, die Lösung mit Tierkohle behandelt und zur Krystallisation auf Zimmertemperatur abgekühlt. Die abgeschiedenen dünnen,

Isoflavone. S91

blaßgelb gefärbten Blättchen werden zur weiteren Reinigung noch mehrmals in der gleichen Weise behandelt. Die schließlich erhaltene Menge unter dem Mikroskop einheitlich krystallisierender Substanz beträgt etwa 6g. Durch Aufarbeitung der wäßrigen Zentrifugate (siehe im Original) und aller nachfolgend erhaltenen Krystallfraktionen werden weitere 9 g gewonnen, so daß die Gesamtausbeute aus einem 10-kg-Versuch etwa 15 g krystallisierte Substanz beträgt. Siehe auch Daidzin, S. 889.

Nachweis. Siehe Tabelle 4, S. 918, Nr. 73. Aus einer alkalischen Genistinlösung kommt Genistin bei baldigem Ansäuern wieder unverändert krystallin heraus. In konzentrierter Salzsäure ist Genistin schon bei Zimmertemperatur sehr leicht löslich mit intensiv citronengelber Farbe; aus der anfangs klaren Lösung wird es beim Verdünnen mit Wasser wieder ausgefällt. Hexaacetylgenistin, aus Alkohol klein ausgebildete dünne Prismen, F. 188°. Hexabenzoylgenistin, aus Benzol + Petroläther mikrokrystallines, rein weißes Pulver, F. 132°. Trimethylgenistin, F. 200—205° unter erheblicher Zersetzung.

Eigenschaften. Aus Alkohol äußerst dünne, rechtwinkelige Blättchen von hohem Glanz, die etwas zusammengeschichtet deutlich gelb gefärbt erscheinen. F. 254—256° unter schwacher Zersetzung (Bräunung) und Gasentwicklung. In Äther unlöslich. Leuchtet unter der Analysenquarzlampe schön orangefarben auf; seine Lösungen zeigen keine Fluorescenz. Optisch aktiv, zeigt bei einer Konzentration von $0.5\,$ °% in 0.02-normaler Natronlauge die spezifische Drehung $[\alpha]_D^{21} = -27.7\,$ °.

4. Genistein. Syn. Prunetol (20, 21). C₁₃H₁₀O₅. 5. 7. 4'-Trioxy-isoflayon (22).

Darstellung. Aus dem wäßrigen Auszug des Färberginsters wird das Luteolin durch Bleiacetat gefällt. Ammoniak fällt aus der Mutterlange in der Hitze einen flockigen, gelben Niederschlag, der abfültriert, mit Wasser gewaschen und durch heiße verdünnte Schwefelsäure zersetzt wird. Man äthert das Filtrat des abgeschiedenen Bleisulfates aus, destilliert den Äther ab und wäscht den bräunlichgefärbten krystallisierten Rückstand zuerst mit Wasser, dann mit verdünntem Alkohol. Nach dem Trocknen wird das Rohprodukt in siedendem Eisessig aufgelöst, die braungefärbte Lösung wird mit Tierkohle behandelt und bis auf ein kleines Volumen eingeengt. Beim Stehen über Nacht scheidet sich dann eine halbfeste Krystallmasse von Nadeln aus, die mit wenig Eisessig und dann mit Wasser gewaschen werden. Zur Entfernung der letzten Spuren von Luteolin wird die alkoholische Lösung mit wenig Bleiacetat versetzt. Man filtriert, setzt Eisessig zu, konzentriert die Lösung und verdünnt mit siedendem Wasser. Beim Abkühlen scheiden sich lange, glänzende Nadeln aus, die noch schwach braun gefärbt sind. Zur völligen Reinigung stellt man das Acetylderivat dar und verseift dieses.

Nach E. Walz (164) läßt sich Genistein aus Genistin gewinnen, indem man 2 g Glucosid mit 45 cm³ Methylalkohol und 10 cm³ konzentrierter Salzsäure während 3—4 Stunden am Rückflußkühler kocht. Die leicht gelbliche, klare Spaltlösung wird im Scheidetrichter mit Wasser verdünnt und das ausfallende Aglucon in Äther aufgenommen. Athertrockenrückstand 1,19 g kaum gefärbtes Genistein.

Nachweis. Siehe Tabelle 4, S. 918, Nr. 74. Verdünnte Mineralsäuren fällen das Genistein aus seiner alkalischen Lösung wieder unverändert aus. Beim Stehenlassen nimmt die alkalische Lösung Sauerstoff aus der Luft auf und bräunt sieh von der Oberfläche her allmählich. Genistein löst sieh in kalter Salpetersäure (d = 1,42) mit stumpfer, brauner Farbe, in konzentrierter Salzsäure ist es unlöslich. Die Alkalispaltung erfolgt leicht und glatt mit 30proz. Kalilauge und führt zu Ameisensäure, Phloroglucin und p-Oxyphenylessigsäure. Triacetylgenistein, aus Alkohol rein weiße Nadelbüschel, F. 197—2010 (PERKIN. NEWBURY), 200—2020 (WALZ), 2050 (FINNEMORE). Tribenzoylgenistein, aus Benzol rein weiße kleine Krystalle, F. 2390 (WALZ). Dimethylgenistein, 5-Oxy-7, 4'-methoxy-isoflavon, aus Alkohol farblose Nadeln, F. 137—1390 (PERKIN.

892 H. RUPE und M. SCHAERER: Flavone, Flavanone, Isoflavone und Xanthone.

Horsfall), $139-140^{\circ}$ (Walz), $140-142^{\circ}$ (Baker, Robinson), 145° (Finnemore).

Histochemischer Nachweis nach G. KLEIN siehe S. 880.

Eigenschaften. Aus verdünntem Alkohol lange, glänzende, farblose Nadeln, die bei 284° unter Rotfärbung weich werden, F. 290—291° (Baker, Robinson), 291—293° (Perkin, Horsfall). Aus Äther gedrungene, aus 50 proz. Alkohol schöne, groß ausgebildete, nur wenig gelblich gefärbte, schmale Prismen, bei 290° beginnende Bräunung, F. 296—298° unter Zersetzung (Walz). Wenig löslich in Eisessig und kaltem Alkohol (Perkin, Newbury), leicht löslich in Alkohol (Walz), beinahe unlöslich in Wasser, leicht löslich in Äther. Zeigt unter der Analysenlampe keine Fluorescenz.

Prunitrin. Glucosid des Prunetins.

 $C_{22}H_{24}O_{11} + 4H_2O$.

5, 4'-Dioxy-7-methoxy-isoflavonglucosid oder 5, 7-Dioxy-4'-methoxy-isoflavon-7-glucosid (nach ROBINSON). Siehe BAKER (18).

Darstellung. Extrahiert man die Rinde einer Prunusart, die anscheinend mit Prunus emarginata und Prunus avium verwandt ist (sie findet sich öfters an Stelle der offizinellen Rinde von Prunus serotina im Handel, siehe HOLMES bei BAKER und ROBINSON [21]), mit Alkohol, destilliert das Lösungsmittel ab und versetzt den Rückstand mit Wasser, so löst er sich darin restlos auf. Aus der wäßrigen Lösung fällt Prunetin aus; weitere erhebliche Mengen (neben anderen Substanzen) werden durch Ausschätteln mit Äther gewonnen. Die wäßrige, mit Äther extrahierte Lösung scheidet beim Stehen ein gelbes Glucosid ab, das als Quercimeritrin identifiziert wurde; sie enthält außerdem das farblose Glucosid Prunitrin.

Nachweis. Siehe Tabelle 4, S. 918, Nr. 75.

Eigenschaften. Aus Essigester mit etwas Wasser feine Nadeln, die 4 Mol. Krystallwasser enthalten. Wenig löslich in kaltem, leicht löslich in heißem Wasser.

6. Prunetin.

 $C_{18}H_{12}O_5$.

5, 4'.Dioxy-7-methoxy-isoflavon oder 5, 7-Dioxy-4'-methoxy-isoflavon (nach Robinson). Siehe Baker (18).

Durstellung. Siehe beim Prunitrin. Rascher noch läßt es sich gewinnen durch kurzes Kochen eines wäßrigen Auszuges der Rinde mit Salzsäure.

Nachweis. Siehe Tabelle 4, S. 918, Nr. 76. Wird aus alkalischer Lösung durch Säuren wieder ausgefällt. Das äußerst leicht zersetzliche Oxoniumsalz mit konzentrierter Schwefelsäure zerfällt beim Waschen mit Eisessig vollständig, beim Waschen mit einem Gemisch von Acetanhydrid und Eisessig nur zum Teil.

Eigenschaften. Aus siedendem Alkohol farblose Nadeln, $F.242^{\circ}$. Unlöslich in Wasser, wenig löslich in organischen Lösungsmitteln.

7. Isoflavonglucosid D der Soja hispida (WALZ [165]).

Glucosid des Isoflavons D.

Dioxymethoxy-isoflavon-glucosid (?).

Darstellung. Siehe Genistin, S. 890 und (165). Läßt man nach Abtrennung vom rohen Genistin die vereinigten wäßrigen Zentrifugate unter Äthersättigung 2—3 Tage bei Zimmertemperatur stehen, so beginnt sich ein feiner heller Schlamm abzusetzen (Saponinglucoside, woch Glucosidsubstanzen von Flavoncharakter). Nach dem Zentrifugieren

Isoflavone. S93

Sodalösung herausgelöst. Man fällt sie durch Ansäuern aus, trennt sie ab und krystallisiert sie aus wäßrigem Methylalkohol um. Die so erhaltene Substanz ist noch nicht rein, sondern stellt ein Gemisch mit einem anderen Glucosid (Isoflavonglucosid E?) dar. Sie wurde direkt zu den Agluconen weiter verarbeitet.

Nachweis. Siehe Tabelle 4, S. 918, Nr. 77.

8. Aglucon D (WALZ [165]).

Dioxymethoxy-isoflavon (?).

Darstellung. Durch dreistündiges Erhitzen des Glucosidgemisches $(1\,\mathrm{g})$ mit $25\,\mathrm{cm}^3$ Methylalkohol und $5\,\mathrm{cm}^3$ konzentrierter Salzsäure und Umkrystallisierer des erhaltenen krystallisierten Agluconjemisches $(0,6\,\mathrm{g})$ aus ca. $120\,\mathrm{cm}^3$ siedendem Methylalkohol. Es scheidet sich langsam in Form farbloser langer schmaler Prismen ab.

Nachweis. Siehe Tabelle 4, S. 918, Nr. 78. Kochen mit 30 proz. Kalilauge (5 Minuten lang) führt zu Ameisensäure und [2, 3-Dioxyphenyl]-[oxymethoxybenzyl]-keton (?), F. 159°.

Eigenschaften. Aus viel Methylalkohol prächtige, lange, farblose Nadeln. F. 310°. In Alkohol und Äther sehr schwer löslich.

9. Pseudo-Baptisin.

Glucosid des Pseudo-Baptigenins.

 $C_{28}H_{30}O_{14} + 3H_2O.$

7-Oxy-3', 4'-methylendioxy-isoflavon-7-rhamnoglucosid (152, 151).

Darstellung. Als Ausgangsmaterial zur Gewinnung des Pseudo-Baptisins wird am besten das Baptisin purum Merck verwendet, das nach den Angaben dieser Firma einen teilweise gereinigten Extrakt der Wurzel von Baptisia tinctoria, einen nordamerikanischen Papilionacee, vorstellt. Man trägt 90 g davon in 1 l kochenden Wassers ein, erhitzt einige Minuten zum Sieden und filtriert heiß. Aus der rasch abgekühlten Lösung fällt eine geringe Menge harziger Bestandteile aus. Man filtriert sie ab, impft die Lösung mit Krystallen des reinen Glucosids an und läßt sie über Nacht im Eisschrank stehen. Besitzt man keine Pseudo-Baptisin-Krystalle, so führt auch Kratzen und nachheriges Abkühlen zum Ziele. Das Extrahieren des Baptisin purum Merck mit je 1 l siedendem Wasser wiederholt man so oft, bis sich beim Kühlen und Impfen des Auszuges keine Krystalle mehr ausscheiden. Man saugt die Niederschläge ab, engt die Mutterlaugen im Vakuum auf etwa 100 cm³ ein und erhält so eine neuerliche Ausscheidung von Krystallen. Gesamtausbeute 30 g. Das sehon ziemlich reine Produkt wird durch Umkrystallisieren aus siedendem Wasser noch völlig gereinigt.

Nachweis. Siehe Tabelle 4, S. 918, Nr. 79. Erdmanns Reagens (Schwefelsäure mit einer Spur Salpetersäure) gibt eine Grünfärbung, die schnell in Rotviolett und dann in Rotbraun übergeht. Verdünnt man mit Wasser, so wird die Lösung wieder grün. Beim Kochen mit Millonschem Reagens tritt eine Rotbraunfärbung auf.

Eigenschaften. Aus siedendem Wasser fast farblose Kryställehen, die 3 Mol. Krystallwasser enthalten. Bei 120° wird das Glucosid wasserfrei und ist dann anscheinend amorph, beim Stehen an der Luft nimmt es etwa 1,5 Mol. Wasser wieder auf. Schmilzt man das getrocknete Glucosid bei 1 mm und 160° durch, so tritt keine merkliche Gewichtsabnahme ein, und das erhaltene fast farblose, glasige Produkt geht beim Umkrystallisieren aus Wasser wieder in das krystallwasserhaltige Glucosid über. Die krystallwasserfreie Verbindung sintert im Vakuumröhrehen bei 140°, F. 148—150°. Erhitzt man weiter, so wird die Substanz ohne wesentliche Verfärbung bei 180—210° krystallinisch, erstarrt zu fast farblosen Krystallen und schmilzt dann bei 249—251° (Späth, Schmidt) unter partieller Zersetzung zu einer nur wenig gefärbten Schmelze, F. 247—249° (Gorter). In kaltem Wasser ziemlich schwer, in heißem leicht löslich. In

Methylalkohol leicht löslich. Nach Gorter bei Zimmertemperatur in Äther, Aceton, Benzol, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff und verdünntem Alkohol nicht löslich, in der Siedehitze in Aceton und verdünntem Alkohol löslich, in heißem Nitrobenzol leicht löslich. Linksdrehend in methylalkoholischer Lösung.

$$[\alpha]_{\rm D}^{14} = -98,1^{\rm o} \ ({
m Späth, Schmidt}).$$
 $[\alpha]_{\rm D}^{11} = -101^{\rm o} \ 40' \ ({
m Gorter}).$

10. Pseudo-Baptigenin.

C16H10O5.

7-Oxy-3', 4'-methylendioxy-isoflavon (152, 151).

Darstellung. Durch hydrolytische Spaltung des Pseudo-Baptisins mit verdünnter Salzsäure oder Schwefelsäure.

Man erhitzt das Glucosid mit verdünnter Salzsäure 5 Minuten lang zum gelinden Sieden und erwärmt dann noch 1 Stunde auf dem Wasserbad. Aufangs erfolgt fast völlige Lösung, bald aber trübt sich die Flüssigkeit, und das Pseudo-Baptigenin scheidet sich als krystallinische Verbindung ab (152). Es wird aus Methylalkohol umkrystallisiert.

Nachweis. Siehe Tabelle 4, S. 918, Nr. 80. Pseudo-Baptigenin wird aus seiner Lösung in verdünnter Natronlauge durch NaCl oder überschüssige Natronlauge als Alkalisalz ausgefällt. Es löst sich in verdünnter Kalilauge auf und fällt beim Einleiten von Kohlendioxyd wieder aus. Beim zweistündigen Kochen mit 5proz. Natron- oder Kalilauge zerfällt es in Ameisensäure und Pseudo-Baptigenetin (F. 148° [Gerter], aus verdünntem Methylalkohol F. 151° [Späth, Schmidt]), das mit Ferrichlorid eine charakteristische Rotfärbung zeigt. Mosoacetyl-Pseudo-Baptigenin, F. 173°. Monobenzoyl-Pseudo-Baptigenin, aus Essigsäureanhydrid weiße Nädelchen, F. 216°. Monomethyläther des Pseudo-Baptigenins, F. 179—180°. Monoäthyläther, F. 172°.

Eigenschaften. Aus Methylalkohol weiße Kryställchen, die im Vakuumröhrchen bei 296—298° schmelzen (Späth, Schmidt), aus Nitrobenzol Nädelchen, F. 298° (Gorter), 298—299° (Späth, Lederer). Im Hochvakuum sublimierbar; bei 0,01 mm und 270—280° Luftbadtemperatur geht es langsam in Form weißer Kryställchen über. In den meisten Lösungsmitteln schwer löslich. Nach Gorter in kaltem Wasser, Aceton, Methyl- und Äthylalkohol, Essigester und Tetrachlorkohlenstoff unlöslich, in siedendem 96proz. Äthylalkohol schwer löslich, in heißem Aceton und Methylalkohol wenig löslich, beim Erwärmen in Eisessig und Nitrobenzol löslich.

Tectoridin (121).
 Glucosid des Tectorigenins.

C₂₂H₂₂O₁₁ (12).

5, 7, 4'-Trioxy-6-methoxy-isoflavon-glucosid.

Darstellung (121). 2 kg frische, zerkleinerte Rhizome der in Japan heimischen Iris tectorum Max. werden mit siedendem Alkohol extrahiert, die Lösung wird im Vakuum stark eingeengt und die zurückbleibende wäßrige Flüssigkeit zur Fällung von Verunreinigungen mit Bleiacetatlösung versetzt. Nach Entbleiung des Filtrates mit Schwefelwasserstoff dampft man die Lösung bis zur Sirupdicke ein und nimmt die beim Stehenlassen in der Kälte sich bildenden Krystalle in siedendem Essigester auf. Beim Verdampfen dieser Lösung werden ea. 10 g nadelförmige Krystalle erhalten, die beim Umkrystallisieren aus Alkohol in farblose, geschmacklose Nadeln oder Blättchen übergehen.

Nachweis. Siehe Tabelle 4, S. 920, Nr. 81.

Eigenschaften. Nadeln oder Blättchen aus Alkohol. F. 258°. Leicht löslich in heißem Alkohol, wenig löslich in Wasser, kaltem Alkohol und Eisessig.

Absorptionsspektrum siehe Tabelle 6, Nr. 81.

Isoflavone. 895

12. Tectorigenin (121). $C_{16}H_{12}O_{6}$ (12).

5, 7, 4'-Trioxy-6-methoxy-isoflayon.

Darstellung (121). Durch Spaltung des Glucosides mit siedender 20 proz. Schwefelsäure und Umkrystallisieren des Aglucons aus Alkohol.

Nachweis. Siehe Tabelle 4, S. 920, Nr. 82. Nicht hydrierbar. Wird beim Kochen mit 50 proz. Kalilauge im Wasserstoffstrom in Ameisensäure, Iretol ($C_7H_8O_4$, Nadeln, F. 186°) und p-Oxyphenylessigsäure ($C_8H_8O_5$, Prismen, F. 147°) gespalten. Gibt ein Triacetat ($C_{22}H_{18}O_9$, Prismen, F. 187°) und ein Tribenzoat ($C_{37}H_{24}O_9$, Blättchen, F. 238°).

Eigenschaften. Aus Alkohol hellgelbe Blättchen, F. 227°. Leicht löslich in heißem Wasser, Alkohol, Äther und Chloroform.

Absorptionsspektrum siehe Tabelle 6, Nr. 82.

13. Iridin.

Glucosid des Irigenins.

C24H26O13-

5, 7, 3'-Trioxy-6, 4', 5'-trimethoxy-isoflavon-7-glucosid (18).

Darstellung (18). Die im Handel befindliche "Florentine Orris Root", die nach Parry (102) aus den Rhizomen von Iris germanica, Iris pallida und zu einem kleineren Teil von Iris florentina besteht, wird fein gepulvert und unter Rückfluß während einer halben Stunde mit Alkohol (21 Alkohol auf 1 kg Wurzeln) zum Sieden erhitzt. Man filtriert den heißen Extrakt ab und preßt den Rückstand gut aus. Die hellbraungefärbten Auszüge von zwei Extraktionen werden vereinigt und eingeengt, bis der Rückstand unter Schäumen siedet (Volumen von ca. 300 cm³), und unter Umrühren in ein Gefäß gegossen. Beim Stehen oder besser beim öfteren Umrühren scheidet sich das Glucosid langsam als dicke, krystalline Paste ab. Nach wenigstens 48 Stunden gibt man 200 cm³ Alkohol hinzu, rührt die Mischung während 10 Minuten um und gießt nach dem Absitzen des Glucosides die dunkelbraune darüberstehende alkoholische Lösung ab. Man verrührt es nochmals mit 200 cm3 Alkohol, wiederholt die Operation mit weiteren 100 cm³ und dann mit ebensoviel Äther. Die dicke, blaßgelbe, klebrige Masse wird dann mit 250 cm3 Wasser verrührt, bis sich die Glucose aufgelöst hat und eine milehigweiße Suspension von Iridin zurückbleibt. Man filtriert das Iridin ab, wäscht es gründlich mit kaltem Wasser aus und trocknet es auf dem Wasserbad. Es nimmt dabei eine leichte Gelbfärbung an. Die Ausbeute an dem beinahe reinen Glucosid beträgt ca. 18 g aus 2 kg Wurzeln. Durch Umkrystallisieren aus viel Alkohol oder besser aus 50proz. Methylalkohol läßt es sich weiter reinigen.

Nachweis. Siehe Tabelle 4, S. 920, Nr. 83. Läßt sich aus alkalischer Lösung durch Säuren nicht mehr unverändert abscheiden. Die gelbe Lösung in konzentrierter Schwefelsäure wird bei 100° unter Verkohlung rasch dunkel, während die blaßgelbe Lösung des Irigenins unter diesen Bedingungen unverändert bleibt (Unterschied von Irigenin). Die hydrolytische Spaltung wird zweckmäßig mit verdünnter alkoholischer Schwefelsäure bei 80—100° ausgeführt. Bei gewöhnlicher Temperatur wird Iridin von verdünnten Mineralsäuren nicht angegriffen.

Eigenschaften. Feine, weiße, sich an feuchter Luft leicht hellgelb färbende Nadeln. F. 208°. Löst sich kaum in Wasser und etwas leichter in Aceton. Bei Zimmertemperatur löst 1 l Wasser etwa 2 g, 1 l Aceton ca. 30 g. Löst sich nicht in Äther, Essigester, Benzol und Chloroform, aber leicht in heißem Alkohol. Chloroform fällt die Lösung des Körpers in Aceton.

Absorptionsspektrum siehe Tabelle 6, Nr. 83.

14. Irigenin.

5, 7, 3'-Trioxy-6, 4', 5'-trimethoxy-isoflavon (18).

Darstellung (18), 30 g rohes Iridin, 35 cm³ Wasser und 45 cm³ Alkohol werden mit 3 cm³ konzentrierter Schwefelsäure während 5 Stunden unter gelegentlichem Umschütteln

unter Druck auf 100° erhitzt. Man gießt das Produkt in verdünnten Alkohol (200 cm³ Alkohol + 100 cm³ Wasser), erhitzt mit Tierkohle zum Sieden, filtriert und behandelt nach Zusatz von 100 cm³ Wasser nochmals mit Tierkohle. Aus dem Filtrat scheiden sich langsam ca. 17 g gelblichgefärbte Krystalle aus, und eine weitere kleine Menge wird aus der Mutterlauge beim Verdünnen abgeschieden. Man reinigt sie durch Umkrystallisieren aus heißem verdünntem Alkohol.

Nachweis. Siehe Tabelle 4, S. 920, Nr. 84. Die blaßgelbe Lösung in konzentrierter Schwefelsäure verändert sich nicht beim Erhitzen auf 100° (Unterschied von Iridin), beim Verdünnen mit Wasser wird sie farblos, und das Irigenin scheidet sich unverändert ab. Beim Erhitzen mit konzentrierter Alkalilauge unter Ausschluß von Luft wird Irigenin in Ameisensäure, Iretol und Iridinsäure gespalten (81).

Eigenschaften. Ganz schwach gelbe Tafeln oder winzige Nadelbüschel aus heißem, verdünntem Alkohol. F. 185°. Die Tafeln krystallisieren aus Alkohol unverändert, gehen aber beim Umkrystallisieren aus verdünntem Alkohol oder verdünnter Essigsäure in Nadeln über. Leicht löslich in Essigester und Chloroform bei Zimmertemperatur, in Alkohol und Benzol beim Erwärmen. Schwer löslich in Wasser und nahezu unlöslich in Äther und Ligroin.

Wer lossich in Wasser und nanezu unlöslich in Ather in Absorptionsspektrum siehe Tabelle 6, Nr. 84.

F. Xanthone.

1. Euxanthon.

1, 7-Dioxyxanthon.

Darstellung. 1. Das Kernholz von Platonia insignis Mart. (153) wird in dünne Scheiben zersägt, in einer Kugelmühle bis zur Haferkorngröße zerkleinert und in einem Soxhletapparat mit Benzol erschöpfend extrahiert. Beim Erkalten der Lösung scheidet sich das Euxanthon in Form einer Krystallkruste ab, die durch Absaugen von der Mutterlauge getrennt und durch dreimaliges Umkrystallisieren aus Alkohol gereinigt wird (Ausbeute an Rohprodukt = 1,3%).

2. Zur Gewinnung des Euxanthons aus dem Indischgelb wird dieses mit verdümnter Salzsäure durchgerührt, bis es hellgelb geworden ist. Dann entfernt man durch Auswaschen mit Wasser die anorganischen Bestandteile und durch Behandlung mit Ammoniumcarbonatlösung die Euxanthinsäure. Das zurückbleibende Euxanthon wird in Natronlauge gelöst.

mit einer Säure wieder ausgefällt und umkrystallisiert.

3. Robertson und Waters (108) gehen zur Darstellung von Euxanthon von der Euxanthinsäure aus. Sie suspendieren die Säure (10 g) in 25 proz. Schwefelsäure und erhitzen unter Rückfulß während 5 Stunden. Nach 24stündigem Stehen im Eisschrank geben sie Eiswasser hinzu (200 cm³), filtrieren das Euxanthon ab und krystallisieren es aus Toluol um (Ausbeute 5 g).

Nachweis. Siehe Tabelle 4, S. 920, Nr. 85. Erhitzt man Euxanthon mit Wasser und Natriumamalgam, gießt vom Quecksilber ab und versetzt mit Salzsäure, so erhält man zunächst weiße Flocken, die an der Luft sofort dunkler werden und sich in kurzer Zeit schwarzviolett färben. Schon die kleinste Menge dieses Körpers färbt einen Überschuß von konzentrierter Schwefelsäure fuchsinrot, so daß man diese Reaktion zur Erkennung von Spuren von Euxanthon (nach vorheriger Reduktion) benutzen kann. Warme Salpetersäure führt Euxanthon unter stürmischer Einwirkung in Trinitroeuxanthon über, gelbe mikroskopische Nadeln, deren Ammoniumsalz schwarzrote Körner bildet. Als Endprodukt entsteht unter Aufspaltung Trinitroresorcin.

Eigenschaften. Gelbe Nadeln oder Blättchen, F. 240°. Sublimiert unter teilweiser Zersetzung in langen Krystallen. Unlöslich in Wasser, wenig löslich in Äther und kaltem Alkohol, leicht löslich in siedendem Alkohol.

Absorptionsspektrum siehe Tabelle 6, Nr. 85.

2. Gentisin.
$$C_{14}H_{10}O_5*$$
.

1, 7-Dioxy-3-methoxyxanthon.

Darstellung. Gepulverte Enzianwurzeln werden einige Tage lang mit kalten Wasser digeriert, dann abgepreßt, getrocknet und mit starkem Alkohol ausgekocht. Man dampft den alkoholischen Auszug bis zur Sirupdicke ein und vermischt ihn mit Wasser, wodurch das Gentisin ausgefällt und von den Bitterstoffen getrennt wird. Waschen mit Äther entzieht ihm Fette und Harze, und mehrmaliges Umkrystallisieren aus Alkohol führt zu reinem Gentisin (Ausbeute: 3—4 g aus 10 kg Wurzeln).

das Gentism ausgenat und von den Bitterstohen getrennt wird. Wasenen mit Ather entziert ihm Fette und Hazre, und mehrmaliges Umkrystallisieren aus Alkohol führt zu reinem Gentisin (Ausbeute: 3—4 g aus 10 kg Wurzeln).

T. Nakaoki (95) gewinnt Gentisin aus der in Japan seit alters her als Magenmittel verwendeten Droge "To-Vaku" (Herba Swertiae, Ph. Jap. IV). Er behandelt den alkoholischen Auszug des Krautes mit lauwarmem Wasser, trennt die aus der eingeengten Lösung beim Stehenlassen sich ausscheidenden gelben, warzenförmig gruppierten Nadeln des Swertisins ab und entzieht der Mutterlauge durch Perkolation mit Essigester das Gentisin. Die in den letzteren übergegangene Substanz reinigt er durch Umkrystallisieren aus Alkohol.

Nachweis. Siehe Tabelle 4, S. 920, Nr. 86. Gibt mit Natriumamalgam Grünfärbung. Mit je 1 Tropfen Salpetersäure und Schwefelsäure erhält man in tiefgrünen Drusen ein Nitroderivat, das nach einiger Zeit in die chromgelbe Dinitroverbindung übergeht. Gentisin läßt sich unzersetzt sublimieren, nach Tunmann z. B. direkt aus der Wurzel von Gentiana lutea L. (Nachweis zur Erkennung der Enzianwurzel und zur Unterscheidung von Verfälschungen). Zur Identifizierung versetzt man das Sublimat mit 10 proz. alkoholischer Kalioder Natronlauge, läßt die dunkelgelbe Lösung etwas eindunsten und versetzt sie mit Äther, worauf das Alkalisalz in tiefgelben Nadeln auskrystallisiert.

Bigenschaften. Lange, blaßgelbe, seidenglänzende Nadeln. F. 267°. Schwer löslich in kaltem Wasser und Äther, unlöslich in Xylol und Essigsäure. Löst sich in heißem Wasser und kaltem Alkohol, leichter in Methylalkohol, sehr leicht in Pyridin und Anilin.

G. Einige weniger bekannte Farbstoffe.

1. Cyanomaelurin.

Darstellung. Die Tremung des Cyanomachrins vom Morin im Extrakt des Jackbaumes beruht auf der verschiedenen Löslichkeit ihrer Bleisalze. Morin wird von Bleiaeetat gefällt, während die leicht lösliche Bleiverbindung des Cyanomachrins in Lösung bleibt. Aus dem Filtrat schlägt man durch Einleiten von Schwefelwasserstoff das Blei nieder, und nach dem Einengen wird auf Zusatz von wenig Kochsalz ein schwarzer Teer gefällt. Man extrahiert die fast farblose Flüssigkeit mit Essigester, verdampft das Lösungsmittel, verreibt den abgepreßten Rückstand mit Essigester und trocknet ihn. Je 15 g der feingepulverten Substanz werden in 50 cm³ warmes Wasser eingetragen und dann abgesogen; man wiederholt dies so lange, bis das Filtrat fast farblos abfließt. Auf diese Weise werden jeweilen 6,25 g eines beinahe farblosen, krystallinischen Pulvers erhalten. Man krystallisiert es zur vollständigen Reinigung aus heißem Wasser, Essigester oder aus verdünnter Essigsäure um.

Nachweis. Siehe Tabelle 5, S. 920, Nr. 87. Cyanomaclurin gibt die Fichtenspanreaktion des Phloroglucins. Mit Diazoniumsulfat entsteht in Gegenwart von Kaliumacetat Cyanomaclurindisazobenzol, scharlachrote Nadeln aus Alkohol.

* In der Literatur findet sich unter dem Namen Gentisin auch ein Körper von der Formel $C_{25}H_{28}O_{14}$, weiße Krystalle, F. 274—275°, $[\alpha]_D^{20}=+39.93^\circ$. Siehe R. Binaum und P. Falqui (28).

Eigenschaften. Die aus verdünnter Essigsäure erhaltenen kleinen Prismen zersetzen sich beim Erhitzen auf hohe Temperatur; bei 290° werden sie dunkel, ohne zu schmelzen. In kaltem Wasser schwer löslich, löslich in heißem Wasser, Essigester und Essigsäure.

2. Maclurin. Moringerbsäure.

2, 4, 6, 3', 4'-Pentaoxybenzophenon.

Darstellung. Als Ausgangsmaterial findet sein Calciumsalz Verwendung, der Maclurinkalk, der oft als krystallinische Ablagerung in den bis zu 1 cm breiten Ritzen, die hie und da die dicken Gelbholzstämme durchziehen, vorkommt. Das Maclurin läßt sich leicht rein erhalten durch Zersetzung des Maclurinkalkes mit Mineralsäure und durch Umkrystalli-

sieren des so erhaltenen Rohproduktes.

Infolge seiner Leichtlöslichkeit in heißem Wasser kann es auch aus dem vom ausgeschiedenen Morin befreiten Gelbholzextrakt gewonnen werden. Siehe Morin. Man krystallisiert es aus siedendem Wasser um, löst das so erhaltene rohe Maclurin, das noch stark gelbgefärbt ist, in heißem Wasser und versetzt die Lösung mit Essigsäure und wenig Bleiacetat. Wird nun in die warme Flüssigkeit Schwefelwasserstoffgas eingeleitet, so wirkt das ausfallende Bleisulfid stark entfärbend, und nach zwei- bis dreimaliger Wiederholung ist das Maclurin nur noch sehr schwach gefärbt.

Eine andere Trennungsmethode von Maclurin und Morin aus Gelbholzextrakt beruht auf der verschiedenen Löslichkeit ihrer Aluminiumsalze und der hydrolytischen Spaltung

des Aluminiumsalzes von Maclurin durch Wasser (172).

M. Nierenstein gewinnt Maclurin aus dem Splintholz der Catechu erzeugenden Akazien (96). Er extrahiert die Splintholzspäne in einem großen Soxhlet-Apparat mit Essigsster, destilliert das Lösungsmittel ab, löst den Rückstand in Wasser auf und schüttelt die Lösung zur Entfernung von Tanninen mit fettfreiem Caseinogen. Beim Einengen des Filtrates im Vakuum werden ca. 0,4 g rohes Maclurin aus 1 kg Splintholz gewonnen. Durch wiederholtes Umkrystallisieren aus Wasser wird es rein erhalten. Hoesch und v. Zarzecki (61) anempfehlen Umkrystallisation aus Wasser unter Anwendung von Tierkohle und schwefliger Säure.

Nachweis. Siehe Tabelle 5, S. 922, Nr. 88. Stannochloridlösung gibt einen rötlichgelben Niederschlag. Durch Tannin und durch Leimlösung wird Maclurin gefällt, es gerbt aber tierische Häute nicht. Mit Diazoniumsulfat verbindet es sich zu einem schön roten Azofarbstoff. Kochen mit konzentrierter Kallauge und Erhitzen mit verdünnter Schwefelsäure auf 120° spalten in Phlorogluein und Protocatechusäure. Mit Diazomethan entsteht der Pentamethyläther, $C_{18}H_{20}O_6$, F. 157°.

Eigenschaften. Blaßgelbe, säulenförmige Krystalle oder kleine, gelbgefärbte Nadeln, die 1 Mol. Krystallwasser enthalten. Sie verlieren es bei 130—140°; in wasserhaltigem Zustand schnell erhitzt, zeigen sie gegen 170° Aufschäumen. Im Vakuum bei 100° über P_2O_5 getrocknet, Sintern bei 208—210°. F. 220 bis 222° (58, 96). Oberhalb 270° Zersetzung unter Bildung von Kohlendioxyd und Brenzcatechin. Wasserfrei stellt Maclurin ein gelbes, krystallinisches Pulver dar. Es schmeckt süß und adstringierend. In Alkohol und Äther leicht löslich, die Löslichkeit in Wasser von 14° ist 1:190.

Absorptionsspektrum siehe Tabelle 6, Nr. 88.

3. Hibiscetin.

Konstitution unbekannt.

Darstellung. Man kocht die Blüten von Hibiscus sabdariffa während 6 Stunden mit der zehnfachen Gewichtsmenge Wasser aus, filtriert ab, preßt den Rückstand gut aus und erhitzt das Extrakt 2 Stunden lang mit 2proz. Schwefelsäure. Nach dem Abkühlen wird die Lösung mit viel Åther ausgeschüttelt, die Ätherlösung wird mit Wasser gewaschen und der Äther abdestilliert. Dann digeriert man den bräumlichgel ben Rückstand mit siedendem Wasser, filtriert tags darauf das gelbe, halbkrystallisierte Rohprodukt ab und löst es zur Reinigung in viel siedendem absolutem Alkohol auf. Aus der eingeengten Lösung scheiden sich wenige Hibiscetinkrystalle aus. Sie werden mit Alkohol nachgewaschen. Bei weiterem Eindampfen fällt nochmals eine kleine Menge aus, während das leichter lösliche Gossypetin erst auf Zusatz von Wasser abgeschieden wird.

Nachweis. Siehe Tabelle 5, S. 922, Nr. 89. Beim Acetylieren entsteht ein schwer lösliches, farbloses Acetylderivat vom F. 238—239°.

Eigenschaften. Gelbliche Blättchen. F. ca. 340° unter Zersetzung. Schwer löslich in Alkohol.

4. Centaurein (29, 30).

Glucosid des Centaureidins.

C24H26O13.

Konstitution unbekannt, wahrscheinlich Flavonderivat¹.

Darstellung. Die lufttrockene, pulverisierte Wurzelrinde von Centaurea Iacea L. wird mit der vierfachen Gewichtsmenge siedenden 90 proz. Alkohols behandelt. Man konzentriert den Extrakt und versetzt ihn mit einer dem Gewicht der Wurzelrinde gleichen Gewichtsmenge siedenden destillierten Wassers. Sobald sich die wäßrige Lösung auf ca. 30° abgekühlt hat, schüttelt man sie zweimal rasch mit Äther aus, trennt sie von der Ätherlösung und dekantiert die klare, gelbe Flüssigkeit ab. Unmittelbar nachher krystallisiert das Glucosid aus. Man trocknet die Krystalle an der Luft (Ausbeute ca. 2,6 g aus 100 g Wurzelrinde), wäscht sie zur Entfernung von Verunreinigungen mit Äther und krystallisiert sie aus der fünfzigfachen Gewichtsmenge siedenden destillierten Wassers um. Da das Glucosid bei längerer Einwirkung von siedendem Wasser verändert wird, so muß man es feingepulvert direkt in siedendes Wasser eintragen und die Lösung nach dem Filtrieren unter fließendem Wasser rasch abkühlen. Die sofort ausgefallenen Krystalle werden mit Wasser gewaschen und an der Luft getrocknet.

Nachweis. Siehe Tabelle 5, S. 922, Nr. 90. Beim Befeuchten mit kalter konzentrierter Schwefelsäure und Salpetersäure färbt sich Centaurein lebhaft orangerot. Salzsäure gibt bei gewöhnlicher Temperatur keine Färbung, in der Wärme färbt sie orangerot. In Berührung mit sehr verdünnter Ferrichloridlösung nimmt Centaurein eine schmutzig grüne Farbe an. Emulsin ist ohne Wirkung auf Centaurein.

Eigenschaften. Krystallinisches, blaßgelbes Pulver von fadem Geschmack; unter dem Mikroskop längliche Plättchen, abgerundet am einen und deutlich abgestumpft am anderen Ende. Die lufttrockene Substanz enthält Krystallwasser, das sie im Schwefelsäureexsiccator größtenteils verliert. Im Vakuum wird sie bei 50° vollkommen wasserfrei. F. unscharf. Im Capillarröhrehen Erweichen gegen 150—160°, anscheinendes Schmelzen gegen 190—200°. F. auf dem bloc Maquenne bei 168—175°. Unlöslich in kaltem Wasser, löslich in 30 Teilen siedenden Wassers; leicht löslich in Methylalkohol, siedendem Äthylalkohol und heißem Aceton. Beinahe unlöslich in Åther und nur spurenweise in Chloroform. Linksdrehend. Das Drehungsvermögen der krystallwasserhaltigen Substanz beträgt in reinem wasserfreiem Methylalkohol $\alpha_B=-76.54°$ (p=0.1742; v=10; l=2; $\alpha=-2°40'$). Das entspricht einer Drehung von $\alpha_D=-85.00°$ für die krystallwasserfreie Verbindung. In wasserhaltigem Methylalkohol ist das Drehungsvermögen noch größer.

¹ Siehe auch im Artikel: Weniger erforschte Pflanzenfarbstoffe von F. Mayer, S. 1452.

5. Centaureidin (29. 30).

C.H.O.

 $Konstitution\,unsicher, vermutlich\,C_{15}H_2O_5(OCH_3)_3, wahrscheinlich\,Flavonderivat^1.$

Darstellung. Aus dem Glucosid Centaurein durch 4stündiges Erhitzen mit 5 proz. Schwefelsäure bei Wasserbadtemperatur oder besser durch Erhitzen unter Rückfluß auf 120°. 1,93 g lufttrockenes Centaurein werden unter Rückfluß mit 100 cm3 5 proz. Schwefelsäure in einem Chlorcalciumbad auf 120° erwärmt. Sobald die Flüssigkeit ins Sieden kommt, löst sich das Centaurein vollkommen auf, und die klare Lösung färbt sich schön goldgelb. Nach 10 Minuten tritt eine Trübung auf, und nach 1/2 Stunde scheidet sich das Spaltungs-produkt krystallisiert aus der Lösung aus. Nach weiteren 11/2 Stunden nimmt das Spaltungsprodukt nach dem Abkühlen ca. zwei Drittel der farblosen Flüssigkeit ein. Man filtriert es ab, trocknet es an der Luft und wäscht es mit destilliertem Wasser aus, bis das Wasch-

wasser mit Bariumchlorid keinen Niederschlag mehr gibt. Zur weiteren Reinigung löst man es in der Siedehitze in 20 Teilen 50 proz. oder in 10 Teilen 90 proz. Alkohols und fügt in letzterem Falle 10 Teile siedendes destilliertes Wasser zur heißen Lösung. Das auskrystallisierte Centaureidin wird mit Alkohol gewaschen und an der Luft getrocknet.

Nachweis. Siehe Tabelle 5, S. 922, Nr. 91. Centaureidin färbt sich beim Befeuchten mit konzentrierter Schwefelsäure orangerot. Aus der gelben Lösung wird auf Zusatz von Wasser Centaureidin als gelbes, krystallinisches Pulver ausgefällt, das, unter dem Mikroskop betrachtet, aus rechteckigen Plättchen besteht, deren kürzeste Seiten gekrümmt und in der Mitte bogenförmig ausgeschnitten sind. In Salpetersäure löst es sich unter Rotfärbung auf. Salzsäure vertieft in der Kälte den gelben Farbenton des Centaureidins ein wenig. in der Wärme färbt sie die Substanz orangerot, ohne sie aufzulösen. Ferrichlorid färbt das Pulver schmutzig grün. Wird Centaureidin in einem Reagensglas mit etwas Soda erhitzt, so tritt unter starker Rauchentwicklung Kreosotgeruch auf.

Eigenschaften. Gelbes krystallinisches Pulver, das unter dem Mikroskop betrachtet aus ziemlich langen einzelnen oder in großer Zahl zu Büscheln vereinigten Nädelchen besteht. Enthält je nach dem Trocknungsverfahren 7,98 bis 13,5% Wasser. F. 197—198% (im Capillarröhrehen), 197% (bloc Maquenne). Wasserfrei (bei 110º getrocknet) F. 203º (bloc Maquenne). Unlöslich in Wasser und in schwach sauren Lösungen. In Methyl und in Äthylalkohol löslich unter intensiver Gelbfärbung. In der Kälte in Äther sehr wenig löslich, die Lösung ist kaum gelbgefärbt. Ebenso in Chloroform, Benzin, Toluol, Nitrobenzol und Äthylenbromid in der Kälte nur sehr wenig löslich. In siedendem Toluol mit gelber Farbe ziemlich löslich, ebenso in heißem Nitrobenzol und in Äthylenbromid. Löslich in Eisessig und in Phenol.

6. Farbstoff des Akazienholzes (119).

Glucosid von unbekannter Konstitution, sehr wahrscheinlich Flavonderivat.

Darstellung. Das feingemahlene Holz der Robinia pseudacacia wird mit Alkohol extrahiert, bis die Auszüge vollständig farblos sind und auf Zusatz von Lauge keine Rotfärbung mehr zeigen. Versetzt man nun den eingeengten alkoholischen Extrakt mit Wasser, so fallen farbstoffhaltige Niederschläge aus. Nach dem Trocknen wird ihnen durch Behandlung mit Äther in einem Sonhlet-Apparat der Farbstoff entzogen. Gesamtausbeute an Farbstoff 9,75 g aus 8 kg Akazienholz. Für alle näheren Angaben muß auf die ausführliche Beschreibung im Original hingewiesen werden, siehe L. Schmid und K. Pietsch (119).

Nachweis. Siehe Tabelle 5, S. 922, Nr. 92. Die Rotfärbung mit Laugen ist für den Farbstoff sehr charakteristisch, sie tritt auch bei großer Verdünnung auf (bläulichrot). Alkalische Farbstofflösungen oxydieren sich leicht unter Zersetzung des Farbstoffes.

Siehe auch im Artikel: Weniger erforschte Pflanzenfarbstoffe von F. MAYER, S. 1452.

Eigenschaften. Gelb. Besitzt keinen F., zwischen 270 und 280° Zersetzung. Leicht löslich in Methyl- und Äthylalkohol, Aceton, Essigester und Eisessig, weniger löslich in Chloroform und heißem Wasser, schwerer löslich in Äther und Wasser, unlöslich in Petroläther und Benzol. Im Rohzustand ist der Farbstoff in Wasser sehr leicht löslich.

Aglucon des Akazienfarbstoffes (119). C₁₅H₁₀O₂.

Konstitution unbekannt, sehr wahrscheinlich Flavonderivat.

Darstellung. Sie erfolgt am besten durch Überführung des Glucosides in das Acetyldervat, Umkrystallisation aus Alkohol und Verseifung des Acetylfarbstoffes durch 4- bis 5stündiges Erhitzen mit 8 proz. alkoholischer Salzsäure unter Rückfluß auf dem Wasserbad. Siehe L. Schmid und K. Pietsch (119).

Nachweis. Siehe Tabelle 5, S. 922, Nr. 93. In Säuren leicht löslich. Alkalische Lösungen des Farbstoffes verändern sich bei tagelangem Stehen an der Luft. Pentaacetylderivat, aus Alkohol wunderschön krystallisierte Nadeln vom F. 216°. Pentamethyläther, aus Alkohol F. 148—149°.

Eigenschaften. Aus verdünntem Alkohol schön krystallisierte Nadeln von intensiv gelber Farbe, krystallwasserfrei. Im Hochvakuum nicht sublimierbar. Nimmt bei langem Erhitzen über 130° eine dunklere, schmutziggelbe Farbe an. Bei raschem Erhitzen zwischen 324 und 334° Zersetzung. Bei 324° wird der intensiv gelbe Farbstoff plötzlich ganz dunkel und schließlich braun, bei 334° ist er schwarzbraun und vollkommen zersetzt. Leicht löslich in Methyl- und Äthylalkohol, Essigester, Essigsäureanhydrid, Eisessig und Aceton, schwer löslich in heißem Wasser, Chloroform und Äther, unlöslich in kaltem Wasser, Petroläther und Benzol.

8. Tricin (1). $C_{17}H_{14}O_7 = C_{15}H_8O_5(OCH_3)_2$. Flavonderivat?

Die Vermutung, es liege ein Derivat des 5, 7, 3', 4', 5'-Pentaoxyflavons vor, bestätigte sich nicht (1). Vgl. auch (25) und (17). Vielleicht dürfte es sich um ein Isoflavon handeln. Darstellung. Die Blätter des Khapliweizens, Tritieum Dicoccum, werden mit Alkohol extrahiert, das Lösungsmittel wird verdampft und der Rückstand erschöpfend mit Äther ausgezogen. Engt man nun diese Lösung ein, so läßt sich mit Hilfe von Benzin nicht ohne Schwierigkeiten eine kleine Menge eines gelben Farbstoffes isolieren. Ausbeute 1,3 g aus 30,844 kg getrockneten Blättern (1).

Nachweis. Siehe Tabelle 5, S. 922, Nr. 94. Diacetylderivat, hellgelbe Nadeln, F. 211—213°. Triacetylderivat, farblose Nadeln, F. 251—254°. Entmethylierung mit Jodwasserstoffsäure gibt Tricetin, aus Alkohol hellgelbe Nadeln, über 330° Zersetzung.

Eigenschaften. Aus verdünntem Alkohol hellgelbe Nadeln vom F. 288°.

Zwei weitere Substanzen, deren Konstitution noch nicht endgültig aufgeklärt worden ist, Orobosid und Orobol, sind sehr wahrscheinlich auch Flavonderivate. Siehe im Artikel: Weniger erforschte Pflanzenfarbstoffe von F. Mayer, S. 1452.

Die Absorptionsspektren der Flavone, Flavonole (3-Oxyflavone). Flavanone und Xanthone.

Es ist das Verdienst Y. Shibatas und K. Kimotsukis, zum Zweck der Erkennung der Pflanzenfarbstoffe der Flavonreihe die spektrographische Methode eingeführt (135, 136) und als erste gezeigt zu haben, daß die Absorptionskurve der reinen Substanzen ein vorzügliches Mittel darstellt, um die Flavonfarbstoffe schnell und sicher als solche zu erkennen und voneinander zu unterscheiden.

Siehe auch K. Shibata (123) und K. Shibata, J. Nagai und M. Kishida (132). T. Tasaki (155, 156, 158, 159) und S. Hattori (49, 50, 51, 94, 54, 55, 56) haben diese Untersuchungen fortgeführt und den Einfluß von Substituenten auf die beiden ursprünglichen Absorptionsbänder des Flavons näher erforscht, so daß es an Hand der Kurvenbilder unschwer sein dürfte, sich über die Konstitution irgendeines unbekannten Flavonderivates zu orientieren.

Diese Forscher untersuchen ihre $^1/_{10000}$ -molaren alkoholischen Lösungen mit einem Quarzspektrographen. Als Lichtquelle dient ihnen ein Eisenbogen, dessen zahlreiche Linien das Ablesen der Absorptionsenden auf der Negativ-

platte sehr erleichtern.

Im allgemeinen zeigen die 1:10000 molaren Lösungen jedes beliebigen Flavonkörpers stets zwei deutliche Absorptionsbänder im Ultraviolett, deren Lage und Tiefe, je nach der Konstitution der betreffenden Substanzen, in ganz regelmäßiger Weise variieren. Die Einführung von Hydroxylradikalen in das Flavonmolekül übt auf das erste Band einen starken Einfluß aus, während das zweite dadurch nur eine geringe Verschiebung erfährt. Im näheren äußert sich der optische Einfluß der Hydroxylsubstitution auf das erste Band des Flavons deutlich in zwei Richtungen, in einer bathochromen Wirkung des Hydroxyls, das in den Benzopyronkern eintritt, und in einer hyperchromen der Hydroxylierung der Seitenphenylgruppe. So wird das erste Band des Flavons, der Muttersubstanz der ganzen Körperklasse, dessen Absorptionsmaximum bei der Frequenz¹ 3500 liegt, durch das Eintreten von zwei Hydroxylen in 5,7-Stellung des Chromonkerns nach der Frequenz 3000 verschoben, und die weitere Einführung eines Hydroxyls in die Pyrongruppe (d.h. Flavonolbildung) bewirkt eine Verschiebung nach 2650 (nach HATTORI [56] Verschiebung von 250 nach dem langwelligen Bezirk). Man kann also auf den ersten Blick des Absorptionsbildes entscheiden, ob ein Flavon oder ein Flavonol (3-Oxyflavon) vorliegt. Was den Einfluß der Hydroxylierung des Seitenphenyls anbetrifft, so beobachtet man hier eine hyperchrome Wirkung, die mit der Zahl der Hydroxylsubstituenten wächst. Eine Sonderstellung nimmt nach HATTORI (56) das 4'-Hydroxyl ein, das auf das erste Absorptionsband einen bathochromen Einfluß ausübt und das Absorptionsmaximum um 400 nach der langwelligen Seite hin verschiebt; in Ausnahmefällen kann es auch auf das zweite Flavonband bathochrom wirken (56).

							Tabelle 1.
Nr.	Substanz	Alkali	NH3 \$	Alkalicarbonat	H ₂ SO ₄ (konz.)	Alkoholisches FeCl ₃	Bleiacetat
1	Flavon	kalt unl., in der Siede- hitze allmäh- lich l., gelb			l., farblos mit schöner violettblauer Fluorescenz		
2	Primetin	I., rötlich			l., gelb ohne Fluoreszenz	grün+NH ₃ : rotbraun	

Erklärung der Abkürzungen: l.: löslich, ll.: leicht löslich, sll.: sehr leicht löslich, unl.: eine Reaktion statt, —: keine Reaktion, W: Wolle, Bw: Baumwolle.

¹ Y. Shibata und K. Kimotsuki nehmen für Frequenz die reziproke Wellenlänge, multi-² Nach K. Shibata (122, 129) färben sich weiße, flavonhaltige Blüten, die man an die Mündung ³ Nach Asahina und Inubuss (7) unterscheiden sich Flavone, Flavonole (3-Oxyflavone) und werden nur durch Natriumamalgam, die Oxyflavonole nur durch Salzsäure und Mg und die Oxyvyliumsalze übergeführt.

Während nun bei den Flavonen die Methoxy- und die Äthoxygruppe mit dem Hydroxylradikal optisch gleichwertig sind (155, 50), verliert das Pyronhvdroxyl der Flavonole nach T. Tasaki (155) durch Methylierung seine bathochrome Wirkung auf das erste Absorptionsband, so daß ein in 3 Stellung methyliertes Flavonol sich wie das ihm entsprechende Flavon verhält, was wohl auf Verhinderung einer tautomeren Umwandlung zurückgeführt werden muß (50,56). Ist man deshalb im Ungewissen, ob eine unbekannte Substanz ein Flavon oder ein Flavonol ist, so methyliert man sie erschöpfend und nimmt ihr Absorptionsspektrum auf. Wird dabei das erste Absorptionsband um 250 hypsochromisch (nach dem langwelligen Teil des Spektrums hin) verschoben, so liegt nach HATTORI (50) ein Flavonol (3-Oxyflavon) vor, andernfalls hat man es mit einem. Flavon oder einem 3-Methoxyflavon zu tun. Sowohl bei Flavonen als auch Flavonolen werden die bathochromen und die hyperchromen Einflüsse durch die Acetylierung des Hydroxyls gänzlich aufgehoben, so daß Diacetylchrysin und Pentacetylquercetin genau dieselbe Absorption wie die Muttersubstanz Flavon zeigen (136, 50). Ganz analog büßt die Hydroxylgruppe ihre auxochrome Wirkung durch Propionylierung, Capronylierung und Benzovlierung ein. Da nach SHIZUO HATTORI (51) bei den Flavonen auch die Glucosidoxygruppe spektrographisch mit dem Hydroxylradikal gleichwertig ist (128, 49, 156) (siehe aber auch Y. Shibata und K. Kimotsuki [136] und Y. Shibata und W. NAGAI [137]), so will er darauf direkt eine Methode zur Bestimmung der Bindungsstelle des Zuckers in Oxyflavonglucosiden begründen, indem er durch Acetylierung die Wirkung der freien Hydroxylgruppen aufhebt und das Acetylierungsprodukt spektrographisch mit den Oxyflavonen vergleicht. Etwas anders liegen die Verhältnisse bei den Flavonglucosiden, in deren Molekülen der Zuckerrest fast immer am Pyron-OH gebunden ist; die Glucosidoxygruppe ist in dieser Stellung ebensowenig gleichwertig mit einem Hydroxyl als die Alkoxylgruppen.

Die Lage der Absorptionsmaxima der Pflanzenfarbstoffe der Flavonreihe sowie die Absorptionsbänder ihrer Reduktionsprodukte (158), die durch Behandlung mit Magnesium und konzentrierter Salzsäure in $^1/_{1000}$ -molarer alkoholischer Lösung erhalten wurden, finden sich in Tabelle 6 zusammengestellt. Näheres siehe die angeführten Literaturstellen.

Flavone.

Bas. Blei- acetat	Ammo- niaka- lisches AgNO _a	mit Mg Säure in al- koholischer	Oxoniumsalze in siedender Eis- essiglösung erhalten	Hydrolyti sche Spaltung	Kalischmelze	Auslärbungen	Nr.
----------------------	---	---------------------------------------	--	----------------------------	--------------	--------------	-----

HCl (konz.): schwach orangerot

Daduktion

unlöslich, Nd.: Niederschlag, Lösg.: Lösung, Fluor.: Fluorescenz, rauch.: rauchend, --: es findet

pliziert mit 10⁴. einer Ammoniakflasche hält, sehr bald prächtig gelb. Siehe auch G. KLEIN und O. WERNER (76). Flavanone in bezug auf ihr Verhalten gegen Reduktionsmittel scharf voneinander. Die Oxyflavone flavanone endlich sowohl durch saure als auch durch alkalische Reduktionsmittel in die roten Fla-

Tabelle 1.

							Tabelle 1.
Nr.	Substanz	Alkali	NH₃¹	Alkalicarbonat	H ₂ SO ₄ (konz.)	Alkoholisches FeCl ₃	Bleiacetat
3	Toringin		!				
4	Chrysin	ll., intensiv gelb	1.		l., gelb	sehmutzig violett	Nd., ll. in überschüssi- gem Blei- acetat u. in Essigsäure
5	Tecto- chrysin	unl.					
6	Pratol	l., blaßgelb		l., blaßgelb		-	
7	Baicalin	l., gelb	l., gelb	l., gelb		dunkelgrün, beim Erwär- men inten- siver	orangeroter Nd.
8	Baica- lein	l., orangegelb	orangegelb	grünlichgelb	l., gelb	grünbraun	orangeroter Nd.
9	Wogonin	l., gelbgrün	l., gelb	l., gelb	l., gelb ohne Fluoreszenz	grün, dann violett (127) braunviolett mit einem	
						Stich nach	
10	Apiin	l., hellgelb	l., tiefgelb	l., tiefgelb		Grün (54) braunrot	
11	Api- genin	l., citronen- gelb			l., gelblich, zuerst grün- lich, dann bläulich fluorescie- rend	schwarz- braun	

I siehe Fußnote 2 S 902

Bas. Blei- acetat	Ammo- niaka- lisches AgNO ₃	Fehling	Reduktion mit Mg + Säure in al- koholischer Lösung ¹	Oxoniumsalze in siedender Eis- essiglösung erhalten	Hydrolytisahe Spaltung	Kalischmelze	Ausfärbungen	Nr.
					Chrysin			3
WALL PARTIES			HCl: gelb (127) Eisessig: purpurrot (134,104)	-			Bw W (163) Al: blaß Al: hell- gelblich- braun Cr: gelb- Cr: hell- grau Sn: hell sch- asch- grau Fe: sehr Fe: hell- dunkel- braun	4
								5
								6
	leicht		HCl:gelb		Baicalein Glucuron- sāure	Benzoesäure	W Al: citronengelb Cr: ockergelb Sn: blaßkanariengelb Fe: olivschwarz (blaß)	7
	+		HCl: gelb	H ₂ SO ₄ : orange- farbene Nadeln (leicht zer- setzlich) HCl: HBr:		Benzoesäure	W Al: orange Cr: rotbraun Sn: citronengelb Fe: dunkeloliv	8
gelber Nd.	warm.		HCl:gelb			Benzoesäure	W Al: hellkanariengelb Cr: gelb Sn: blaßgelb Fe: hellstrohgelb	9
gelber Nd. (in der Hitze)			HCl: orange		(d-Glucose- apigenin + Apiose) Apigenin Apiose Glucose			10
				H ₂ SO ₄ (konz.): gelbe Nadel- kugeln, nach einigen Tagen schmutzigrot, schließlich granatrot (70)		Phloro- glucin p-Oxyace- tophenon p-Oxyben- zoesäure	Al: blaßgeib (Y: ge b bis hell- orange Fe: schokolade- braun	11

² siehe Fußnote 3 S. 902.

Tabelle 1.

							Tabelle 1.
Nr.	Substanz	Alkali	NH31	Alkalicarbonat	H ₂ SO ₄ (konz.)	Alkoholisches FeCl ₂	Bleiacetat
12	Acaciin	sll.	l. in der Wärme	l. in der Wärme	1	tief rotbraun	
	Acacetin	l., blaßgelb	a sid dia magamatangan Ambana a magama	l, in der Wärme	l., blaßgelb	tief rotbraun	gelber Nd. (in Alkohol)
14	Scutella- rin	l., tiefgelb, wird rasch dunkel	l., tiefgelb	l., tiefgelb	l., gelb, in der Wärme rot	intensiv grün, beim Er- wärmen rot	roter Nd.
15	Scutella- rein	l., gelb, wird rasch dunkel		l., zuerst gelb, dann grün		rotbraun	gelbroter Nd.
16	Lotusin						
17	Loto- flavin	ll., schön gelb			l., gelb mit grünlich- blauer Fluorescenz	olivgrün	orangeroter Nd.
18	Galu- teolin	l., tiefgelb				grün	gelber Nd., in heißer verdünnter Essigsäure l.
19	Luteolin	l., tiefgelb	l., tiefgelb	l., tiefgelb	l., rotgelb	in wäßriger Lösung grün mit wenig FeCl ₃ , braun- rot mit mehr FeCl ₃	Nd.
20	Oxy- apiin- methyl- äther						
21	Dios- min		unl.				

Bas. Blei- acetat	Ammo- niaka- lisches AgN O _a	Fehling	Reduktion mit Mg + Säure in al- koholischer Lösung ²	Oxoniumsalze in siedender Eis- essiglösung erhalten	Hydrolytische Spaltung	Kalischmelze	Ausfärbungen	Nr.
hellgelber Nd.			HCl: orange		Acacetin Rhamnose			12
					!	Phloro- glucin p-Oxyben- zoesäure		13
	kalt	warm	HCl:röt- lich- orange	H ₉ SO ₄ (konz.) HCl (rauch.) HBr (rauch.) tiefgelbe orangerote krystallini- sche Salze	Scutellarein			14
			HCl: orange	H ₂ SO ₄ (konz.) HCl HBr tiefgefärbte krystallini- sche Salze		Ones 1 0 000 0 1 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	W Al: braungelb Cr: rotbraun Sn: citronengelb Fe: olivgrün	15
			-		Loto- flavin Maltose Blausäure		!	16
						Phloro- glucin β-Resor- cylsäure	:	17
	+	+		:	Luteolin Glucose			18
				Mineralsäu- ren: schön krystalli- sierte Salze		Phloro- glucin Proto- catechu- säure	B' Al: orangegelb Cr: braunorange Sn: gelb Fe: olivschwarz	19
		1			Diosmetin Glucose Apiose	Proto- catechu- săure		20
minimum					Diosmetin Rhamnose Glucose			21

² siehe Fußnote 3 S. 902.

							Tabelle 1.
Nr.	Substanz	Alkali	NH ₂ ¹	Alkalicarbonat	H ₂ SO ₄ (konz.)	Alkoholisches FeCl ₃	Bleiacetat
22	Dios- metin	l., tiefgelb	1.	I.	l., gelb mit schwach grüner Fluorescenz	grün, rot oder dunkel- braun je nach der Konzentra- tion	
23	Chryso- eriol	l., intensiv orange mit schwach oliv- grüner Fluor.		l., intensiv orange mit schwacholiv- grüner Fluor.	l., gelb	braun	
							Tabelle 2.
Nr.	Substanz	Alkali	NH3 1	Alkalicarbonat	H ₂ SO ₄ (konz.)	Alkoholisches FeCla	Bleiacetat
24	Galan- gin	l., gelb		wenig l.	l., gelb, ohne Fluorescenz	olivgrün	orange- gelber, amorpher Nd. in gelber Lösung
25	Ga- langin- mono- methyl- äther	KOH (konz.): l., intensiv gelb			l., gelb mit grüner Fluorescenz		
26	Datiscin	l., tiefgelb	l., tiefgelb			dunkler, bräunlich- grüner Nd.	hellgelber Nd.
27	Datis- cetin	l., gelb			l., fahlgelb mit blaß- grüner Fluorescenz		tiefgelber 'Nd.
28	Kämp- ferol- glucosid der Horten- sienblüten.						
29	Kämp- ferol- rham- nosid der australi- schen Akazien			-;			
30	Kämp- feritrin	I., schwach gelb		'		grünbraun	
31	Multi- florin					dunkelgrün	,

¹ siehe Fußnote 2 S. 902.

Bas. Blei- acetat	Ammo- niaka- lisches AgNO ₃	Fahling	Reduktion mit Mg + Säure in al- koholischer Lösung ²	in siedender Eis-	Hydrolytische Spaltung	Kalischmelze	Ausfärbungen	Nr.
								22
			: i		:			
				-				23

3-Oxyflavone (Flavonole).

Bas. Blei- acetat	Ammo- niaka- lisches AgNO ₃	Fehling	Reduktion mit Mg + Säure in al- koholischer Lösung*	Oxoniumsalze in siedender Eis- essiglösung erhalten	Hydrolytische Spaltung	Kalischmelze	Ausfärbungen	Nr.
	warm	warm			:	Phloro- glucin Benzoe- säure Oxalsäure	W Al: gelb Cr: olivgelb Sn: citronengelb Fe: dunkeloliv	24
								25
					Datiscetin Glucose Rhamnose		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	26
	heiß	Grün- lich- fär- bung					·	27
amorpher Nd.					Kämpferol			28
	and the state of t				Kämpferol Rhamnose			29
gelber Nd.					Kämpferol Rhamnose (2 Mol.)			30
					Kämpferol Glucose Rhamnose			31

² siehe Fußnote 3 S. 902.

Bas. Blei- acetat	Ammo- niaka- lisches AgNO ₃	Fahling	Reduktion mit Mg + Säure in al- koholischer Lösung ²	in siedender Eis-	Hydrolytische Spaltung	Kalischmelze	Ausfärbungen	Nr.
								22
			: i		:			
				-				23

3-Oxyflavone (Flavonole).

Bas. Blei- acetat	Ammo- niaka- lisches AgNO ₃	Fehling	Reduktion mit Mg + Säure in al- koholischer Lösung*	Oxoniumsalze in siedender Eis- essiglösung erhalten	Hydrolytische Spaltung	Kalischmelze	Ausfärbungen	Nr.
	warm	warm			:	Phloro- glucin Benzoe- säure Oxalsäure	W Al: gelb Cr: olivgelb Sn: citronengelb Fe: dunkeloliv	24
								25
					Datiscetin Glucose Rhamnose		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	26
	heiß	Grün- lich- fär- bung					·	27
amorpher Nd.					Kämpferol			28
	and the state of t				Kämpferol Rhamnose			29
gelber Nd.					Kämpferol Rhamnose (2 Mol.)			30
					Kämpferol Glucose Rhamnose			31

² siehe Fußnote 3 S. 902.

(Fortsetzung.)

Bas. Blei- a cetat	Ammo- niaka- lisches AgNO ₃	Fehling	Reduktion mit Mg + Säure in al- koholischer Lösung ²	0 xoniumsalze in siedender Eis- essiglösung erhalten	Hydrolytische Spaltung	Kalischmelze	Ausfärbungen	Nr.
Nd.	sehr lang- sam	leicht			Kämpferol Rhamnose (2 Mol.) Galaktose ³		Besitzt fast keine färbenden Eigenschaften	32
			Eisessig: purpurn	H ₂ SO ₄ : orangerote, glitzernde Nadeln. Hydrochlorid ubromid sehrunbeständig		Phloro- glucin p-0xy- benzoe- säure Essigsäure	W Al: gelb Cr: braungelb Sn: citronengelb Fe: tief olivbraun	33
	warm	warm				Phloro- glucin Anissäure Ameisen- säure Oxalsäure	Al: schwach gelb	34
					Fisetin			35
	heiß	heiß			Fisetin ? Rhamnose			36
	**************************************				Fisetin ?Rhamnose		$\begin{array}{c} \text{Auf } Bw \text{ ähnlich} \\ \text{wie Fisetin} \end{array}$	37
	warm Spie- gel- bil- dung	warm Spie- gel- bil- dung				Resorcin Protocate- chusäure	W Al: braunorange Cr: rotbraun Sn: orange bis scharlachrot Fe: olivschwarz	38
	kalt	warm		HBr: +		Phloro- gluein β-Resor- cylsäure	Al: gelb Cr: gelb Sn: gelb Fe: oliv Cu: oliv	39
gelber Nd., ll. in Essig- säure	leicht		Eisessig: purpur- rot (134)		Quercetin Rhamnose ³		Al: hellgelb Cr: bräunlich- orange Sn: orange Fe: dunkeloliv	40
		n enemaña a	 !		leicht spalt- bar: Quercetin d-Glucose		Al: goldgelb Cr: braungelb Sn: citronengelb Fe: olivbraun	4 1
Bedingung	gen bis	zum er	70 ME 11 (1) E 11	m Sieden erh	itot mian oʻir	m sennen 8.	t: In einem Reagen Tropfen offizinelle hamnin 1'5", bei (Oa14-

!	912 H. F	Rupe und M. S	SCHAERER: F	lavone, Flavar	ione, Isoflavo	ne und Xant	hone.
						-	Tabelle 2.
Nr.	Substanz	Alkali	NH ₃ ¹	Alkalicarbonat	H ₂ SO ₄ (konz.)	Alkoholisches FeCl _s	Bleiacetat
42	Quer- cimeri- trin	l., tiefgelb				olivgrün .	tiefroter Nd.
43	Incar- natrin				l., gelb mit grüner Fluorescenz		
44	Quer- cetin- glucosid aus Ambro- sia artemisi- folia L.						
45	Rutin	1.				intensiv grün	in alkoholischer Lösung Nd., in wäßriger Lö- sung nur mit überschüssigem Bleiacetat orangegelber Nd.
46	Quer- cetin	ll., goldgelb	ll., gold- gelb, Lösung wird an der Luft dunkel			dunkelgrün, Lösung wird beim Er- wärmen dunkelrot	ziegelroter Nd.
47	Quer- cetin- mono- methyl- äther	l., gelb					orange- farbener Nd.
48	Iso- rham- netin					schwarzgrün	orange- gelber Nd.
4 9	Xan- tho- rham- nin	l., gelb	l., gelb			dunkelbraun	orangefar- bener Nd. in Gegenwart von NH ₃
50	Rham-	ll., gelb	ll., gelb	warm ll.,		braungrün	orange-

orange-farbener Nd. netin gelb

¹ Siehe Fußnote 2 S. 902.

Bas. Blei- acetat	Ammo- niaka- lisches AgNO ₃	Feh ling	Reduktion mit Mg + Säure in al- koholischer Lösung ²	Oxoniumsalze in siedender Eis- essiglösung erhalten	Hydrolytische Spaltung	Kalischmelze	Ausfärbungen	Nr.
					schwer spaltbar: Quercetin d-Glucose		Färbt sehr ähn- lich wie Quercetin (Unterschied von Quercitrin und Rutin)	42
					Quercetin Glucose			4 3
					Quercetin Glucose			41
	leicht		Eisessig: purpur- rot (134)		Quercetin Rhamnose Glucose (siehe Fußnote 3 auf S. 910)			45
	heiß leicht (eben- so Gold- lö- sung)	heiß leicht	Eisessig: grün(134)	H ₂ SO ₄ (konz.) u. Halogen- wasser- stoffsäuren: intensiv gelb- gefärbte Salze		Phloro- glucin Protocate- chusăure	W Al: braungelb bis orange Cr: rotbraun Sn: orange Fe: grünschwarz	46
						Phloro- glucin Protocate- chusäure	Färbt gebeizte Bw ähnlich wie Quercetin	47
-				H ₂ SO ₄ (konz.): + HCl: HBr:		Phloro- gluein Protocate- chusăure	W Al: citronengelb Cr: orangebraun Sn: orangegelb Fe: schwach braunoliv	48
	warm (Spie- gelbil-	warm			Rhamnetin Rhamnose (siehe Fußnote 3		Färbt gebeizte W viel schwächer als Rhamnetin	49

dung)

kalt

warm

Siehe Fußnote 3 S. 902. Handbuch der Pflanzenanalyse, Bd. III.

H₂SO₄ (konz.): orangefar-

bene Nadeln HCl: --HBr: -

(siehe Fußnote 3 auf S. 910)

glucinäther

Protocatechusäure

50

Al: kanariengelb

Fe: schwarz

							Tabelle 2.
Nr.	Substanz	Alkali	NH31	Alkalicarbonat	H ₂ SO ₄ (konz.)	Alkoholisches FeCl ₃	Bleiacetat
51	Rham- nazin	l., orange- gelb			-		orange- farbener Nd.
52	Quer- cetage- tin	l., gelb. Lö- sung wird rasch grün, dann gelb- braun, braun u. schließlich bräunlichrot				stumpf olivgrün	schön orangeroter Nd., der langsam gelb wird
53	Gossy- pitrin	l., tiefgelb. Lösung färbt sich beim Ver- dünnen mit Wasser grün				olivgrün	tiefroter Nd.
 54	Gossy- petin	l., orangerot. Färbung geht teln oder Ver Wasser bald i dann in ein Braun	beim Schüt- rdünnen mit n Grün und schmutziges		I., orangerot	dunkel- olivgrün	tiefroter Nd. der beim Kochen schmutzig- braun wird
55	Myri- eitrin	l., blaßgelb. Färbung geht an der Luft rasch in Braun über				tief grün- schwarz	gelatinöser, orange- gelber Nd.
56	Myri- cetin	l., grün. Beim Stehen an der Luft geht die Far- be allmählich durch Blau in Violett über Fußnote 2 S. 96	sich ähnlich wie die alka- lische Lösung		1.	braun- schwarz	

Tabelle 2: 3-Oxyflavone (Flavonole).

 H_2SO_4 Al: Cr: (konz.): orangerote stumpf grüngelblich lichgelb Nadeln bisgrün- bis tief lichbräunbraun lichgelb Sn: Fe: bräungrünlichlichgrau bis orange intensiv

Gossypetin

bläulichschwarz

53 H Bw54 H,SO4 Protocatechusäure (konz.): Al: blaß Al:orangerote orangegrau-Nadeln braun braun HCl: + bis gelb-Cr: dunbraun kelbraun HBr: +Fe: Sn: mausorangegrau rot bis Fe: dunbraun keloliv-

braun Eisessig: Färbt gebeizte Myricetin intensive Wolle fast genau Rhamnose Blaufär-(siehe so wie Quercitrin bung, die auf Zusatz von Fußnote 3 auf S. 910) Wasser oder verdünnt en Säuren in Rot übergeht Phloro-11. 56Eisessig: H₂SO₄

Grünfärglucin Al: braunorange (konz.): bung, die auf Gallus-Cr: rotbraun Zusatz von HCl: +Sn: orangerot Wasseroder HBr: + säure verdünnten Fe: olivschwarz Säuren in Rotübergeht

² Siehe Fußnote 3 S. 902.

913

Nr.

51

52

ξ	916 H. R	UPE und M. S	CHAERER: Fla	avone, Flavar	one, Isoflavor	ne und Xantl	one.
							Tabelle 3.
Nr.	Substanz	Alkali	NH_3	Alkalicarbonat	H ₂ SO ₄ (konz.)	Alkoholisches FeCl ₃	Bleiacetat
57	Desme- tho xy- matt- eucinol						
58	Citronin						
59	Citronetin					violettbraun	
60	Narin- gin	ll., intensiv gelbrot	l., intensiv gelbrot			braunrot	
61	Narin- genin	ll., gelb	ll., gelb		l., gelb. Farbe schlägt beim Stehen in Rot um	tief rot- braun	The state of the s
62	Isosaku- ranetin	ll., gelb, durch CO ₂ fällbar		kalt unl., heiß ll., gelb	l., orange- gelb	braun bis purpurrot	
63	Matt- eucinol	l., gelb		unl.		blauviolett	
64	Saku- ranin	l., intensiv gelb	l., intensiv gelb		Färbt intensiv braun und löst mit gelber Farbe	rein gelb	
65	8aku- ranetin	ll., intensiv gelb	ll., intensiv gelb			Total Barrier () years governor a singular	•
66	Butin	ll., orange- rot			Färbt tiefrot und löst mit blaßgelber Farbe	tiefgrün	blaßgelber Nd.
67	Eriodic- tyol	1.	April 1999 Section 1991	1.	And Commission of the Commissi	· altifetiological control of authorities of the con-	
68	Hesperi- din	ll., gelb, durch CO ₂ fällbar	l. (Unter- schied von Diosmin)		l., gelb. Farbe gehtbeim Erwärmen in Braunrot über		
69	Hesperi- tin	l., durch CO ₂ fällbar	l., durch CO ₂ fällbar	and the second s	l., gelb	tief braun- rot	Nd.
70	Homo- eriodic- tyol			- 11-00-1		rotbraun	

Hydrolytische

Spaltung

Citronetin

Naringenin

Glucose (8)

Rhamnose

Kalischmelze

siehe Matt-

eucinol

S. 884

Phloro-

glucin

Anis-

säure

zimtsäure

2.4.Dime-

0xoniumsalze

in siedender Eis-

essiglösung

erhalten

Nr.

57

58

59

60

61

62

63

64

65

66

67

68

69

70

Färbt nur sehr schwach (Unter-

schied von Butein)

Ausfärbungen

Bas. Bleiacetat

in kon-

zentrier-

terLösung

Nd.

Flavanone.

Ammo-

niaka-

lisches

AgNO₃

Fehling

Lösung: orangerot +

Reduktion

mit Mg +

Säure in al-

koholischer

Lösung¹ HCl

in methyl-

alkoholi-

scher

HCl:rotviolett (15)HCl (konz.):

tiefrot

(violett-

rot) HCl in

methylalkoholischer Lösung:

rot

HCl: scharlachrot (147)HCl: violettrot

HCl:

HCl: vio-

lettrot

Siehe Fußnote 3 S. 902.

purpurret (14, 141)

rot

HCl:

purpur-

HCl:-HBr: -

H₂SO₄ (konz.): -

Hesperitin

Glucose (8) Rhamnose

Sakura-

netin Traubenzucker

p-Oxyben-Phloroglucin Resorcin Proto-

Essigsäure zoesäure

catechu-

säure

Protocatechu-

säure

Phloroglucin

Protocate-

chusäure

gluein

p-Methoxythylphloro-

72 Daidzein l. mit blauer Fluorescenz 73 Genistin l., gelb l., gelb l., gelb violett (m. überschüss	i- 3
überschüss	
gem FeCl schmutzig braun)	i- 8
Geni- stein 1., fellgelb mit schwa- cher, bläu- lichgrüner Fluoreszenz im Lichte eines Eisen- bogens 1., hellgelb mit schwa- cher, bläu- lichgrüner FFCl ₃ bräu- lich grün	t - n n-
75 Pru- nitrin	

		bogens		
7 5	Pru- nitrin			
76	Pru- netin	l., hellgelb	bräunlich- rot (mit überschüssi- gem FeCl ₃	•

	11111111				·
76	Pru- netin	l., hellgelb		bräunlich- rot (mit überschüssi- gem FeCl ₃ sehmutzig grün)	-
77	Isoflavon- glucosid D der Soja hisoida	l., gelb	l., gelb		***************************************

				grün)	
		and the second s			1811187 1 a subfine
77	Isoflavon- glucosid D der Soja hispida (WALZ)	l., gelb	l., gelb		

	D der Soja hispida (WALZ)		
78	Aglucon D (Walz)		
	-	The second secon	The state of the s

	(WALL)				
78	Aglucon D (Walz)	l., schwach gelb	The second secon		enclose a
79	Pseudo-	11.	färht call-	en e	** .

Baptisin braun, später orangerot

Pseudo-Bapti-80 ll., wird durch l. bei Säuren gelindem genin

Erwärmen

wieder

ausgefällt

Genistein Glucose	73

	·			
citronen- gelber Nd.	HCl: ganz schwache Gelb- tönung (164)	Phloroglu- cin p-Oxyphe- nylessig- säure	Färbt Al-Beizen schwach gelb	74

	Gelb- tönung (164)	feine, hell- gelbe Nadeln		p-Oxyphe- nylessig- säure	
,	:		Prunetin Glucose	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
		H_2SO_4			

 	and the following super-resonant factor from the contract of t	
	Prunetin Glucose	
H ₂ SO ₄ (konz.): hellgelbe Nadeln, äußerst leicht zer- setzlich		76

и со	
$egin{array}{l} H_2 SO_4 \\ (konz.): \\ hellgelbe \\ Nadeln, \\ & underst \\ leicht zer- \\ & setzlich \\ \end{array}$	7
Aglucon D (Walz)	

	11_2NO_4		•
	(konz.):		
1	hellgelbe		
	Nadeln,		
	ä ußerst		
	eicht zer-		
	setzlich		
		Aglueon	
		D. (U. cm)	
1		D (WALZ)	

consistency and additional control of the control o		
	Aglueon D (Walz)	
	D (WALZ)	

Psaudo.	79

Pseudo- Bantirenin	

schwach

(nach längerer Zeit)

80

d-Glucose Rhamnose

82 Tectori- genin blaugrün	
83 Iridin l., tiefgelb l., gelb stumpf röt- lichviolett (mit über- schüssigem FeCl ₃ stumpf olivgrün)	

84	Iri- genin	l., blaßgelb, nicht fluo- rescierend			l., blaßgelb, nicht fluo- rescierend	rötlich- violett	
85	Euxan- thon	l .	1.	And Andrews		grün	

			1	1		
85	Euxan- thon	1.	1.		grün	
86	Gentisin	ll., goldgelb				

					a contamporary		
86	Gentisin	ll., goldgelb		10/10			
		1	I	I	1	!	

Tabelle 5. Einige weniger

Alkoholisches Nr. Substanz Alkali NH, Alkalicarbonat H₂SO₄ (konz.)

Bleiacetat

87 Cy ano-Beim Erwärviolett in maclumen tief inwäßriger

rin digoblaue Lösung Färbung, die in Grün und

dann in Braungelb

übergeht

20 proz.

			H ₂ SO ₄ : Tectorigenin Glucose		
+	+				82
			Irigenin d-Glucose	W Al: sehr schwach gelb Cr: grauoliv Sn: noch schwächer gelb als auf Al Fe: blaß braun Die Ausfärbungen sind meist etwas schwächer als die mit Irigenin, sie werden auf Kreide-	83

				W Al: sehr blaßgelb Cr: hell gelblich- oliv Sn: sehr blaßgelb Fe: schokolade- braun	84
Nd in			(Fuyan-	IU n R10	85

Nd. in (Euxan-

thonsaure) Cr: ockergelb Hydro-Es ist wesentlich farbschwächer als chinon sung die Salze der Eu-Resorcin xant hinsäure

S5 alkoholischer Lö-86 HCl:

violettrot

(139)

bekannte Farbstoffe.

Reduktion Oxoniumsalze

Ammomit Mg +

Hydrolytische Bas. Bleiniakain siedender

Fehling Säure in al-Kalischmelze Ausfärbungen Spaltung acetat lisches Eisessig lösung koholischer

Nr.

erhalten AgNO₃ Lösung

weißer Phloro-

> 3-Resorevisäure

glucin Nd.

922 H. RUPE und M. SCHAERER: Flavone, Flavanone. Isoflavone und Xanthone.

Tabelle 5. Einige weniger

Nr.	Substanz	Alkali	$ m NH_3$	Alkalicarbonat	H ₂ SO ₄ (konz.)	$rac{ ext{A lk oh olisches}}{ ext{FeCI}_2}$	Bleiacetat
88	Maclu- rin	l., gelb. Die Lösung bräunt sich beim Stehen	l., gelb		l., gelb	intensiv dunkelgrün, nach einiger Zeit grün- schwarzer Nd.	gelber Nd.
89	Hibis- cetin	l., gelb					
90	Cen- tau rein	: 1.	l., goldgelb	l., goldgelb	l., goldgelb, in der Wär- me geht die Farbe in Rot, dann rasch in Schwarz über		Nd.
91	Centau- reidin		l., goldgelb	l., goldgelb, wird durch verd. H ₂ SO ₄ krystallisiert ausgefällt	l., goldgelb	schmutzig braun in sehr verd. Lösung	
92	Farbstoff des Aka- zien- holzes	ll., rot, auf Zusatz von Säuren gelb					
93	Aglucon des Aka- zienfarb- stoffes	sll., intensiv bläulichrot, auf Zusatz von Säuren gelb (sehr empfind- liche Reak- tion)				violett	
94	Tricin	l., gelb				rotbraun	gelber Nd.
		1					

Ausfärbungen

Nr.

bekannte Farbstoffe. (Fortsetzung.)							
Bas. Blei- acetat	Ammo- niaka- lisches AgNO ₂		Reduktion mit Mg + Säure in al- koholischer Lösung	Oxoniumsalze in siedender Eisessiglösung erhalten			

	+	+	HCl: rot (139)					88
							$f{F}$ ärbt gebeizte Bw	89
Nd.	And the second				Centaureidin Glucose (29, 30) (siehe Fußnote 3 auf S.910)			90
								91
					Aglucon des Akazien- farbstoffes Zucker			92
						3-Resorcyl- säure		93
						•. •. · · · · · · · · · ·		
				H ₂ SO ₄ : glän- zende orange Nadeln			W Al: hellgelb Cr: intensiv gelb- grün Fe: hellbraun	94

Hydrolytische Spaltung Kalischmelze

II. Band

In 1/10000-mol. alkoholischer Lösg.

I. Band

3000

3000

2650

2650

2750

3000

2650 [2850]

2650

2650

2900

2650

und Fällung mit Salzsäure) in $^{1}/_{10\,000}$ -mol. alkohol. Lösung (7).

und bei Fig. 4 und 5 die Unterschriften verwechselt wurden.

Nr.

30

32

33

34

39

40

45

46

48

55

56

mit 104.

Kämpferitrin

Robinin .

Kämpferol

Kämpferid

Quercitrin .

Rutin . . .

Morin

Quercetin . . .

Isorhamnetin

Myricetin . . .

ermittelt (Interpolation).

Myricitrin .

Substanz

Tabelle 6. Absorptionsspektren der Flavone, 3-Oxyflavone (Flavonole), Flavanone, Isoflavone, Xanthone und des Maclurins. Siehe S. 901.

Reduktionsprodukte In ¹/₁₀₀₀-mol. alkoh. Lösg. mit Mg-Pulver und HCl

(konz.) dargestellt

I. Band

II. Band

Literatur

(156, 158)

(156)

(136, 156, 158, 78, 56)

(136, 155, 158)

(155, 158)

(123, 132, 156, 158)

(117, 156, 158, 159, 56)

(136, 155, 158, 9, 56)

(136)

(156, 158)

(136, 155, 156, 158, 56)

30

32

33

34

39

40

45

46

48

55

56

Nr.

Lage der Absorptionsmaxima (Frequenz)1

1	Flavon (Mutter- substanz) und						
	Acetylderivate	3500	4050			(136)	1
2	Primetin	30002	3750	_		(94, 56)	2
3	Toringin	3150	[3750] ³	_		(156, 51)	3
4	Chrysin	3000, 3100, 3200	3750	2200	3500	(136, 155, 158, 51, 56)	4
7	Baicalin	$[3100]^2$	3500	_		(128)	7
8	Baicalein	3000	3700		_	(128, 54 ⁵ , 56)	8
9	Wogonin	31502[3000]2	3500 [3600]		_	$(128, 54^5, 55, 56)$	9
10	Apiin	3000	3800		_	(156, 51)	10
11	Apigenin	3000	[3750] [4050]	$2100 \\ [2000]^4$	$3500 \ [3500]^4$	(123, 132, 136, 49, 156, 158, 51, 7)	11
12	Acaciin	[3000]	[3800]	_	_	(49, 156)	12
13	Acacetin	3000	3800	2100	3500	(49, 158)	13
14	Scutellarin	3000	[3500]		_	(128, 51)	14
15	Scutellarein	3000	3500	_	-	(128, 51, 55, 56)	15
19	Luteolin	3000	[3950]	1950	3500	(136, 158)	19
24	Galangin	2650, 2700	3800	1950	3500	(136, 155, 158)	24

3800

3800

3800

3800

3900

3800

3800

3900

[3950]

[3750]

3800

1900

1900

1900

1950

1850

1850

1850

[2000]

1800

1800

¹ Y. Shibata und K. Kimotsuki nehmen für Frequenz die reziproke Wellenlänge, multipliziert

⁴ Absorptionsmaxima der Flavyliumsalze (dargestellt durch Reduktion mit Natriumamalgam

⁵ Bei der Beurteilung der Absorptionskurven stößt man in dieser Arbeit auf allerlei Widersprüche, die offenbar darauf zurückzuführen sind, daß in Fig. 1 die Numerierung der Kurven

Horizontaler Teil (oder Knick) der Kurve: Andeutung eines Absorptionsbandes (94).
 Die in eckigen Klammern angegebenen Zahlen wurden durch Ablesen aus den Kurvenbildern

3500

3500

3500

3500

3500

3500

3500

3500

3500

 $\begin{array}{ll} {\rm In}^{(1)}{}_{10000}{\rm -mol.\,alkoholischer\,L\"{o}sg.} & {\rm In}^{(1)}{}_{1000}{\rm -mol.\,alkoh.\,L\~{o}sg.} \\ {\rm mit\,\,Mg.Pulver\,\,und\,\,H\~{c}1} \\ {\rm (konz.)\,\,dargestellt.} \end{array}$

I. Band

 $[2000]^4$

[1950]4

[2050]4

II. Band

 $[3500]^4$

[3500]4

[2600]4

II. Band

 $[3470]^3$

[3500]

3500

[3450]

[3440]

[3500]

[3500]

F35007

[3800]

Literatur

(43)

(137)

(137, 7)

(53)

(43)

(13, 7)

(15)

(15, 7)

(11, 12)

Nr.

57

60

61

62

63

65

68

69

81

82 83 84

Lage der Absorptionsmaxima (Frequenz)¹
Reduktionsprodukte

I. Band

[3000]2

 3000^{2}

[2950]

[3000]

[3000]

[30007²

 $[3000]^2$

Nr.

57

60

61

62

63

65

68

69

81

Substanz

Desmethoxymatteucinol .

Naringin

Naringenin

Matteucinol

Sakuranetin

Tectoridin .

Isosakuranetin

Hesperidin . . .

Hesperitin . . .

-					1		·			
82	Tectorigenin	$[3000]^2$	[3750]		_	(11, 12)	٤			
83	Iridin	$[3000]^2$	[3750]	_		(11, 12)	8			
84	Irigenin	$[3000]^2$	[3750]		_	(11, 12)	1			
85	Euxanthon	2600	3500	_		(158)	1			
88	Maclurin		3250			(157)	:			
85 Euxanthon 2600 3500 — — (158)										

H. RUPE und M. SCHAERER: Flavone, Flavanone, Isoflavone und Xanthone. 926Pharm. et Chim. [7] 28, 5 (1923); C. 1923 III, 1283. — (31) C. r. d. l'Acad. des sciences 181. 925 (1925); C. 1926 I. 2208. — (32) Bull. Soc. Chim. biol. 8, 35 (1926). — (33) Brunswik, H.; Ber. Disch. Botan. Ges. 39, 208; C. 1921 III, 1359. — (34) Sitzungsber. Akad. Wiss. Wien I 131, 221-232 (1922/23); Anz. Akad. Wiss. Wien, Math.-naturwiss. Kl. 1922, Nr. 15, 127; Bot. Zentralblatt 2, 15 (1923). (35) CHARAUX, C.: C. r. d. l'Acad. des sciences 178, 1312—1314 (1924); C. 1924 II, 49. (36) Bull. Soc. Chim. biol. 6, 641—645 (1924); C. 1924 II, 2665. — (37) C. r. d. l'Acad. des sciences 180, 1419 (1925); C. 1925 II, 408. — (38) Bull. Soc. Chim. biol. 8, 915 (1926); C. 1926 II. 2922. (39) Deuss, J. J. B.: Rec. trav. chim. Pays-Bas 42, 623; C. 1923 III, 1090. (40) EVEREST, A. E.: Proc. Royal Soc. London, Ser. B 87, 444 (1914); C. 1914 II, 574. (41) Proc. Royal Soc. London, Ser. B 88, 326 (1915); C. 1915 II, 901. (42) FREUDENBERG, K., u. E. VOLLBRECHT: A. 429, 303 (1922); C. 1923 I, 545. (43) Fujise, S.: Scient. Papers Inst. physic. chem. Res. 11, 111 (1929); C. 1930 I, 236. — (44) FUKUDA, M.; Bull. chem. Soc. Jap. 3, 53; C. 1928 I, 2100. (45) GERNGROSS, O., u. H. HÜBNER: Collegium 1927, 426; C. 1928 I, 458; B. 60, 2094 (1927); C. 1928 I, 873. — (46) Collegium 1927, 431; C. 1928 I, 458. — (47) Gerngross, O., G. SANDOR u. K. TSOU: Collegium 1927, 21; C. 1927 II, 533. (48) HATTORI, S.: Acta Phytochim. 2, 99—112 (1925); C. 1926 I, 955. — (49) Acta Phytochim. 2, 109 (1925); C. 1926 I, 956. — (50) Acta Phytochim. 4, 41—61 (1928); C. 1928 II, 1090. — (51) Acta Phytochim. 4, 63—75 (1928); C. 1928 II, 1091. — (52) Journ. Pharm. Soc. Jap. 48, 144 (1928); C. 1929 I, 761. — (53) Acta Phytochim. 4, 219—226 (1929); C. 1929 II, 1803. — (54) Acta Phytochim. 5, 99—116 (1930); C. 1931 I, 1760. – (55) Acta Phytochim. 5, 219—237 (1931); C. 1932 I, 2043. — (56) Acta Phytochim. 6, 131—154 (1932). — (57) HATTORI, S., u. K. HAYASHI: Acta Phytochim. 5, 213—218 (1931); C. 1932 I, 2043. — (58) HAZLETON, E. O., u. M. NIERENSTEIN: Amer. Soc. 46, 2103 (1924); C. 1924 II, 2339. — (59) HEYL, F. W.: Amer. Soc. 41, 1285 (1919); C. 1919 III, 1015. (60) Hirose, Y.: Journ. Tokyo Chem. Soc. 30, 1170 (1909); Ber. Pharm. Ges. Japan 1909, 1. — (61) Hoesch, K., u. T. v. Zarzecki: B. 50, 467 (1917); C. 1917 I, 863. (62) JUSTIN-MUELLER, E.: Bull. Soc. Chim. de France [4] 27, 844 (1920); C. 1921 II. 360. (63) KALFF, J., u. R. ROBINSON: Soc. 127, 1968 (1925); C. 1926 I, 388. — (64) KARRER,

P., u. K. Schwarz: Helv. 11, 916 (1928); C. 1928 II, 2470. — (65) King, F. E., u. A. Robertson: Soc. 1931, 1704; C. 1931 II, 2165. — (66) Kisser, J.: Sitzungsber. Akad. Wiss. Wien I 132, 19—33 (1923); Bot. Zentralblatt 4, 113 (1924/25). — (67) Klein, G.: Sitzungsber. Akad. Wiss. Wien I 129, 341—396 (1920). — (68) Ebenda S. 347. — (69) Ebenda S. 377. — (70) Ebenda S. 383. — (71) Sitzungsber. Akad. Wiss. Wien I, 130, 247—263 (1921); Anz. Akad. Wiss. Wien, Math.-naturwiss. Kl. 1921, Nr. 18, 141; Bot. Zentralblatt 1, 236 (1922). — (72) Sitzungsber. Akad. Wiss. Wien I 130, 295—306 (1921). — (73) Sitzungsber. Akad. Wiss. Wien I 131, 23—46 (1922); Anz. Akad. Wiss. Wien, Math.-naturwiss. Kl. 59, Nr. 2/3, 25 (1922); Bot. Zentralblatt 1, 236 (1922). — (74) Sitzungsber. Akad. Wiss. Wien I 131, 24 (1922). — (75) Ebenda S. 44. — (76) Klein, G., u. O. Werner. Ztschr. f. physiol. Ch. 143, 9—32 (1925); Bot. Zentralblatt 5, 458 (1925). — (77) Kondo, H., u. K. Endo: Journ. Pharm. Soc. Jap. 49, 182 (1929); C. 1930 I, 2568. — (78) Kondo, H., K. Iwamoto u. Y. Kuchha: Journ. Pharm. Soc. Jap. 49, 237 (1929). — (79) Journ. Pharm. Soc. Jap. 49, 35 (1929); C. 1929 I, 2994. — (80) Kuhn, R., u. Th. Wagner-Jauregg: B. 61, 2506 (1928); (1. 1929) I,

(81) Laire, G. de, u. F. Tiemann: B. 26, 2015 (1893). — (82) Léskiewicz, J., u. L. Marchlewski: B. 47, 1599 (1914); C. 1914 II, 141. — (83) Lovecy, A., R. Robinson u.

(84) Malkin, T., u. M. Nierenstein: B. 61, 791 (1928); C. 1928 I, 2399. — (85) Amer. Soc. 52, 2864 (1930); C. 1930 II, 2652. — (86) B. 64, 1976 (1931); C. 1931 II, 2996. — (87) Meunier, L., u. A. Bonnet: C. r. d. l'Acad. des sciences 180, 2038 (1925); C. 1925 II, 1657; Journ. Soc. Leather Trades Chemists 9, 340 (1925); C. 1926 I, 554; C. r. d. l'Acad. des sciences 181, 465 (1925); C. 1926 I, 591. — (88) Meunier, L., u. A. Jamet: Le Cuir Technique 18, 165; Journ. internat. Soc. Leather Trades Chemists 10, 166; C. 1926 II, 2140. — (89) Molisch, H.: Monatshefte f. Chemie 22, 680 (1901); Sitzungsber. K. Akad. Wiss. Wien I 110, 185 (1901). — (90) Mikrochemie der Pflanze, 3. Aufl., S. 227. 1923. — (91) Müller, H.: Soc. 107, 872 (1915); C. 1915 II, 473. — (92) Mündler, K.: C. 1927 I, 659. — (93) Munesada,

(94) NAGAI, W., u. S. HATTORI: Acta Phytochim. 5, 1—8 (1930); С. 1930 II, 409. — (95) NAKAOKI, Т.: Journ. Pharm. Soc. Jap. 1927, Nr. 540, 27; С. 1927 I, 2660. — (96) NIERENSTEIN, M.: Journ. Indian Chem. Soc. 8, 144 (1931); С. 1931 II, 1009. — (97) NOACK, K.: Ztschr. f. Botanik 10, 574 (1918). — (98) Ebenda 14, 7 (1922).; Bot. Zentralblatt

1008.

1, 235 (1922).

S. Sugasawa: Soc. 1930, 820; C. 1930 II, 243.

T.: Journ. Pharm. Soc. Jap. 1924, 185.

927

- (99) OESTERLE, O. A.: Arch. der Pharm. 256, 119; C. 1918 II, 372. (100) OESTERLE, O. A., u. R. Kueny: Arch. der Pharm. 255, 310 (1917); C. 1917 II, 547. — (101) Oesterle, O. A., u. G. WANDER: Helv. 8, 528 (1925); C. 1926 I, 417.
- (102) Parry: The Chemistry of Essential Oils and Artificial Parfumes, 3. Aufl., 1, 92. (103) Petrie, J. M.: Biochem. Journ. 18, 957 (1924); C. 1925 I, 238. — (104) Piccard, J.,
- u. E. Oppenheim: Helv. 6, 1009 (1923). (105) Power, F. B., u. A. H. Salway: Soc.
- 97, 233 (1910); C. 1910 I, 1266. (106) POWER, F. B., u. F. TUTIN: C. 1907 II, 917. (107) RABATÉ, J.: Bull. Soc. Chim. biol. 12, 974 (1930); C. 1931 I, 1772. — (108)
- ROBERTSON, A., u. R. B. WATERS: Soc. 1929, 2241; C. 1930 I, 512. (109) ROBINSON, R.,
- u. G. Schwarzenbach: Soc. 1930, 824; C. 1930 II, 244. (110) Robinson, R., u. K. Venkataraman: Soc. 1926, 2345; C. 1926 II, 2911. — (111) Robinson, R., u. R. Will-
- STÄTTER: B. 61, 2504 (1928); C. 1929 I, 398. (112) ROSENMUND, K. W., u. M. ROSEN-
- MUND: B. 61, 2609 (1928); C. 1929 I, 397.
 - (113) SANDO, C. E.: Journ. Biol. Chem. 64, 71; C. 1925 II, 829; Journ. Biol. Chem.
- 68, 407; C. 1926 II, 902. (114) Journ. Biol. Chem. 94, 675 (1932); C. 1932 I, 1908. (115) SANDO, C. E., u. H. H. BARTLETT: Journ. Biol. Chem. 41, 495; C. 1920 III, 199.
- (116) Journ. Agricult. Research 22, 1 (1921); C. 1922 I, 49; Journ. Biol. Chem. 54, 629;
- C. 1923 I, 352. (117) Sando, C. E., u. J. U. Lloyd: Journ. Biol. Chem. 58, 737; C. 1924 I.
- 2273. (118) SCHANTL, E.: Mikrochemie 2, 174 (1924); C. 1925 I, 1770. (119) SCHMID, L., u. K. Pietsch: Monatshefte f. Chemie 57, 305—322 (1930); Sitzungsber, Akad. Wiss, Wien
- II b 139, 971—988 (1930); C. 1931 I, 2884. (120) SCHMID, L., u. A. WASCHKAU: Monats-
- hefte f. Chemie 49, 83 (1928); Sitzungsber. Akad. Wiss. Wien II b 137, 83 (1928); C. 1928 II,
- 1778. (121) Shibata, B.: Journ. Pharm. Soc. Jap. 1927. Nr. 543, 61; C. 1927 II, 839. —
- (122) Shibata, K.: Bot. Mag. 29, 121 (1915). (123) Ebenda 29, 130 (1915). (124) SHIBATA, K., u. S. HATTORI: Acta Phytochim. 5, 117 (1930); C. 1931 I, 1761. — (125) Journ.
- Pharm. Soc. Jap. 51, 15 (1931); C. 1931 I, 3358. (126) Shibata, K., S. Iwata u. M. Naka-
- MURA: Bot. Mag. Tokyo 36, (1)—(14), 18 (1922); Bot. Zentralblatt 2, 300 (1923). (127)
- Acta Phytochim. 1, 105—139 (1923); C. 1923 III, 245. (128) Shibata, K., S. Iwata, M. NAKAMURA U. Y. SHIBATA: Acta Phytochim. 1, 134-137 (1923); C. 1923 III, 247.
- (129) Shibata, K., u. M. Kishida: Bot. Mag. 29, 304, 316 (1915). (130) Shibata, K., u. J. Nagai: Ebenda 30, 153 (1916). (131) Shibata, K., J. Nagai u. M. Kishida: Journ.
- Biol. Chem. 28, 100 (1916/17). (132) Ebenda 28, 108 (1916/17). (133) Shibata, K.,
- Y. Shibata u. J. Kasiwagi: Amer. Soc. 41, 215 (1919); C. 1919 III, 541. (134) Amer.
- Soc. 41, 217 (1919); C. 1919 III, 542. (135) SHIBATA, Y., u. K. KIMOTSUKI: Journ. Chem. Soc. Tokyo 39, 771 (1918). — (136) Acta Phytochim. 1, 91—104 (1923); C. 1923 III, 244.
- (137) SHIBATA, Y., u. W. NAGAI: Acta Phytochim. 2, 37 (1924); C. 1924 II, 1689. (138)
- SHIBATA, Y., u. K. SHIBATA: Journ. Chem. Soc. Jap. 41, 35 (1920); Acta Phytochim. 4, 363 (1929); C. 1930 I, 2261. — (139) Shinoda, J.: Journ. Pharm. Soc. Jap. 48, 35 (1928).
- (140) Ebenda 48, 173 (1928); С. 1929 I, 1215. (141) Shinoda, J., u. M. Kawagoye:
- Journ. Pharm. Soc. Jap. 48, 119 (1928); C. 1929 I, 245. (142) Shinoda, J., u. S. Sato:
- Journ. Pharm. Soc. Jap. 48, 109 (1928); C. 1928 II, 1885. (143) Journ. Pharm. Soc. Jap.
- 48, 117 (1928); C. 1929 I, 244. (114) Journ. Pharm. Soc. Jap. 49, 5 (1929); C. 1929 I,
- 1941. (145) Journ. Pharm. Soc. Jap. 49, 7 (1929); C. 1929 I, 1942. (146) Journ. Pharm.
- Soc. Jap. 51, 78, 576 (1931); C. 1931 II, 2326. (147) SHINODA, J., S. SATO U. M. KAWAGOYE: Journ. Pharm. Soc. Jap. 49, 123 (1929); C. 1930 I, 229. (148) SHINODA, J.,
- S. UEYEDA u. D. SATO: Journ. Pharm. Soc. Jap. 50, 65 (1930); C. 1930 II, 2645.
- (149) SHINODA, J., u. S. UYEDA: Journ. Pharm. Soc. Jap. 49, 97 (1929); C. 1929 II. 1547.
- (150) SHRINER, R. L., u. E. C. KLEIDERER: Amer. Soc. 51, 1267 (1929); C. 1929 I, 3097. --(151) SPÄTH, E., u. E. LEDERER: B. 63, 743 (1930); C. 1930 I, 2427. — (152) SPÄTH, E.,
- u. O. SCHMIDT: Monatshefte f. Chem. 53/54, 454 (1929); Sitzungsber. Akad. Wiss. Wien 11b 138 Suppl., 454-470 (1929); C. 1930 I, 78; Bot. Zentralblatt 17, 211 (1930).
- Spoelstra, D. B., u. M. J. van Royen: Rec. trav. chim. Pays-Bas 48, 370 (1929); C. 1929 I.
 - (154) Takahashi, D.: Mitt. med. Fakult. kaiserl. Univ. Tokyo 1, 307 (1899). (155)
- Tasaki, T.: Acta Phytochim. 2, 119-128 (1925); C. 1926 I, 956. (156) Acta Phytochim. 2, 129-138 (1925); C. 1926 I, 957. -- (157) Acta Phytochim. 2, 199-205 (1926); C. 1927 II.
- 2190. (158) Acta Phytochim. 3, 1—20 (1927); C. 1927 II, 1331. (159) Acta Phytochim.
- 3, 259 (1927); C. 1927 II, 1951. (160) TUNMANN, O.: Pharm. Zentralhalle 55, 619 (1914). (161) Ebenda 56, 135 (1915); C. 1915 I, 1323. — (162) TUTIN, F., u. H. W. B. CLEWER: Soc.
- 95, 81 (1909); C. 1909 I, 1165.
- (163) Venkataraman, K.: Soc. 1929, 2223; C. 1929 II, 3228. 164) WALZ, E.: A. 489, 118-155 (1931); C. 1931 H. 3001-3004. - (165) A. 489, 120, 133, 136, 138, 151-155 (1931); C. 1931 II, 3003. - (166) WEEVERS, Th.: Koninkl. Akad.
- van Wetensch, Amsterdam, Proc. 33, 778 (1930); C. 1931 I, 97; Bot. Zentralblatt 19, 270 (1931). — (167) Wesselly, F., u. G. H. Moser; Monatshefte f. Chemie 56, 97 (1930); Sitzungs-

M. HADDERS und C. WEHMER: Vorkommen der Flavone.

ber. Akad. Wiss. Wien II b 139, 367 (1930); C. 1930 II, 2265; Bot. Zentralblatt 19, 269 (1931).

— (168) Wester, D. H.: Rec. trav. chim. Pays-Bas 40, 707 (1921); C. 1928 I, 709. — (169) Willstätter, R.: B. 47, 2874 (1914); C. 1914 II, 1362. — (170) Willstätter, R.,

u. H. Mallison: Sitzungsber. Kgl. Preuß. Ákad. Wiss. Berlin 1914, 775; C. 1914 II, 1358.
 (171) Yamamoto, R., u. Y. Oshima: Journ. Agricult. chem. Soc. Jap. Nr. 79, 312(1931).
 (172) Zetzsche, F., u. A. Loosli: A. 445, 296 (1925); C. 1926 I, 1211. — (173) Zoller,

Systematische Verbreitung und Vorkommen der Flavone, Flavanone. Isoflavone und Xanthone¹.

Von M. HADDERS und C. WEHMER Hannover.

Übersicht.

H. F.: Journ. Ind. and Engin. Chem. 10, 364; C. 1918 II, 635.

a) Flavone: 1. Flavon, 2. Toringin, 3. Chrysin, 4. Tectochrysin, 5. Pratol, 6. Baicalin, 7. Baicalein, 7a. Wogonin, 8. Apiin, 9. Apigenin, 10. Acaciin, 11. Acacetin, 12. Scutellarin, 13. Scutellarein, 14. Lotusin, 15. Lotoflavin, 16. Galuteolin, 17. Luteolin, 18. Oxyapiinmethyl-

Scutellarein, 14. Lotusin, 15. Lotoflavin, 16. Galuteolin, 17. Luteolin, 18. Oxyapiinmethyläther, 19. Diosmin, 20. Diosmetin, 21. Chrysoeriol, 22. Flavone zum Teil unbekannter Art.
 b) 3-Oxyflavone (Flavonole): 1. Galangin, 2. Galanginmonomethyläther, 3. Datiscin,
 4. Datiscetin, 5. Kämpferol, 6. Kämpferolrhamnosid, 7. Kämpferid, 8. Kämpferitrin, 9. Multi-

16. Quercitrin, 17. Isoquercitrin, 18. Quercimeritrin, 19. Incarnatrin, 20. Isotrifolin, 21. Rutin, 22. Quercetin, 23. Quercetinmonomethyläther, 24. Xanthorhamnin, 25. Rhamnetin, 26. Rhamnazin, 27. Isorhamnetin, 28. Quercetagetin, 29. Gossypitrin, 30. Gossypetin, 31. Myricitrin, 32. Myricetin, 33. Primetin.

florin, 10. Robinin, 11. Fustin, 12. Fustin-Tannid, 13. Fisetin, 14. Fisetinglucosid, 15. Morin,

c) Flavanone: 1. Naringin, 2. Naringenin, 3. Matteucinol, 4. Desmethoxymatteucinol, 5. Sakuranin, 6. Sakuranetin, 7. Isosakuranetin, 8. Butin, 9. Eriodictyol, 10. Homo-Eriodictyol, 11. Hesperidin u. Hesperetin².

d) Isoflavone: 1. Genistin u. Genistein, 1a. Daidzin u. Daidzein, 2. Prunitrin, 3. Prunetin, 3a. Pseudo-Baptisin u. Pseudo-Baptigenin, 4. Tectoridin, 5. Tectorigenin, 6. Iridin, 7. Irigenin.

e) Xanthone: 1. Euxanthon, 2. Gentisin.

928

f) Sonstige gelbe Farbstoffe: 1. Cyanomaclurin, 2. Maclurin, 3. Hibiscetin, 4. Wogonin, 5. Centaurein, 6. Centaureidin, 7. Tricin.

a) Flavone.

1. Flavon, C₁₅H₁₀O₂.

Vorkommen: Hauptsächlich bei Dicotylen in einer Mehrzahl von Familien als Abscheidung, insbesondere von Blüten und Blättern.

Fam. Ginkgoaceae: Ginkgo biloba L. (Salisburia adiantifolia Sm.), Ginkgo (Blätter);

unsicher!, vielleicht ein Flavon oder Flavonol.

Fam. Ranunculaceae: Von Blüten folgender: Nigella damascena L., Türkischer Schwarzkümmel. — Delnhinium Consolida L., Feldrittersporn. — Ranun-

Schwarzkümmel. — Delphinium Consolida L., Feldrittersporn. — Ranunculus nemorosus DC. — Thalictrum aquilegifolium Gren., Wiesenraute.

Fam. Rosaceae (Prunoideae): Prunus Pissardi CARR. (rote Herbstblätter).

Fam. Leguminosae (Papilionatae): Phaseolus vulgaris L., Gartenbohne (Samen-

schale).
Fam. Primulaceae: Primula acaulis Hill. (P. vulgaris Huds.), Stengellose Primel

(Blüten). — P. Kewensis hort. (Kraut). — P. Auricula L., Aurikel (Blätter und Blüten). — P. farinosa L., Mehlige Primel (Blätter, Blütenstele und Kapseln). — P. malacoides Fr. — P. verticillata Forsk. — P. petiolaris Wall. var. pulverulenta

Hook. — P. Hookeri Watt. — P. capitellata Boiss. — P. algida Ad. — P. capitata Hook. — P. denticulata Sm. var. Cashmiriana Hook. — P. stricta Horn. — P. scotica Hook. — P. longiflora All. — P. frondosa Jank. — P. minutissima Jacq. — P. Heydei Watt. — P. Stuartii Wall. — P. nivalis Pall. Variet. — P. Faurirae

Die Rohstoffe des Pflanzenreiches, 4. Aufl., 1, 211. 1927. — Rupe u. Altenburg in Abder-Halden: Biochemisches Handlexikon 6, 23. 1911. — G. Klein u. Werner: Ztschr. f. physiol. Ch. 143, 9 (1925). — G. Klein: Sitzungsber. K. Akad. Wiss. Wien, Math. naturwiss. Kl. I

131, 40 (1923). — Brunswik, ebenda 131, 221 (1923). — Auch Rufe u. Schaerer, S. 925.
² Ersteres s. S. 849!

P. Heydei Watt. — P. Stuartii Wall. — P. nivalis Pall. Variet. — P. Faurirae

1 Literatur s. C. Wehmer: Die Pflanzenstoffe, 2. Aufl. 1929/31. — Czapek: Biochemie der Pflanzen, 2. Aufl., 3, 402. 1921. — Gilg, Schürhoff u. R. Hofmann in Wiesner:

Flavone. 929

Fr. — P. japonica Gray. — P. Palinuri Pet. — P. marginata Curt. — P. pubescens Jacq. (= P. Auricula L. × hirsuta All.). — P. americana Rydb. — P. longipes Fr. et Sint. — P. sinensis Ldl. — Cortusa Matthicli L. — Dionysia revoluta Boiss. — D. tapetodes Bug. — D. diapensiifolia Boiss.

Fam. Convolvulaceae: Convolvulus arrensis L., Ackerwinde (Corolle). — C. sepium L.,

Zaunwinde (ebenso). — Cuscuta europaea L., Fadenseide (Griffel). Fam. Labiatae: Salvia hispanica L. und S. verticillata L. (Blüte); mikrochemischer

Nachweis. Fam. Compositae: Senecio Jacobaea L., Jacobs-Kreuzkraut (Kraut).

2. Toringin (Chrysinglucosid).

Vorkommen: Nur in einer Pflanze nachgewiesen.

Fam. Resaceae (Pomoideae): Pirus Toringo SIEB. (Rinde).

3. Chrysin (5,7-Dioxyflavon), $C_{15}H_{10}O_4$.

Vorkommen: Auf zwei Familien beschränkt, in Knospen und Rinde.

Fam. Salicaceae: Populus pyramidalis Roz., Pyramidenpappel (Knospen); als Chrysinsäure, alte Angabe! — P. monilifera Att. (P. canadensis Mnch.), Canadische Pappel (Blattknospen); wie vorige. — P. nigra L., Schwarzpappel (Knospen). — P. balsamifera L., Balsampappel (ebenso).

Fam. Rosaceae (Pomoideae): Pirus Toringo SIEB. (Rinde); Spaltprodukt des Glucosides Toringin (s. Nr. 2).

4. Tectochrysin (5-Oxy-7-methoxyflavon), C₁₆H₁₂O₄.

Vorkommen: Nur bei Pappelarten, in Knospen, neben Chrysin.

Fam. Salicaceae: Populus pyramidalis Roz., Pyramidenpappel (Knospen). — P. balsamifera L., Balsampappel (ebenso). — P. nigra L., Schwarzpappel (wie vorige).

5. Pratol (7-Oxy-4'-methoxyflavon?) C₁₆H₁₂O₄.

Vorkommen: Nur in Blüten von zwei Pflanzen.

Fam. Leguminosae (Papilionatae): Trifolium pratense L., Roter Wiesenklee (Blüten). - T. incarnatum L., Incarnatklee (ebenso).

6. Baicalin (5,6,7-Trioxyflavon-6-glucuronsäure), C₂₁H₁₈O₁₁.

Vorkommen: Nur in einer Pflanze.

Fam. Labiatae: Scutellaria baicalensis Georgi (Wurzel = japanische Droge "Wogon"); neben Wogonin und Baicalein (Nr. 7).

7. Baicalein (5, 6, 7-Trioxyflavon), $C_{15}H_{10}O_5$.

Vorkommen: Spaltprodukt des Glucosides Baicalin (s. Nr. 6).

7a. Wogonin (in diese Gruppe gehörig) s. S. 941.

8. Apiin (5,7,4'-Trioxyflavon-7-apioseglucosid), C₂₆H₂₈O₁₄.

Vorkommen: Nur in Kraut und Frucht von Umbelliferen und Blüte zweier Compositen. Fam. Umbelliferae: Petroselinum sativum Hoffm., Gemeine Petersilie (Blüte,

Kraut und Frucht). - Apium graveolens L., Gemeine Sellerie (Kraut). - Anthriscus Cerefolium Hoffm., Gartenkerbel (Kraut).

Fam. Compositae: Anthemis nobilis L., Römische Kamille (Blüten); Apigenin-d-Glucosid. — Matricaria Chamomilla L., Echte Kamille (Blütenköpfe).

9. Apigenin (5,7,4'-Trioxyflavon), $C_{15}H_{10}O_5$.

Vorkommen: Auf vier Familien beschränkt, in Büten und Kraut; frei oder als Glucosid Apiin.

Fam. Reseduceae: Resedu luteola L. (Kraut = ,,Wau").

Fam. Malvaceae: Gossypium neglectum und G. roseum, Baumwollstrauch (weiße Blüten); Apigenin oder eine ähnliche Substanz.

Fam. Umbelliferae: Petroselinum sativum Hoffm., Gemeine Petersilie (Kraut);

als Spaltprodukt des Apiins. - Apium graveolens L., Gemeine Sellerie (Blatt und Blüte). 59

Handbuch der Pflanzenanalyse, Bd. III.

M. HADDERS und C. WEHMER: Vorkommen der Flavone. 930

Matricaria Chamomilla L., Echte Kamille (Blütenköpfe).

der elfenbeinfarbigen Varietät.

Vorkommen: Nur in einer Pflanze nachgewiesen. Fam. Leguminosae (Papilionatae): Robinia Pseudacacia L., Robinie, "Falsche Acacie" (Blätter); neben Acacetin. 11. Acacetin (5,7-Dioxy-4'-methoxyflavon), $C_{16}H_{12}O_{5}$.

10. Acaciin (5,7-Dioxy-4'-methoxyflavon-7-di-rhamnosid), C₂₈H₂₉O₁₃.

Fam. Scrophulariaceae: Antirrhinum majus L., Großes Löwenmaul (Blüten): in

Fam. Compositae: Dahlia variabilis DESF., Georgine, Dahlie (gelbe Blüten). -Anthemis nobilis L., Römische Kamille (Blüten); neben Apigenin-d-Glucosid. —

Vorkommen: Spaltprodukt des Acaciins, s. Nr. 10.

12. Scutellarin¹ (5,6,7,4'-Tetraoxyflavon-glucuronsäure), C₂₁H₁₈O₁₂.

Vorkommen: In der Gattung Scutellaria, in Kraut und Blüten.

Fam. Labiatae: Scutellaria altissima L. (Blätter und Blüten). — Auch in S. indica L. (Kraut), S. hastaefolia L., S. alpina L., S. japonica M. et Dec., S. galericulata L. und S. viscida Sprg., sowie in Galeopsis, Thymus und Teucrium-Species angegeben.

13. Scutellarein (5,6,7,4'-Tetraoxyflavon), $C_{15}H_{10}O_6$.

Vorkommen: Als Spaltprodukt des Scutellarins, s. Nr. 12. 14. Lotusin (5,7,2',4'-Tetraoxyflavon-7-maltosecyanhydrin), $C_{28}H_{31}O_{16}N$.

Vorkommen: Nur in einer Pflanze gefunden. Fam. Leguminosae (Papilionatae): Lotus arabicus L. (Kraut).

15. Lotoflavin (5, 7, 2', 4'-Tetraoxyflavon), $C_{15}H_{10}O_6$.

Vorkommen: Wie voriges, ist Spaltprodukt des Lotusins.

16. Galuteolin (5.7,3',4'-Tetraoxyflavon-glucosid), $C_{21}H_{20}O_{11}$.

Vorkommen: In einer Pflanze, im Samen. Fam. Leguminosae (Papilionatae): Galega officinalis L., Geisklee (Samen).

17. Luteolin (5,7,3',4'-Tetraoxyflavon), C₁₅H₁₀O₆.

Vorkommen: Bei mehreren dicotylen Familien nachgewiesen, Spaltprodukt von Nr. 16.

Fam. Resedaceae: Reseda luteola L., Färberwau (Kraut). — R. lutea L. (Kraut). — R. chinensis Lour. und R. cochinchinensis Lour., ebenso.

Fam. Leguminosae (Caesalpinioideae): Erythrophleum guineense Don. (Rinde = Sassyrinde) — (Papilionatae): Genista tinctoria L., Färberginster (Blüten). — Galega

officinalis L., Geisklee (Samen); sekundär aus Galuteolin (s. Nr. 16). Fam. Euphorbiaceae: Euphorbia Cyparissias L., Cypressenwolfsmilch (Blätter); von anderen Luteinsäure benannt (alte Angabe!).

Fam. Umbelliferae: Petroselinum sativum Hoffm., Gemeine Petersilie (Kraut); sekundär aus Apiin. Fam. Scrophulariaceae: Antirrhinum majus L., Großes Löwenmaul (Blüten);

in gelber bis gelbroter Varietät. — Digitalis purpurea L., Roter Fingerhut (Blätter); früher als Digitoflavon.

18. Oxyapiinmethyläther (5,7,3'-Trioxy-4'-methoxyflavon-7-apioseglucosid), C27H 30O15.

Vorkommen: Nur in einer Pflanze vorkommend. Fam. Umbelliferae: Petroselinum sativum Hoffm., Gemeine Petersilie (Kraut).

19. Diosmin (5,7,3'-Trioxy-4'-methoxyflavon-rhamnoglucosid), C₃₄H₄₄O₂₁².

Vorkommen: Bei mehreren dicotylen Familien.

Fam. Cruciferae: Capsella bursa pastoris Mnch., Hirtentäschelkraut (Kraut).

¹ Nicht zu verwechseln mit einer früher als Scutellarin bezeichneten Substanz, dem späteren Wogonin (s. Nr. 4 auf S. 941).

² S. auch "Hesperidin" S. 849.

Fam. Rutaceae (Rutoideae): Barosma serratifolium Willd. (Diosma s. Curt.), Buccustrauch (Blätter = "Lange Buccublätter"); auch Barosmin benannt. — B. betulinum Bartl. et W. (Blätter = "Falsche Buccublätter"). — B. crenulatum Hook.
(Blätter = "Runde Buccublätter"). — (Toddalioideae): Toddalia aculeata Pers.,
"Wild Orange tree" (Wurzel = Lopezwurzel); früheres "Hesperidin".

Fam. Umbelliferae: Conium maculatum L., Gefleckter Schierling (Blätter = Herba Conii und Früchte = Fructus Conii).

Fam. Labiatae: Hedeoma pulegioides Pers., "Penny Royal" (Kraut); früheres "Hesperidin". — Hyssopus officinalis L., Ysop (Kraut = Ysopkraut); altes "Hyssopin". — Mentha spicata Huds. var. crispata Briq., (M. crispata Schr.) Krauseminze (Blätter); früheres "Hesperidin". — M. Pulegium L., Poleiminze

Fam. Scrophulariaceae: Linaria genistifolia Mill., Ginsterblättriges Leinkraut (Kraut); früheres "Hesperidin". — Scrophularia nodosa L., Knotige Braunwurz, ebenso.

20. Diosmetin (5,7,3'-Trioxy-4'-methoxyflavon), $C_{16}H_{12}O_{6}$.

Vorkommen: Spaltprodukt des Glucosides Diosmin (s. Nr. 19).

21. Chrysoeriol (5,7,4'-Trioxy-3'-methoxyflavon), $C_{16}H_{12}O_{6}$.

Vorkommen: Nur in einer Pflanze.

Fam. Hydrophyllaceae: Eriodictyon glutinosum Benth. (Kraut = ,, Yerba Santa");

22. Flavone zum Teil unbekannter Art (unbenannt)¹.

Vorkommen: Verbreitet über das ganze System der Angiospermen.

Fam. Amaryllidaceae: Leucojum vernum L., Frühlingsknotenblume (Blüte und Blatt).

Fam. Santalaceae: Thesium montanum Ehrh., Bergflachs (Blüte und Blatt).

Fam. Fagaceae: Castanea vesca GAERTN., Edelkastanie (Fruchtschale).

Fam. Polygonaceae: In Blüten folgender: Rheum undulatum L. — Polygonum amphibium L., Wasserknöterich. — P. aviculare L., Vogelknöterich. — P. Bistorta L., Natterwurz. - P. minus Huds. - P. viviparum L. - P. Persicaria L., Ge-

meiner Knöterich. — P. Concolvulus L., Windender Knöterich. Fam. Amarantaceae: Amaranthus retroflexus L., Bogiger Fuchsschwanz (Blüte). Fam. Caryophyllaceae: Dianthus Carthusianorum L. (D. Pontederae A. Kern.)

(Corolle, Blätter und Stengel).

Fam. Ranunculaceae: Nigella damascena L., Türkischer Schwarzkümmel (Blüte). - Aconitum Lycoctonum L., Wolfs-Eisenhut (ebenso). - A. Napellus L., Echter Eisenhut (wie vorige). — Delphinium Ajacis L., Gartenrittersporn (ebenso). — D. Consolida L., Feldrittersporn (ebenso). — Thalictrum aquilegifolium L. (Antheren). — Ranunculus nemorosus DC. (Corolle und Antheren).

Fam. Cruciferae: Neslea paniculata DESV., Finkensame (Kelch). — Conringia orientalis Andrez, Morgenländische Conringie (Corolle). — Sisymbrium-Species (Corolle). — Sinapis arvensis L., Ackersenf (wie vorige). — Raphanus Raphanistrum L., Hederich (Kelch). - Capsella bursa pastoris Mnch., Hirtentäschelkraut (Blüte). — Cheiranthus Cheiri L., Goldlack (Corolle). — Erysimum cheiranthoides L. (Corolle). — E. pannonicum (ebenso). — Biscutella laevigata L., Glatte Brillenschote (Kelch).

Fam. Resedaceae: Reseda lutea L. (Blüte); wohl Luteolin.

Fam. Crassulaceae: Sedum maximum Sut. (Blüte). — Tellima sp. (Blüten und Blätter).

Fam. Saxifragaceae: Parnassia palustris L., Sumpfherzblatt (Blüte).

Fam. Rosaceae (Pomoideae): Crataegus Oxyacantha L., Weißdorn (Blüte). — Pirus Aria Ehrh. (Sorbus A. Crtz.), Mehlbeere (wie vorige). — (Rosoideae): Alchimilla alpina L., Sinau (ebenso). — In Blatt, Blüten, Wurzel und Stengel folgender: Potentilla anserina L., Gänse-Fingerkraut. — P. argentea L. — P. collina Wib. — P. glandulifera. — P. reptans L. — P. supina L. — Rubus Idaeus L., Himbeerstrauch (Blüte, Blatt, Stengel, Wurzel und Frucht). — R. orthacanthus WIM. (ebenso). - R. Vestii Fock. (wie vorige). - Fragaria moschata Duches. (Blüte, Blatt, Stengel, Wurzel und Frucht). - Geum montanum L. (Blüte, Blatt, Stengel und Wurzel). — G. urbanum L., Nelkenwurz (ebenso). — Sanguisorba minor Scop., Bibernell (wie vorige). - S. officinalis L. (ebenso). - Rosa canina L., Hunds-

¹ Histochemischer Nachweis s. G. Klein: Sitzungsber. K. Akad. Wiss. Wien, Math.naturwiss. Kl. I 131, 40 (1923). — G. KLEIN u. WERNER: Ztschr. f. physiol. Ch. 143, 9 (1925). rose (Blüte, Blatt, Stengel, Wurzel und Frucht). — R. spinosissima L. (ebenso). —

R.-Species, gelbe Gartenform (Blüte).

Fam. Leguminosae (Mimosoideae): Acacia rostellifera (Blatt). — (Papilionatae): Lotus corniculatus L., Gemeiner Hornklee (Blüte). — Ononis spinosa L., Dornige Hauhechel (ebenso, Corolle) (Quercitrin?). — In Blüten folgender: Trifolium

pannonicum JACQ. — T. campestre Schrb. (auch Blatt). — T. hybridum L., Bastard. klee. — T. medium L. — T. montanum L. — T. mutabile Port. — T. pallidum Waldst. et Kit. - T. patens Schreb. In diesen Trifolium-Arten vielleicht ein Quercetinmethyl-

äther. — Astragalus Onobrychis L. — Robinia Pseudacacia L., Robinie (Corolle, Blatt und Rinde) (Acacetin?). — Coronilla varia L. (Corolle). — Vicia-Species (Blatt und Ranke). - Lathyrus silvester L. (Blüte). - Phaseolus multiflorus WILLD.,

Feuerbohne (ebenso). - Ph. vulgaris L., Gartenbohne (Corolle). Fam. Geraniaceae: Geranium pratense L., Wiesen-Storchschnabel (Blüte, Blatt, Stengel und Wurzel). — G. pyrenaicum L. (ebenso). — G. Robertianum L., Ruprechts-

kraut (ebenso). - Erodium cicutarium HER., Reiherschnabel (wie vorige). Fam. Simarubaceae: Ailanthus glandulosa Desf., Götterbaum (Blatt und Blüte). Fam. Euphorbiaceae: In Hochblättern (unterhalb des Cyathiums) folgender: Euphorbia Cyparissias L., Cypressen wolfsmilch. — E. peploides Gouan. (E. minima hort.). — E. platyphylla L. — E. virgata W. et K. — E. Esula L. — E. gloriosa Pall. (E.

pannonica Host.). Fam. Celastraceae: Evonymus verrucosa Scop. (Blätter, obere Epidermis).

Fam. Aceraceae: Acer Pseudo-Platanus L., Bergahorn (Blüte, Blätter und Flügel der Frucht). — A. monspessulanum L. (Blätter). Fam. Hippocastanaceae: Aesculus Hippocastanum L., Roßkastanie (Corolle und

Fruchtschale) (Quercitrin?).

Fam. Rhamnaceae: Rhamnus catharticus L., Kreuzdorn (Blatt, Rinde und Frucht = Kreuzbeeren).

Fam. Guttiferae: Hypericum perforatum L., Johanniskraut (Blätter).

Fam. Tamaricaceae: Tamarix gallica L. (Corolle). Fam. Cistaceae: Helianthemum obscurum (Blätter und Stengel).

Fam. Violaceae: Viola arvensis Murr., Ackerstiefmütterchen (Corolle). — V. lutea

Sm. (wie vorige). — V. tricolor L., Stiefmütterchen (wie vorige). — V. odorata L., Wohlriechendes Veilchen (Knospen). — V. Riviniana Rehb. (Corolle und Knospen). - V. hirta L., Rauhes Veilchen (wie vorige). Fam. Lythraceae: Lythrum Salicaria L., Weiderich (Blüte).

Fam. Oenotheraceae: Epilobium hirsutum L. (Griffel, Kelch und Blätter). — E. roseum SCHREB. (Corolle). — Chamaenerion palustre Scop. (Blüte und Blätter) (ist wohl

Quercitrin). — Godetia-Spec. (Blüte). Fam. Umbelliferae: Conium maculatum L., Gefleckter Schierling (Diskus, Blatt). --Pimpinella Saxifraga L., Gemeiner Bibernell. — Seseli annuum L. (Diskus). — S. Hippomarathrum L. (Hüllehen, Diskus und Antheren). — S. varium (Diskus). —

Aethusa Cynapium L., Hundspetersilie (Diskus). — Angelica silvestris L. (Diskus, Antheren und Blätter). — Peucedanum Cervaria Cuss. (Diskus). — Pastinaca sativa L., Pastinak (wie vorige). — Heracleum Spondylium L., Gemeine Bärenklau (Diskus und Blätter). Fam. Cornaceae: Cornus Mus L., Cornelkirsche (Blätter und Corolle). — Aucuba

japonica Theg., Goldorange (Blätter).

Fam. Primulaceae: Anagallis arvensis L., Acker-Gauchheil (Blüte). — Lysimachia vulgaris L., Gilbweiderich (wie vorige).

Fam. Plumbaginaceae: Armeria elongata (Corolle und Kelch).

Fam. Gentianaceae: Gentiana germanica Willd. (Blüte). — G. austriaca A. et J. Kern (wie vorige).

Fam. Asclepiadaceae: Vincetoxicum officinale Moench. (Cymanchum Vincetoxicum Pers.), Gemeine Schwalbenwurz (Blüte, Blatt und Stengel).

Fam. Convolvulaceae: Convolvulus arvensis L., Ackerwinde (Corolle und Blüte). —

C. sepium L., Zaunwinde (Corolle). — C. tricolor var. subcoeruleus (Blüte und Blatt). - Cuscuta europaea L., Fadenseide (Griffel). - C. Epithymum L. (Stengel und

Fam. Verbenaceae: Verbena-Species (Blätter) (Quercitrin?).

Fam. Labiatae: Salvia verticillata L. (Kelch).

Griffel).

Fam. Scrophulariaceae: Digitalis ambigua Murr., Großblütiger Fingerhut (Blüte) (wohl Luteolin). - D. lutea L., Gelber Fingerhut (ebenso).

Fam. Rubiaceae (Coffeoideae): Galium Cruciata Scor., Kreuzblättriges Lab. kraut (Blüte und Blätter).

Waldst. et Kit. — A. Linosyris Brnh. — A. salicifolius Scholl. — A. Tripolium L. - Erigeron acer L. (Blätter). - E. canadensis L., Berufskraut (wie vorige). -Inula britannica L. (Pappus). — Solidago serotina AIT. (Blüte, Blatt und Stengel). — Matricaria inodora L., Geruchlose Kamille (Corolle der Strahlblüten). - Šenecio

Fam. Compositae: Im Pappus folgender Asterarten: Aster Amellus L. — A. canus

Fam. Caprifoliaceae: Sambucus nigra L., Schwarzer Holunder (Corolle). — Lonicera Caprifolium L., Echtes Geisblatt (Blüte und Blätter). — L. Xylosteum L., Hecken-

Jacobaea L., Jacobs-Kreuzkraut (Hüllblätter). — Hieracium Pilosella L., Gemeines Habichtskraut (Corolle). — H. setigerum Tausch. (wie vorige). — Picris hieracioides L. (Pappus). b) 3-Oxyflavone (Flavonole).

1. Galangin (3,5,7-Trioxyflavon), C₁₅H₁₀O₅.

Fam. Valerianaceae: Valeriana sambucifolia Mik. (Blüte).

kirsche (wie vorige).

Vorkommen: Im Rhizom von zwei Pflanzen. Fam. Zingiberaceae: Alpinia officinarum Hance, Galgant (Wurzelstock = Galgantwurzel). — A. Galanga WILLD. (ebenso = Galangawurzel).

2. Galangin-monomethyläther (5,7-Dioxy-3-methoxyflavon), C₁₆H₁₂O₅.

Vorkommen: Nur im Rhizom einer Pflanze. Fam. Zingiberaceae: Alpinia officinarum Hance, Galgant (Wurzelstock = Galgant-

wurzel). 3. Datiscin (3,5,7,2'-Tetraoxyflavon-glucosid), C₂₇H₃₀O₁₅.

Vorkommen: In einer Pflanze. Fam. Datiscaceae: Datisca cannabina L., Gelber Hanf (Kraut und Wurzel).

4. Datiscetin (3,5,7,2'-Tetraoxyflavon, Datiscagelb), C₁₅H₁₀O₆. Vorkommen: Spaltprodukt des Datiscin (s. Nr. 3).

5. Kämpferol (3,5,7,4'-Tetraoxyflavon), C₁₅H₁₀O₆.

Vorkommen: In mehreren Familien, Spaltprodukt. Fam. Zingiberaceae: Alpinia officinarum HANCE, Galgant (Rhizom = Galgant-

wurzel). Fam. Polygonaceae: Rumex Ecklonianus Meissn. (Kraut); im Harz. — Polygonum

tinctorium AIT., Färberknöterich (im Indigo); als Kämpheritrin s. Nr. 7.

Fam. Ranunculaceae: Delphinium Consolida L., Feldrittersporn (Blüten). -D. Zalil Air. (Blüten); (wahrscheinlich!), glucosidisches Spaltprodukt.

Fam. Rosaceae (Prunoideae): Prunus spinosa L., Schlehe (Blüten). — (Rosoideae): Rosa multiflora Theo. (Same = ,, Eijitzu"); sekundar aus Multiflorin.

Fam. Saxifragaceae: Hydrangea arborescens L. (H. hortensis), Hortensie (Blüten); als Kämpferolglucosid.

Fam. Leguminosae (Caesal pinioideae): Als Spaltprodukt in folgenden: Cassia acutifolia DEL., Ägyptische Senna-Cassie (Blätter = Alexandrinische Sennesblätter). --C. angustifolia Vahl., Indische Senna-Cassie (Blätter = Arabische oder Indische Sennesblätter). — (Papilionatae): Indigofera arrecta Benth. (Blätter): sekundär aus

Glucosid Kümpferitrin. — I. sumatrana Gaertn. (ebenso). — Robinia Pseudacacia L., Robinie (Blüten); sekundär aus Robinin.

Fam. Rhamnaceae: Rhamnus catharticus L., Kreuzdorn (Früchte = Kreuzbeeren); von früheren als Rhamnolutin benannt, glucosidisches Spaltprodukt.

6. $K\ddot{a}mpferol$ -rhamnosid (3,5,7,4'-Tetraoxyflavon-rhamnosid).

Vorkommen: In Blüten von Acacia-Arten. Fam. Leguminosae (Mimosoideae): In Blüten folgender: Acacia decurrens var. mollis W.,

A. linifolia WILLD., A. discolor W. und A. longifolia W.

7. Kämpferitrin (3,5,7,4'-Tetraoxyflavon-rhamnosid), C₂₇H₂₀O₁₄.

Vorkommen: In zwei Familien nachgewiesen. Fam. Polygonaceae: Polygonum tinctorium AIT., Färberknöterich (im Indigo).

Fam. Leguminosae (Papilionatae): Indigofera arrecta Benth. (Blätter). 8. Kämpherid $(3,5,7\text{-}Trioxy\text{-}4'\text{-}methoxyflavon), C_{16}H_{12}O_{6}$.

Vorkommen: Nur im Rhizom der Gattung Alpinia angegeben.

Fam. Zingiberaceae: Alpinia officinarum HANCE, Galgant (Wurzelstock - Galgantwurzel). — A. Galanga WILLD. (ebenso = Galangawurzel).

M. HADDERS und C. WEHMER: Vorkommen der Flavone. 934

9. Multiflorin (3,5,7,4'-Tetraoxyflavon-rhamnoglucosid), C₂₇H₃₀O₁₅.

Vorkommen:

Fam. Rosaceae (Rosoideae): Rosa multiflora Thunbg. (Same = ,,Eijitzu").

10. Robinin (3,5,7,4'-Tetraoxyflavon-robinosid), $C_{33}H_{40}O_{19}$.

Fam. Leguminosae (Papilionatae): Robinia Pseudacacia L., Robinie (Blüten). 11. Fustin (3,7,3',4'-Tetraoxyflavon-glucosid), Glucosid des Fisetins C₃₆H₂₆O₁₄.

Vorkommen: Fam. Anacardiaceae: Rhus Cotinus L., Perückenstrauch (Kernholz = Fisetholz,

"Fustic"). — Rh. rhodanthema Müll., "Yellow Cedar" (Holz). 12. Fustin-Tannid (3, 7, 3', 4'-Tetraoxyflavon-glucosidgerbsäure),

(Glucosidgerbsäure des Fisetins). Vorkommen: Nur in einer Pflanze.

Fam. Anacardiaceae: Rhus Cotinus L., Perückenstrauch (Kernholz = Fisetholz,

"Fustik").

13. Fisetin (3,7,3',4'-Tetraoxyflavon), $C_{15}H_{10}O_6$.

Vorkommen: In drei Familien angegeben, in Nadeln, Blüten und Holz.

Fam. Pinaceae (Taxodineae): Sequoja gigantea TORR. (Wellingtonia g. LINDL.), Wellingtonie (Nadeln); anscheinend!

Fam. Leguminosae (Papilionatae): Butea frondosa RoxB., Malabarischer Lack-

baum (Blüten = ,Tesu"). Fam. Anacardiaceae: Rhus Cotinus L., Perückenstrauch (Kernholz = Fisetholz); sekundär aus Fustin. — R. Toxicodendron L., Giftsumach (Blätter); sekundär aus "Toxicodendronsäure"). — R. rhodanthema Müll., "Yellow Cedar" (Holz = Light Yellow wood); frei und gebunden. - Schinopsis Lorentzii Engl. und Sch.

Balansae Engl., Quebracho Colorado (Holz = Rotes Quebrachoholz). 14. Fisetinglucosid (3,7,3',4'-Tetraoxyflavon-glucosid), $C_{38}H_{30}O_{16}$.

Fam. Anacardiaceae: Rhus rhodanthema Müll., ,, Yellow Cedar" (Holz); Fustinähnliches Glucosid des Fisetin.

15. Morin (3,5,7,2',4'-Pentaoxyflavon), $C_{15}N_{10}O_{7}$.

Vorkommen: Im Holz von Moraceen.

Vorkommen:

Fam. Moraceae (Moroideae): Chlorophora tinctoria GAUD. (Maclura t. DON.), Färbermaulbeerbaum (Holz = Gelbholz); Morin neben Maclurin. — Maclura brasiliensis ENDL. (wie vorige). — Artocarpus integrifolia L., Djakbaum (Holz).

16. Quercitrin (3,5,7,3',4'-Pentaoxyflavon-3-rhamnosid), $C_{21}H_{20}O_{11}$ (Quercetin-Glucosid).

Vorkommen: Verbreitet in zahlreichen Familien der Phanerogamen, vorzugsweise Blattbestandteil.

Fam. Pinaceae (Cupressineae): Thuja occidentalis L., Abendländischer Lebens-

baum (Blätter und Zweigenden); früheres "Thujin". Fam. Liliaceae: Allium Cepa L., Speisezwiebel (Zwiebelschuppen).

Fam. Orchidaceae: Orchis mascula L. (Kraut).

Fam. Salicaceae: Salix fragilis L., Bruchweide (Blätter und Blattgallen); quercitrinartige Substanz (alte Angabe!).

Fam. Juglandaceae: Juglans sulcata Nutt. (Carya s. Nutt.) (Rinde). — Carya tomen-

tosa NUTT. und C. porcina NUTT., Hickory (Rinde). Fam. Fagaceae: Quercus Robur L. (Q. pedunculata Ehrh. und Q. sessiliflora Salisb.), Eiche (Blätter). — Q. tinctoria Michx., Färbereiche (Rinde = Quercitronrinde

und Splint). — Q. cinerea, Q. aquatica und andere Q.-Arten (?). Fam. Moraceae (Cannabinoideae): Humulus Lupulus L., Hopfen (Fruchtstand

= ,.Hopfen"); ältere Angabe!

Fam. Loranthaceae: Loranthus pentandrus L. (Stengel mit Blättern). — L. globosus Roxb. (ebenso).

Fam. Polygonaceae: Rumex sanguineus L. (Blätter). — R. obtusifolius L. (Fruchtschwielen).

ähnliche Substanz (alte Angabe). Fam. Rosaceae (Pomoideae): Crataegus Oxyacantha L., Weißdorn (Blüten). — C. monogyna Jaco., Eingriffliger Weißdorn (ebenso). — Pirus Toringo SIEB. (Rinde). — P. Malus L., Apfelbaum (Rinde). — (Rosoideae): Rosa damascena

Fam. Ranunculaceae: Adonis vernalis L., Adonisröschen (Blätter); quercitrin-

- MILL., Monatsrose, R. centifolia L., Centifolie und R. gallica L., Französische Rose (Blüten) (alte Angabe!).
- Fam. Leguminosae (Mimosoideae): Acacia Catechu WILLD., Catechu-Acacie (eingekochter Extrakt des Kernholzes = Catechu). — (Papilionatae): Oxylobium parviflorum Benth.
- Fam. Erythroxylaceae: Erythroxylon Coca var. Spruceanum Burck., Cocastrauch
- (Blätter = Javanische Cocablätter) (Quercitrin früherer ist Cocacitrin). Fam. Celastraceae: Pleurostylia Wightii Wohr. (Blätter). Fam. Hippocastanaceae: Aesculus Hippocastanum L., Roßkastanie (Blätter, Blüten
- und Samen); Kastanienquercitrin (= Queraescitrin).
- Fam. Rhamnaceae: Ceanothus americanus L., Seckelblume (Wurzelrinde); alte Angabe!
- Fam. Vitaceae: Vitis vinifera L., Weinstock (Blätter und Beeren = Weintrauben).
- Fam. Theaceae: Camellia theifera GRIFF. (Thea sinensis L.), Chinesischer Teestrauch (Blätter).
- Fam. Violaceae: Viola odorata L., Wohlriechendes Veilchen (Blüte). Fam. Umbelliferae: Prangos pabularia LINDL. (angeblich!). Fam. Ericaceae: Calluna vulgaris Salisb. (Erica v. L.), Heide (Kraut).
- Fam. Oleaceae: Fraxinus excelsior L., Gemeine Esche (Blätter). Fam. Compositae: Anthemis nobilis L., Römische Kamille (Blüten), angeblich, nach älteren Angaben! — Artemisia Cina Bg. (Blütenköpfchen = Zittwersamen,
 - 17. Isoquercitrin (3,5,7,3',4'-Pentaoxyflavon-3-glucosid), $C_{21}H_{20}O_{12}$ (Quercetin-Glucosid). Vorkommen: In drei Pflanzen, in Blättern, Frucht oder Blüten.
- Fam. Gramineae: Zea Mays L., Mais (Blätter und Frucht). Fam. Malvaceae: Gossypium-Arten, Baumwollstrauch (Blüten).

Wurmsamen); zweifelhaft, ältere Angabe!

- Fam. Compositae: Ambrosia artemisifolia L., "Ragweed" (Pollen).
- 18. Quercimeritrin (3,5,7,3',4'-Pentaoxyflavon-7-glucosid), $C_{21}H_{20}O_{12}$ (Quercetin-Glucosid). Vorkommen: Auf drei Familien beschränkt, in Rinde und Blüten.
- Fam. Rosaceae (Prunoideae): Prunus emarginata WALP. (Rinde). P. virginiana MILL.
- (P. serotina EHRH.), "Wild cherry" (Rinde). Fam. Malvaceae: Gattung Gossypium, Baumwollstrauch (Blüten).
- Fam. Compositae: Helianthus annuus L., Sonnenblume (Blüten).
 - 19. Incarnatin (3,5,7,3',4'-Pentaoxyflavon-glucosid), C₂₁H₂₀O₁₂ (Quercetin-Glucosid).
- Vorkommen: Nur in einer Pflanze.
- Fam. Leguminosae (Papilionatae): Trifolium incarnatum L., Incarnatklee (Blüten).
- 20. Isotrifolin, C₂₂H₂₂O₁₁ (Quercetin-Glucosid). Vorkommen:
- Fam. Leguminosae (Papilionatae): Trifolium pratense L., Roter Wiesenklee (Blüten).
- (3,5,7,3',4'-Pentaoxyflavon-3-rutinosid-rhamnoglucosid), C₂₇H₃₀O₁₆ Rutin
- 21. (Quercetin Glucosid).
- (identisch mit Osyritrin, Sophorin, Violaquercitrin, Myrticolorin, Globulariacitrin). Vorkommen: Verbreitet bei Dicotylen, vorwiegend in Blättern.
 - Fam. Salicaceae: Salix triandra L., Dreimännige Weide (Blätter). Fam. Santalaceae: Osyris compressa DC. (Colpoon c. Bg.), Capsumach (Blätter); Osy
 - ritrin benannt, glykosidisch an Tannin gebunden. O. abyssinica Höchst. (ebenso).
 - Fam. Polygonaceae: Polygonum Convolvulus L., Windender Knöterich (Kraut). Fagopyrum esculentum MncH., Buchweizen (Kraut); alte Angabe!

Fam. Papaveraceae: Eschscholtzia californica Cham. (Blüten). — Hypecoum pendulum L. (Blätter).

Fam. Capparidaceae: Capparis spinosa L., Echte Kapper (Blätter und Blütenknospen = , Kappern").

Fam. Crassulaceae: Sedum acre L., Mauerpfeffer (Blätter).

Fam. Leguminosae (Caesalpinioideae): Daviesia latifolia R. Br. (Blätter und Zweige). - (Papilionatae): Thephrosia purpurea Pers., Aschenwicke. — Sophora japonica L.

(Blätter und Blütenknospen = "Chinesische Gelbbeeren"), Sophorin benannt.

Fam. Rutaceae (Rutoideae): Ruta graveolens L., Raute (Blätter). Fam. Empetraceae: Empetrum nigrum L., Rauschbeere, Krähenbeere (Blätter),

anscheinend!

Fam. Hippocastanaceae: Aesculus californica (?) (Blüten). Fam. Rhamnaceae: Rhamnus utilis Decne. (R. dahuricus Pall.) (Same).

Fam. Violaceae: Viola tricolor L. var. arvensis, Stiefmütterchen (Kraut und Blüten);

als Violaquercitrin. — V. syrtica Fl. (Kraut); ebenso. Fam. Myrtaceae: Eucalyptus macrorhyncha F. v. M., "Red Stringy bark" (Blätter); als Myrticolorin.

Fam. Araliaceae: Hedera Helix L., Efeu (Blätter).

Fam. Umbelliferae: Heracleum Spondylium L., Gemeine Bärenklau (Blüten). Fam. Oleaceae: Forsythia pendula (?) (F. suspensa Vahl.?) (Blüten).

Fam. Borraginaceae: Lithospermum officinale L., Steinsame (Blätter).

Fam. Solanaceae: Solanum angustifolium R. et Pav. (S. pulverulentum Pers.) (Blätter, Zweige und Blüten). — S. tuberosum L., Kartoffel (Blüten). — S. Lycopersicum L., Tomate (Blätter). — Nicotiana glauca (wie vorige).

Fam. Globulariaceae: Globularia Alypum L. und G. vulgaris L., Kugelblume (Blätter und Zweige); als Globulariacitrin. — G. nudicaulis L. (Blätter?); zweifelhaft.

Fam. Rubiaceae (Coffeoideae): Galium Cruciata Scor., Kreuzblättriges Labkraut (Blüten).

Fam. Caprifoliaceae: Sambucus nigra L., Schwarzer Holunder (Blüten); als Eldrin angegeben. — S. canadensis L. (ebenso).

22. Quercetin (3,5,7,3',4'-Pentaoxyflavon), $C_{15}H_{10}O_{7}$.

vorzugsweise in Blättern, doch auch in Blüten, Früchten, Rinde und Holz vorkommend; mehrfach aus Glucosid Rutin u. a. abspaltend. Fam. Pinaceae (Abietineae): Pinus Pinaster Sol. (P. maritima Poir.), Seestrands-

Vorkommen: In zahlreichen phanerogamen Familien des ganzen Systems verbreitet,

kiefer (Rinde). — (Cupressineae): Thuja occidentalis L., Abendländischer Lebensbaum (Blätter); "Thujetinsäure".

Fam. Gramineae: Zea Mays L., Mais (Blätter). Fam. Liliaceae: Zygadenus intermedius RYDB. (anscheinend); zweifelhaft! — Allium

Cepa L., Speisezwiebel (Zwiebel). Fam. Amaryllidaceae: Narcissus Pseudo-Narcissus L., Gelbe Narzisse (Blätter).

Fam. Salicaceae: Salix triandra L. (S. amygdalina β-triandra L.) (Blätter); sekundär aus Rutin.

Fam. Fagaceae: Castanea vesca Gaertn., Edelkastanie (Rinde und Holz); sekundär aus Gerbstoff. — Quercus Robur L. (Q. pedunculata Ehrh. und Q. sessiliflora Salisb.), Eiche (Blätter und Holz). — Q. tinctoria MICHX., Färbereiche (Rinde = Quercitronrinde); sekundär aus Quercitrin. — Q. digitata Marsh. und Q. trifida (wie vorige).

Fam. Santalaceae: Osyris compressa DC. (Colpoon c. Bg.), Capsumach (Blätter); sekundär aus Osyritrin = Rutin. — O. abyssinica Höchst. (wie vorige). Fam. Polygonaceae: Rumex obtusifolius L. ("Kelchblätter"). — Polygonum Persicaria L., Gemeiner Knöterich (Kraut). — P. sachalinense Schm. (Kraut). — Fago-

pyrum esculentum Mnch., Buchweizen (Kraut); sekundär aus Rutin. Fam. Ranunculaceae: Caltha palustris L., Sumpfdotterblume (Kraut). — Delphi-

nium Zalil Arr. (Blüten = Farbstoff "Asbarg").

Fam. Berberidaceae: Podophyllum peltatum L., Amerikan. Podophyllum (Rhizom); als Podophylloquercetin benannt.

Fam. Papaveraceae: Eschscholtzia californica Cham. (Blüten); sekundär aus Farbstoff Querceting lucosor ham no sid.Fam. Capparidaceae:

Capparis spinosa L., Echte Kapper (Blütenknospen

= ,,Kappern"); sekundär aus Rutin.

Fam. Cruciferae: Cheiranthus Cheiri L., Goldlack (Blüten, Samen). Fam. Rosaceae (Pomoideae): Crataegus Oxyacantha L., Weißdorn (Blüten). — Pirus Malus L., Apfelbaum (Stammrinde und Fruchtschale). — (Prunoideae): Prunus Cerasus L., Sauerkirsche (Blätter); alte Angabe! — P. virginiana MILL. (P. serotina

EHRH.), Wild cherry (Blätter); sekundär aus Glucosid "Serotin". — P. spinosa L., Schlehe (Blüten).

Blauholzbaum (Blätter). — Daviesia latifolia R. Br. (Blätter und Zweige); sekundär

- Fam. Leguminosae (Mimosoideae): Acacia Catechu WILLD., Catechu-Acacie (Catechu und Kernholz des Baumes). — (Caesalpinioideae): Haematoxylon campechianum L.,
- aus Rutin. (Papilionatae): Sophora japonica L. (Blütenknospen, als "Chinesische Gelbbeeren"). — Trifolium repens L., Weißer Klee (Samen). — T. pannonicum Jaco. (ebenso). — T. medium L. (Blüten). — T. incarnatum L., Incarnatklee (Blüten);
- sekundär aus β-Glucosid Incarnatin. Alhagi camelorum Fisch., Kameldorn
- Fam. Erythroxylaceae: Erythroxylon Coca var. Spruceanum Burck. (Blätter = Java-
- nische Cocablätter); alte Angabe, ist nach neueren Cocacitrin. Fam. Rutaceae (Rutoideae): Ruta graveolens L., Raute (Blätter); sekundär aus Rutin.
- Fam. Simarubaceae: Ailanthus glandulosa Desf., Götterbaum (Blätter).
- Fam. Meliaceae: Cedrela Toona Roxb. (Blüten). Fam. Euphorbiaceae: Euphorbia pilulifera L. (E. hirta L.) (Kraut).
- Fam. Coriariaceae: Coriaria myrtifolia L., Gerberstrauch (Blätter). Fam. Anacardiaceae: Rhus rhodanthema Müll. (Rhodosphaera r. Engl.), Yellow
- Cedar (Blätter). R. Metopium L. (ebenso). R. Cotinus L., Perückenstrauch (Rinde).
- Fam. Aceraceae: Acer Ginnale¹ Max. (Blätter); aus Gerbstoff. Fam. Hippocastanaceae: Aesculus californica Nutt. (Blüten); sekundär aus Rutin. —
- Ae. Hippocastanum L., Roßkastanie (Blüten und Samen = Kastanien); sekundär aus Quercitrin, ältere Angabe!
- Fam. Rhamnaceae: Helinus ovatus E. Meyer (Blätter). Rhamnus infectorius L., ${ t F\"{a}rberwegdorn}$ (Früchte= Gelbbeeren). -R. catharticus L., ${ t Kreuzdorn}$ (Früchte = Kreuzbeeren); Spaltprodukt. — R. utilis Deone. (Same); desgl. sekundär aus Rutin.
- Fam. Vitaceae: Vitis vinifera L., Weinstock (Blätter und angeblich Beeren = Weintrauben).
- Fam. Malvaceae: Hibiscus Sabdariffa L. (Blüten). Thespesia Lampas Dalz. (Blüten). — Gossypium-Arten, Baumwollstrauch (Zweige, Blätter und Blüten); sekundär aus Quercimeritrin.
- Fam. Theaceae: Camellia theifera GRIFF. (Thea sinensis L.), Chinesischer Tee-
- strauch (Blätter = Tee); sekundär aus Quercitrin. Fam. Guttiferae: Hypericum perforatum L., Johanniskraut (Blüten).
- Fam. Violaceae: Viola tricolor L., Stiefmütterchen (Kraut und Blüten); sekundär aus Violaquercitrin. — V. syrtica Fl. (wie vorige). — V. odorata L., Wohlriechendes Veilchen (Blüte).
- Fam. Elaeagnaceae: Hippophaë rhamnoides L., Sanddorn (Früchte = Sandbeeren);
- ältere Angabe!
- Fam. Myrtaceae: Eugenia Chequen Molin. (Blätter); "Chekenetin" ist Quercetin.
- Fam. Cornaceae: Cornus Mas L., Cornelkirsche (Blüten). Fam. Ericaceae: Ledum palustre L., Sumpfporst (Blätter); ältere Angabe! — Arcto-
- staphylos Uva-ursi Spr., Bärentraube (Blätter). Calluna vulgaris Salisb., Heidekraut (Kraut).
- Fam. Oleaceae: Olea glandulifera WALL. (Rinde).
- Fam. Convolvulaceae: Cuscuta europaea L., Fadenseide (Stengel).
- Fam. Verbenaceae: Lippia dulcis Trev. var. mexicana (Kraut); quercetinartiger
- Körper; ältere Angabe! Fam. Globulariaceae: Globularia Alypum L. und G. vulgaris L., Kugelblume (Blätter);
- sekundär aus Farbstoffglucosid Globulariacitrin = Rutin. Fam. Rubiaceae (Cinchonoideae): Ourouparia Gambir Baill. (Uncaria G. Roxb.) (ein-
- gedickter Extrakt der Blätter = Gambir). Fam. Caprifoliaceae: Sambucus canadensis L. (Blüten); sekundär aus Rutin.
- Fam. Compositae: Ambrosia artemisifolia L., Ragweed (Pollen); sekundär aus einem Quercetinglucosid.
 - 23. Quercetinmonomethyläther, C₁₆H₁₉O₇.

Vorkommen: In zwei Familien nachgewiesen. Fam. Rhamnaceae:

Rhamnus infectorius L., Färberwegdorn (Früchte = Gelbbeeren); als Rhamnetin angegeben. Fam. Tamaricaceae: Tamarix africana Poir. (Blätter und Stengel). — T. gallica L.,

wie vorige.

¹ Siehe Fußnote I auf S. 409.

M. HADDERS und C. WEHMER: Vorkommen der Flavone. 938

24. Xanthorhamnin (3,5,3',4'-Tetraoxy-7-methoxytlavon-3-trirhamnosid). Co4H40Oon (Rhamnetin-Glucosid).

Vorkommen: In Frucht und Rinde der Gattung Rhamnus.

Fam. Rhamnaceae: Rhamnus infectorius L., Färberwegdorn (Früchte = Gelbbeeren). — R. catharlicus L., Kreuzdorn (Früchte = Kreuzbeeren). — R. Purshianus DC., Amerikanischer Faulbaum (Rinde = Amerikanische Faulbaum-

25. Rhamnetin (3,5,3',4'-Tetraoxy-7-methoxyflavon), C₁₆H₁₂O₂.

Vorkommen: Wie voriges, ist Spaltprodukt des Xanthorhamnin (s. Nr. 24).

26. Rhamnazin (3,5,4'-Trioxy-7,3'-dimethoxyflavon), $C_{17}H_{14}O_{7}$.

Vorkommen: In Früchten nur einer Pflanze angegeben.

Fam. Rhamnaceae: Rhamnus infectorius L., Färberwegdorn (Früchte = Gelbberen).

27. Isorhamnetin (3,5,7,4'-Tetraoxy-3'-methoxyflavon), C₁₆H₁₂O₇. Vorkommen: In mehreren Familien der Angiospermen, als Bestandteil von Blättern

und Blüten.

Fam. Typhaceae: Typha angustata Bory et Chaub. (Kraut). Fam. Ranunculaceae: Caltha palustris L., Sumpfdotterblume (Kraut und Blüten). —

Fam. Cruciferae: Cheiranthus Cheiri L., Goldlack (Blüten). Fam. Leguminosae (Caesalpinioideae): Cassia acutifolia DC., Ägyptische Senna

Cassie (Blätter = Alexandrinische Sennesblätter). — C. angustifolia VAHL., Indische Senna-Cassie (Blätter = Indische Sennesblätter). — (Papilionatae): Trifolium

pratense L., Roter Wiesenklee (Blüten).

Fam. Compositae: Ambrosia artemisifolia L., ,,Ragweed" (Pollen); als Spaltprodukt.

28. Quercetagetin (3,5,6,7,3',4'-Hexaoxyflavon), $C_{15}H_{10}O_8$.

Vorkommen:

Fam. Compositae: Tagetes patula L., Samtblume (Blütenköpfe).

Delphinium Zalil Air. (Bluten, als Farbstoff, Asbarg").

29. Gossypitrin (3,5,7,8,3',4'-Hexaoxyflavon-glucosid), C₂₁H₂₀O₁₃, (Gossypetin-Glucosid).

Vorkommen: s. Nr. 30!

30. Gossypetin (3,5,7,8,3',4'-Hexaoxyflavon), $C_{15}H_{10}O_8$.

Vorkommen:

Fam. Malvaceae: Hibiscus Sabdariffa L. (Blüten). — Gossypium-Arten, Baumwollstrauch (ebenso); sekundär aus Gossypitrin (s. Nr. 29).

31. Myricitrin (5,7,3',4',5'-Pentaoxyflavon-3'-rhamnosid), $C_{21}H_{22}O_{13}$

Vorkommen: Nur in wenigen Familien. Ist Glucosid des Myricetins, Nr. 32.

Fam. Myricaceae: Myrica rubra S. et Z., Yamamomobaum (Rinde). ? syn. mit M. Nagi Thunb., Box-Myrte (Rinde). — M. Gale L., Gagelstrauch, Heide-

myrte (Rinde). Fam. Nymphaeaceae: Nymphaea alba L., Weiße Teichrose (Blätter). Fam. Ericaceae: Calluna vulgaris Salisb., Gemeine Heide (Kraut).

32. Myricetin (5,7,3',4',5'-Pentaoxyflavon, Oxyquercetin), C₁₅H₁₀O₈.

Vorkommen: Bei mehreren dicotylen Familien, meist in Blättern, auch in Rinde,

Wurzeln u. a., ist Spaltprodukt des Myricitrin (s. Nr. 31).

Fam. Myricaceae: Myrica Nagi Thunb., Box-Myrte (Rinde). ? syn. M. rubra S. et Z., Yamamomobaum. — M. Gale L., Heidemyrte (Blätter, Wurzel, Rinde). Fam. Leguminosae (Caesalpinioideae): Haematoxylon campechianum L., Blauholzbaum (Blätter). — (Papilionatae): Melilotus altissimus Thuil. und M. arvensis

Walle. (Blüten); anscheinend! Fam. Coriariaceae: Coriaria myrtifolia L., Gerberstrauch (Blätter).

Fam. Anacardiaceae: Pistacia Terebinthus L., Terpentin-Pistazie (Gallen, als "Judenschoten"). — P. Lentiscus L., Mastix-Pistazie (Blätter). — Rhus Coriaria L., Gerbersumach (Blätter, als "Sumach", und Zweige, als "Gambuzzo"). — R. Cotinus L. (= Cotinus Coggygria Scop.), Perückenstrauch (Blätter). — R. Metopium L.

Fam. Ericaceae: Arctostaphylos Uva-ursi Spr., Bärentraube (Blätter).

Vorkommen: 33. Primetin (5, 6-Dioxyflavon), $C_{15}H_{10}O_4$.

Fam. Primulaceae: Primula modesta Biss. et Moore (Blattunterseite), 1930.

c) Flavanone.

1. Naringin (Isohesperidin, Aurantiin, 5,7,4'-Trioxyflavanon-rhamnoglucosid), C₂₇H₃₂O₁₄.

Vorkommen: In zwei Familien nachgewiesen.
Fam. Rutaceae (Aurantioideae): Citrus Bigaradia Risso, Pomeranzenbaum (Fruchtsleisch). — C. decumana L., Pompelmuse (Fruchtschale und Blüten).

Fam. Vitaceae: Vitis vinifera L., Weinstock (Überzug der Beeren); irrtümliche Angabe!

2. Naringenin (5,7,4'-Trioxyflavanon), C₁₅H₁₂O₅.

Vorkommen: Als Glucosid Naringin (s. Nr. 1) und frei. Fam. Rosaceae (Prunoideae): Prunus Persica SIEB. et Zucc., Pfirsichbaum

(Rinde); frei.

3. Matteucinol (5,7-Dioxy-6,8-dimethyl-4'-methoxy-flavanon), C₁₈H₁₈O₅.

Vorkommen:

Fam. ungenannt¹: Matteucia orientalis Trev. (Blätter, Stengel und Rhizom); Spaltorodukt.

produkt.
4. Desmethoxy-matteucinol (5,7-Dioxy-6, 8-dimethyl-flavanon), C₁₇H₁₆O₄.

Vorkommen: Für eine Pflanze angegeben.

Fam. ungenannt¹: Matteucia orientalis Trev. (Blätter und Stengel).

5. Sakuranin (5,4'-Dioxy-7-methoxyflavanon-5-glucosid), C₂₂H₂₄O₁₀.

Vorkommen:

Fam. Rosaceae (Prunoideae): Prunus yeddoensis Mats. (nicht P. pseudocerasus!) (Rinde). — P. serrulata-Variet. (ebenso).

6. Sakuranetin (5,4'-Dioxy-7-methoxyflavanon), $C_{16}H_{14}O_5$.

Vorkommen: Spaltprodukt des Glucosides Sakuranins (s. Nr. 5).

7. $Isosakuranetin = Kikokunetin (5,7-Dioxy-4'-methoxyflavanon), C_{16}H_{14}O_5$.

Fam. Rutaceae: Pseudaegle trifoliata Mak. (Blüten); glucosidisches Spaltprodukt.

7a. Citronin und Citronetin s. oben bei RUPE und SCHAERER.

8. Butin (7,3',4'-Trioxyflavanon), C₁₅H₁₂O₅.

Vorkommen: Als Glucosid (Tesuglucosid) in einer Pflanze nachgewiesen.

Fam. Leguminosae (Papilionatae): Butea frondosa Roxb., Malabarischer Lackbaum (Blüten = "Tesu"); aus Butin sekundärer Farbstoff Butein (Tetraoxychalkon).

9. Eriodictyol (5,7,3',4'-Tetraoxyflavanon), $C_{15}H_{12}O_6$.

Vorkommen: Fam. Hydrophyllaceae: Eriodictyon glutinosum Benth. (Kraut - Yerba Santa).

E. californicum DCNE (ebenso).

10. Homo-Eriodictyol (5,7,4'-Trioxy-3'-methoxyflavanon), $C_{16}H_{14}O_6$.

Vorkommen: In zwei Familien nachgewiesen.

Fam. Hydrophyllaceae: Eriodictyon glutinosum Benth. (Kraut = Yerba Santa). — E. californicum DCNE (ebenso).
Fam. Labiatae: Ajuga Iva Schreb. (Kraut); zweifelhaft!

¹ Feststellung der Familie dieser Pflanze war nicht möglich, im Index Kewensis wird sie nicht aufgeführt.

M. Hadders und C. Wehmer: Vorkommen der Flavone. 940

11. "Hesperidin" (5,7,3' Trioxy-4'-methoxyflavanon-glucosid), C₂₈H₃₄O₁₅. Vorkommen: s. S. 849.

12. Hesperetin (Hesperitin, 5,7,3'-Trioxy-4'-methoxyflavanon), C₁₆H₁₄O₆. Vorkommen: Spaltprodukt des Hesperidin (s. dieses S. 849).

d) Isoflavone.

1. Genistein (5,7,4'-Trioxyisoflavon, Prunetol), C₁₅H₁₀O₅ u. Genistin.

Vorkommen: Nur bei Leguminosen, ersteres als Spaltprodukt des Glucosides Genistin (,, Glucosid A"), C21H20O10. Fam. Leguminosae (Papilionatae): Genista tinctoria L., Färberginster (Blüten). -

Cytisus scoparius Lk. (Sarothamnus s. Kch.), Besenginster (Blätter und Zweige). — Soja hispida MNCH. (Glycine Soja SIEB.), Sojabohne (Same); im Sojabohnenmehl, neben Daidzein, s. Nr. la.

1a. Daidzein (7, 4' Dioxyisoflavon), C₁₅H₁₀O₄ u. Daidzin.

Vorkommen:

Fam. Leguminosae (Papilionatae): Soja hispida MNCH. (Glycine Soja SIEB.), Sojabohne (geschälte Bohnen, Sojamehl); als Spaltprodukt des Glucosides Daidzin $C_{21}H_{20}O_9$ ("Glucosid B"), neben *Genistein* aus "Glucosid A" (s. Nr. 1) und drei Saponinglucosiden ("Glucoside C").

2. Prunitrin (5,4'-Dioxy-7-methoxy-isoflavonglucosid?), C₂₂H₂₄O₁₁.

Vorkommen: Fam. Rosaceae (Prunoideae): Prunus emarginata Walp. (Rinde).

Indigo" (Wurzel).

3. Prunetin (5,4'-Dioxy-7-methoxy-isoflavon?), C₁₆H₁₂O₅. Vorkommen: Spaltprodukt des Glucosides Prunitrin (s. Nr. 2).

3 a. Pseudo-Baptisin (7-Oxy-3', 4'-methylendioxy-isoflavon-7-rhamnoglucosid),

C28H30O14 und sein Spaltprodukt Pseudo-Baptigenin C16H10O5. Vorkommen: Fam. Leguminosae: (Papilionatae): Baptisia tinctoria R. Br. (Sophora t. L.), "Wilder

4. Tectoridin (5,7,4'-Trioxy-6-methoxy-isoflavon-glucosid), C2,H2,O11. Vorkommen: Nur in einer Pflanze nachgewiesen.

Fam. Iridaceae: Iris tectorum Max. (Rhizom).

5. Tectorigenin (5,7,4'-Trioxy-6-methoxy-isoflavon), C₁₆H₁₂O₆.

Verkommen: Spaltprodukt des Glucosides Tectoridin (s. Nr. 4).

6. Iridin (5,7,3'-Trioxy-6,4',5'-trimethoxy-isoflyon-7-glucosid), $C_{24}H_{26}O_{12}$. Vorkommen: In Iris-Rhizomen.

Fam. Iridaceae: Iris germanica L., I. florentina L. und I. pallida LAM., Schwertlilien (Rhizom = ,,Veilchenwurzel").

7. Irigenin (5,7,3'-Trioxy-6,4',5'-trimethoxy-isoflavon), $C_{18}H_{16}O_{8}$. Vorkommen: Als Spaltprodukt des Glucosides Iridin (s. Nr. 6).

e) Xanthone.

1. Euxanthon (1,7-Dioxyxanthon), C₁₃H₈O₄.

Vorkommen: Für zwei Familien angegeben.

Fam. Anacardiaceae: Mangifera indica L., Indischer Mangobaum; aus dem Farbstoff Piuri (Indisch Ğelb, Jaune indienne), der im Tierkörper (Verfüttern der Blätter!) sekundär, anscheinend aus Mangiferin entsteht. Fam. Guttiferae: Platonia insignis Mart. (Holz, im Kern).

941

Anthocyane.

2. Gentisin (1,7-Dioxy-3-methoxyxanthon, Gentianin), C14H19O5.

Vorkommen: Nur in einer Familie.

Fam. Gentianaceae: Gentiana lutea L., Gelber Enzian und andere G.-Species (Rhizom = Enzianwurzel). - Swertia japonica Mak., Japanisches Chirettakraut (Droge = Herba Swertiae).

f) Sonstige gelbe Farbstoffe. 1. Cyanomaclurin, C₁₅H₁₂O₆.

Vorkommen: Fam. Moraceae (Moroideae): Artocarpus integrifolia L., Djakbaum (Holz), neben Morin.

2. Maclurin (Moringerbsäure, 2,4,6,3',4',-Pentaoxybenzophenon), C₁₃H₁₀O₆.

Vorkommen: Im Holz einiger Moraceen. Fam. Moraceae (Moroideae): Im Holz folgender: Chlorophora tinctoria GAUD. (Maclura t.

Don.), Färbermaulbeerbaum (Gelbholz). — Maclura brasiliensis Endl.; neben Morin u. a. Fam. Leguminosae (Mimosoideae): Acacia Catechu WILLD., Catechu-Akazie (Splint-

holz); kein Quercetin, sondern Maclurin. - A. catechuoides und A. sundra DC. (ebenso).

3. Hibiscetin, $C_{15}H_{10}O_8$.

Vorkommen: Nur in einer Familie nachgewiesen.

Fam. Malvaceae: Hibiscus Sabdariffa L. (Blüten); neben Quercetin.

4. Wogonin, C₁₆H₁₂O₄ (5, 7-Dioxy-8-methoxyflavon). Vorkommen: Bei Scutellaria-Arten, ist früheres Scutellarin, das nicht identisch mit

einem späteren Scutellarin (s. Nr. 12, S. 930). - Wogonin gehört richtig auf S. 929. Fam. Labiatae: Scutellaria baicalensis Georgi (Blätter, Wurzel, Rinde und Holz = japanische Droge, "Wogon"). — S. laterifolia L. (Blätter). — S. uliginosa St. Hil.

(Blätter) (?). 5. Centaurein, C₂₄H₂₆O₁₃.

Vorkommen: Nur in einer Familie.

Fam. Compositae: Centaurea Jacea L., Gemeine Flockenblume (Wurzel).

6. Centaureidin, C₁₈H₁₆O₈.

Vorkommen: Spaltprodukt des Glucosides Centaurein (s. Nr. 5).

7. Tricin, C₁₇H₁₄O₇

(wahrscheinlich ein Pentaoxyisoflavon, s. S. 940).

Vorkommen:

¹ S. auch S. 410.

Fam. Gramineae: Triticum dicoccum Schrk., Emmer, Variet., ,, Khapli" (Blätter); 1931.

8. Ergoflavin, Ergochrysin, Citromycetin, Citrinin — wohl keine Flavone — s. im Kap. Pilzfarbstoffe!

22. Anthocyane.

Von P. KARRER, Zürich. Mit 3 Abbildungen.

A. Definition und Vorkommen. Unter "Anthocyanen" versteht man — der Name stammt von L. C. Mar-

QUART (43) und ist aus "Anthos" und "Kyanosis" gebildet — Farbstoffe, welche die roten, violetten und blauen Färbungen der Blüten, vieler Früchte, mancher Blätter, Rinden und Wurzeln bedingen. Sie sind in Wasser und Alkohol löslich,

dagegen unlöslich in Äther.

P. Karrer: Anthocyane.

(Die ungeheuer mannigfaltige Nuancierung der Farben des Schauapparates

der Blüten bewerkstelligt die Natur mit wenigen Gruppen von Farbstoffen; den im Zellsaft gelösten Flavonolen und Flavonen (blaßgelb bis tiefgelb), den an plasmatische Chromatophoren gebundenen Carotinoiden (gelb bis rot) und den wieder im Zellsaft gelösten Anthocyanen (rot bis violett bis blau). Seltener

ist nur ein Farbstoff vorhanden, meist mehrere aus derselben oder aus verschiedenen Stoffgruppen, die durch Mischung im Zellsaft der Epidermis (oder an Zellsaft und Chromatophoren verteilt) oder durch Verteilung in den übereinanderliegenden Zellschichten die verschiedensten Farbenschattierungen geben. Von besonderem Interesse erscheinen die bekannten Farbenumschläge von Rot über Violett nach Blau, soweit sie natürlich an der Pflanze vor sich gehen, z. B. an den Blüten von Myosotis und Pulmonaria (von rosa nach blau) und die verschiedene Blütenfarbe in Abhängigkeit von der Temperatur (niedere

Temperatur begünstigt überhaupt die Anthocyanausbildung), z. B. Myosotis und Ipomoea bei niederer Temperatur rot, bei höherer Temperatur blaßblau

bis himmelblau, Blüten von Erodium und Syringa blauviolett, bei hoher Temperatur farblos. In Blättern findet sich Anthocyan, abgesehen von roten Varietäten (Blutbuche, Bluthasel usw.), nur in jungen (bei uns im zeitigen Frühjahr, in den Tropen zur Zeit der Bildung neuer Blatttriebe) und herbstlichen Blättern, also, wie Noack¹ wahrscheinlich machen konnte, zu Zeiten, wo der Chlorophyllapparat noch nicht oder nicht mehr voll funktioniert und seine Reduktionsenergie auf vorhandene Flavonkörper übertragen wird, die zu Anthocyan reduziert werden. Die chemische und biochemische Stufenfolge von oxydierten zu reduzierten Pflanzenfarbstoffen geht über Flavonol-Flavon-Anthocyan-

Durch K. NOACK¹, dann Klein und Werner² wurde Material dafür erbracht, daß nur dort Anthocyanbildung möglich ist, wo die entsprechenden Vorstufen schon vorhanden sind, und daß während der Organentwicklung (besonders im jugendlichen Zustand) mehr oder weniger reichlich ein Übergang in die Anthocyanstufe verfolgt werden kann.

pseudobase (Anthocyan)—Catechin.

Die weite Verbreitung von Flavonolen in der Blattepidermis stark belichteter Pflanzen konnte Shibata mit seiner Schule in ausgedehnten Untersuchungen zeigen.

Rein chemisch hatte schon Willstätter die nahe Verwandtschaft der roten und gelben Farbstoffe in orangeroten Dahlien3 und in nahe verwandten Mohnspezies⁴ gezeigt. Schließlich konnte an abgeschnittenen schwimmenden

Blättern durch Zucker oder Phloroglucinzufuhr Anthocyan erzeugt werden, ähnlich am Sproß in der Natur durch alle Faktoren, die eine Zuckeranreicherung zur Folge hatten. Eine allgemeingültige Methode zur Trennung und quantitativen Bestimmung dieser Farbstoffstufen besteht noch nicht, wiewohl ausreichendes chemisches Material vorliegt. Über Trennung einzelner Anthocyane voneinander, ebenso der Aglucone von dem glucosidischen Körper, später.)

Nachdem man lange Zeit über ihre chemische Natur völlig im unklaren gewesen war, hat Willstätter in Untersuchungen, die etwa im Jahre 1913

NOACK, K., Ztschr. f. Botanik 10, 561 (1918); 14, 73 (1922). ² Klein u. Werner: Ztschr. f. physiol. Ch. 143, 9 (1925).

³ WILLSTATTER u. MALLISON: Liebigs Ann. 408, 158 (1915). ⁴ WILLSTÄTTER u. WEIL: Liebigs Ann. 412, 139 (1917).

 OCH_{\bullet}

om

einsetzten (81, 92, 93), gezeigt, daß in ihnen Derivate des 2-Phenyl-phenopyryliums (2-Phenyl-benzopyroxoniums) X

0

H ĊН vorliegen, und zwar sind alle bisher bekannt gewordenen Anthocyane Glucoside

von Polyoxy-2-phenyl-phenopyryliumsalzen. Man kennt bis heute 6 verschiedene Grundtypen — Anthocyanidine —,

die den natürlich vorkommenden Anthocyanen zugrunde liegen, nämlich $_{
m OH}$ OHHO

ĊН HO HO Pelargonidin (76) Cyanidin (83) 3, 5, 7, 4'-Tetraoxy-2-phenyl-phenopyryliumchlorid 3, 5, 7, 3', 4'-Pentaoxy-2-phenyl-phenopyryliumchlorid $_{\rm OH}$ O HO OH HO--OH $_{\rm OH}$ $_{
m OH}$

ČH ČН HO но Päonidin (26, 95) Delphinidin (88) 3, 5, 7, 3', 4', 5'-Hexaoxy-2-phenyl-phenopyryliumchlorid 3, 5, 7, 4'-Tetraoxy-3'-methoxy-2-phenyl-phenopyryliumchlorid OCH_3 OCH₃ HO \cdot OH $CH_{\bullet}O$

OCH, OCH. ČH CHHO HO Syringidin (Malvidin) (25, 90) Hirsutidin (33) 3, 5, 7, 4'-Tetraoxy-3', 5'-dimethoxy-2-phenyl-pheno-3, 5, 4'-Trioxy-7, 3', 5'-trimethoxy-2-phenyl-phenopyryliumchlorid pyryliumchlorid Die natürlichen Anthocyane sind Mono- oder Diglucoside dieser Antho-

cyanidine. Sehr häufig enthält dieselbe Pflanze Mischungen verschiedener Anthocyanpigmente. Dann ist die Trennung der einzelnen Komponenten mit großen Schwierigkeiten verbunden; in verschiedenen Fällen hat sie sich sogar als undurchführbar erwiesen, wahrscheinlich weil Doppelverbindungen aus verschiedenen Individuen vorliegen. Bevor man diese Tatsache erkannte, sind viele Blütenpigmente, die sich später als Mischungen erwiesen, als besondere

Verbindungen betrachtet und mit besonderen Namen belegt worden. Die folgende Tabelle enthält die bisher isolierten und charakterisierten Anthocyane, dazu die Pflanzen, in denen sie vorkommen (17, 22, 23, 91, 92, 93). Es ist möglich, daß die weitere Forschung die Erkenntnis bringen wird, daß der eine oder andere der hier aufgeführten Farbstoffe noch nicht rein war und

eine Mischung verschiedener Anthocyane darstellt.

944

Pelargonin

Monardaein

Callistephin

Mekocyanin

Keracyanin

Prunicyanin

Chrysanthemin

= Asterin

Antirrhinin

Delphinin

Violanin

Gentianin

Vicin

Päonin

Malvin

Oxycoccicyanin

Sambucin

Idaein

Cyanin

= Salvianin

Punicin

P. Karrer: Anthocyane.

1. Pelargonidinderivate. in Blüten von Scharlachpelargonien (30, 76)

Diglucosid

Malonsäure

Monoglucosid

Diglucosid

Diglucosid

Rhamnoglucosid

Rhamnoglucosid

Monoglucosid

Galaktosid

Diglucosid

Diglucosid

Diglucosid

Monoglucosid

Monoglucosid

Monoglucosid

Cyclamin (wahr- Monoglucosid

scheinlich mit

(wahrscheinlich

mit Önin und Cyclamin identisch) Primulin

Önin identisch) Ampelopsin¹ Monoglucosid

Monoglucosid

Rhamnoglucosid

Rhamnoglucosid

Oxyzimtsäure

und Monorhamnosid

dem p-Oxyzimtsäure und

Diglucosid (wahrscheinlich in Blüten von Punica granatum (30) identisch mit Pelargonin) Diglucosid, enthält außer- in Blüten von Monarda didyma und Salvia

2. Cyanidinderivate.

splendens Selle und coccinea L. (30, 32, 35)

in Callistephus chinensis Nees, syn. Aster chinensis L. (Sommeraster) (80)

in der Haut der Pflaume (104)

in den Blüten der roten Rose und der blauen Kornblume (92) in den Blüten von dunkelrotem Mohn (Papaver Rhoeas) (99) in der schwarzen Kirsche (104)

in Holunderbeeren (Sambucus nigra), wahr-

identisch mit Chrysanthe-

in der Preiselbeere (85) in scharlachroten Winterastern, in Wald-

Monoglucosid, enthält p- in den Blüten von Gentiana acaulis = Gen-

Mischung von Monoglucosid in den Blüten von scharlachroten Wicken

(Vicia L.) (30)

scheinlich

 $\min(30, 47)$

und Gartenbrombeere (16, 63, 79) in magentafarbigen Löwenmaulblüten (Antirrhinum majus) (73)

3. Delphinidinderivate. in den Blüten des Rittersporns (Delphinium Consolida L.) (86) in den Blüten des violetten Stiefmütterchens (Viola tricolor L.) (98)

tiana vulgaris (30)

4. Päonidinderivate. in den Blüten der roten Päonie (94) in Früchten von Oxycoccus macrocarpus,

Pers. (13, 40) 5. Syringidinderivate.

Anthocyan (33, 89)

persicum Mill.) (25)

¹ Önin, Cyclamin und Ampelopsin enthalten eine kleine Beimengung von methoxylärmeren Anthocyanen (Delphinidin- oder Delphinidinmonomethylätherglucodiden?), die

sich jedoch durch geeignete Krystallisationen aus Alkohol abtrennen lassen.

quinquefolia Michx.) (103)

in den Blüten der wilden Malve (Malva arborea) und Primula viscosa. Ferner

in Primula integrifolia, hier aber verunreinigt mit etwas methoxylärmerem

in den Blüten der Cyclamen (Cyclamen

in den Beeren des wilden Weins (Ampelopsis

in roten Blüten von Primula polyanthus (74)

in der blauen Weintraube (102, 103)

Die Anthocyane der Heidelbeeren — "Myrtillin" — und der Blüten der schwarzen Malve (Althaea rosea) — "Althaein" — sind Mischungen von Monoglucosiden (und Galaktosiden) des Syringidins und Delphinidins, vielleicht mit solchen eines Delphinidinmonomethyläthers; ähnliche Zusammensetzung besitzt der Farbstoff der Blüten von Muscari racemosum.

6. Hirsutidinderivate.

Hirsutin

Diglucosid

in den Blüten von Primula hirsuta (33)

Mikrochemischer Nachweis.

(1. Das eigentümliche Verhalten von Anthocyan zu Säure und Alkali kann

gut verwertet werden. Hält man das Organ, Gewebe oder den Schnitt über Essigsäuredämpfe, so färbt sich Anthocyan meist leuchtend rot. Behandelt man nachher mit Ammoniakdämpfen, so tritt Umfärbung über Violett in Blau und schließlich Grün ein. Behandelt man den Schnitt gleich mit Alkali, so tritt meist Grünfärbung ein, die auf einer Mischfarbe von Blau (Anthocyan) und Gelb (Flavon) beruht.

lösungen führt zu roten, meist aber violetten oder blauen Färbungen und Niederschlägen.

2. Behandlung mit 50% Alkohol, (1%) Bleiacetat oder Aluminiumsalz-

- 3. Taucht man Gewebe in eine gelbliche Nikotinlösung, so verfärbt Anthocyan in Blau, Violett oder Grün.
- 4. Anthocyanreiche Gewebe (Blüten von Pelargonien, Dahlia, Rose oder Früchte von Mahonia) werden mit Essigsäure oder Salzsäure bedeckt und unter einer Glocke *sehr* langsam abdunsten gelassen. Es bilden sich am Deckglasrand rote Nadeln, Nadelbüschel und Drusen des Oxoniumsalzes.

In manchen Blüten (Pelargonien, Rittersporn) und Blättern (Rotkohl, Begonia) findet man das Anthocyan schon natürlich in Klumpen oder Krystallen.)

B. Isolierung von Anthocyanen.

Die Isolierung der Anthocyane aus den Pflanzen gründet sich auf die Schwerlöslichkeit ihrer Oxoniumsalze in Wasser oder Alkohol. Manche Farbstoffe dieser Gruppe liefern schwer lösliche Pikrate (z. B. Monardaein, Sambucin, Idaein, Önin, Cyclamin, Ampelopsin, Chrysanthemin, Vicin), andere geben gut krystallisierte, in Alkohol oder Wasser mäßig lösliche Chloride (Cyanin, Pelargonin, Delphinin, Malvin, Päonin, Keracyanin, Violanin, Hirsutin). In einem Fall, beim Mekocyanin, wurde ein schwer lösliches ferrocyanwasserstoffsaures Salz beobachtet. Gelegentlich gründet sich die Isolierung eines Anthocyans auch auf die Fällung des Bleisalzes.

Die folgenden Vorschriften geben Beispiele für die Extraktion und Reindarstellung einiger wichtigerer Anthocyane.

a) Darstellung von Päonin (94).

In einer Pulverflasche werden 1 kg getrocknete und gepulverte Päonienblüten mit 2 Liter 2 proz. methylalkoholischer Salzsäure übergossen. Das Mehl nimmt in 2 Stunden die Flüssigkeit gut auf und gibt an sie einen großen Teil des Anthocyans ab. Man saugt auf der Nutsche ab und wäscht mit $1^1/_2$ Liter $1/_2$ proz. methylalkoholischer Salzsäure nach, die in 4—5 Portionen aufgegossen wird. Das Filtrat, das den Farbstoff fast vollständig enthält, fällt man mit dem doppelten Volumen Äther; in etwa 4 Stunden setzt sich die dunkelrote sirupöse

Masse des Rohproduktes ab.

P. KARRER: Anthocyane.

Diese Rohfällung wird mit 300 cc heißem Methylalkohol, der 2,2 g Chlorwasserstoff enthält, angerührt und mit 210 cc Eisessig versetzt. Unter zeitweisem Rühren bleibt das Gemisch im offenen Becherglas 60 Stunden lang stehen. Schon nach 1 Tag ist die unlösliche Masse teigig geworden, am zweiten Tag fest und kernig und am Ende pulverig, aber noch etwas hygroskopisch. Das Produkt ist gut filtrierbar; es wird auf der Nutsche nachgewaschen, mit 100 cm³ 2 proz. methylalkoholischer Salzsäure und mit ebensoviel Äthylalkohol, der ein wenig Chlorwasserstoff enthält.

Die zweite Reinigungsoperation besteht darin, daß man den Farbstoff viermal etwa 10 Minuten lang mit 2 proz. methylalkoholischer Salzsäure auskocht, die zwei ersten Male mit je 150, die letzten Male mit je 100 cc. Man saugt nach dem Auskochen auf der Nutsche ab und bringt das noch feuchte Pulver sogleich wieder in das Becherglas, um es mit neuem Lösungsmittel zu bearbeiten. Der letzte Auszug ist so rein, daß er beim Erkalten eine kleine Menge schöner Krystalle absetzt. Die früheren Auszüge liefern beim Abkühlen einen grünlich trocknenden Niederschlag, den man leicht mit 20 proz. Salzsäure auf Päonidin verarbeiten kann.

Der Rückstand von der Behandlung mit Methylalkohol ist nicht mehr hygroskopisch, er enthält fast nichts mehr von schwammiger, kolloidaler Substanz, welche die Krystallisation verhindert. Zur Krystallisation wird die ganze Menge nach dem Trocknen in 800 cc $^1/_2$ n Salzsäure unter Kochen gelöst. Das Filtrat bildet bei eintägigem Stehen eine prächtige bronzeglänzende, braunrote Krystallisation von Päoninchlorid, die aus einheitlichen mikroskopischen Nadeln besteht und analysenrein ist (ca. 6 g).

b) Darstellung von Malvin (24, 89).

l kg im Dampftrockenschrank getrocknete Blüten der wilden Malve (Malvae arboraeae), an denen die Blütenkelche nicht entfernt zu sein brauchen, wird fein gemahlen und mit so viel 2 proz. methylalkoholischer Salzsäure übergossen, daß das Blütenpulver davon bedeckt ist. Nach halbstündigem Stehen nutscht man das Blütenmehl ab und wäscht den Rückstand mit 1 proz. methylalkoholischer Salzsäure auf der Nutsche so lange aus, bis er nur noch schwach rot erscheint. Die vereinigten alkoholischen Filtrate werden mit dem dreifachen Volumen Äther versetzt; dabei scheidet sich ein harziger Niederschlag aus. Nach ca. zweistündigem Stehen rührt man den letzteren mit 300 cc Methylalkohol an und schüttelt diese Suspension 2 Stunden auf der Maschine. Hierbei löst sich der Farbstoff auf, während eine beträchtliche Menge farbloser Begleitstoffe ungelöst bleibt. Diese werden durch Filtrieren abgetrennt und aus dem Filtrat das Farbstoffchlorid durch Zusatz des dreifachen Volumens Äther erneut ausgefällt. In diesem Reinheitszustand hat das Malvinchlorid bereits pulverige Beschaffenheit.

Zur weiteren Reinigung löst man dieses Rohprodukt in 40—50 cc heißem Wasser auf, filtriert die Lösung heiß und versetzt das Filtrat nach dem Abkühlen mit demselben Volumen 3 proz. äthylalkoholischer Salzsäure. Schon nach eintägigem Stehen beginnt das Malvinchlorid in schönen mikroskopischen Nädelchen auszukrystallisieren; es wird nach 2—3 Tagen abgenutscht und mit einem Gemisch von Wasser und 3 proz. methylalkoholischer Salzsäure nachgewaschen; aus den Mutterlaugen scheidet sich bei längerem Stehen eine weitere Menge des Farbstoffes in gut krystallisierter Form aus. Ausbeute bis zu 10 g. Malvinchlorid löst sich in Wasser ziemlich schwer, mit blaustichig roter Farbe. Es läßt sich aus verdünnter Salzsäure oder einer Mischung von Wasser und äthyl-

alkoholischer Salzsäure gut umkrystallisieren. Eisenchlorid ruft in der Lösung

des Malvins keine Farbänderung hervor. Mit Natriumcarbonat gibt eine frisch bereitete wäßrige Lösung des Farbstoffes ein schönes Blau.

Auch das Malvinpikrat ist durch großes Krystallisationsvermögen ausgezeichnet, bildet braunrote oder kirschrote Nadeln, löst sich in kaltem Wasser ziemlich leicht, in gesättigter Pikrinsäure dagegen schwer.

c) Darstellung des Monardaeins (31).

850 g trockene und pulverisierte Blüten von Monarda didyma werden mit 3 Liter 2 proz. methylalkoholischer Salzsäure übergossen. Die Masse bleibt über Nacht stehen; hierauf nutscht man ab und fällt aus dem tieforange gefärbten Filtrat den Farbstoff in rohem Zustand durch Zusatz des dreifachen Volumens Äther aus. Dieser Niederschlag wird in

600 cc heißem Wasser gelöst, die Flüssigkeit heiß filtriert und im Filtrat durch Zusatz von 250 cc heiß gesättigter Pikrinsäurelösung das Monardaeinpikrat zur Ausfällung gebracht. Dieses scheidet sich beim Erkalten der Lösung ölig ab. Um es vom beigemischten anorganischen Pikrat zu trennen, löst man es nach Abgießen der überstehenden Flüssig-

keit in 2 proz. methylalkoholischer Salzsäure, filtriert von einem geringen unlöslichen Rückstand und fällt im Filtrat das Farbstoffehlorid erneut durch Ather. Hierauf wird das Chlorid nach dem Auflösen in heißem Wasser durch Zusatz von Pikrinsäurelösung wieder ins Pikrat verwandelt und letzteres zweimal aus heißem Wasser umgelöst. Es wird von Wasser in der Hitze reichlich aufgenommen, scheidet sich jedoch beim Erkalten fast vollständig in öliger Form aus. Nach diesen Reinigungen verwandelt

man es ins Chlorid zurück, indem man das möglichst von Wasser befreite Pikrat in 10 proz.

methylalkoholischer Salzsäure aufnimmt und mit Äther (3-4 Vol.) Monardaeinchlorid fällt. Dieses scheidet sich in Flocken ab, die getrocknet ein Gewicht von 10 g haben. Das Farbstoffchlorid löst sich in sehr verdünnter Salzsäure in der Hitze leicht, in der Kälte schwer; es scheidet sich beim Abkühlen der Flüssigkeit in roten, homogen aussehenden Tröpfchen aus, die in der Kälte allmählich fest werden. Auch Monardaeinchlorid

wird nur von heißem Wasser reichlich aufgenommen und setzt sich beim Erkalten der Lösung in roten Tropfen ab, die sich bei tieferen Temperaturen verfestigen. Das Sulfat ist ebenfalls schwer löslich, dasselbe trifft für das Pikrolonat zu. Die Farbe dieser wäßrigen Monardaeinchloridlösung schlägt nach Zusatz eines Tropfens Sodalösung in Violett, nach Zugabe überschüssiger Natronlauge unter starker Aufhellung

löst sich Monardaeinchlorid leicht mit roter Farbe und ohne Fluorescenz. Ferrichlorid erzeugt in der scharlachroten, wäßrigen Monardaeinchloridlösung Vertiefung und Verschiebung der Farbe gegen Braunrot. Monardaein ist ein komplex zusammengesetzter Anthocyanfarbstoff, aus Monardin,

gegen Braun um. Natriumacetat bewirkt Verfärbung nach Rotviolett. In Methylalkohol

para-Oxyzimtsäure und Malonsäure bestehend. Die Spaltung des Monardaeins in die 3 Komponenten erfolgt am leichtesten durch kalte alkalische Verseifung. Zum Beispiel werden 3 g Monardaeinchlorid in 35 cc 10 proz. Natronlauge gelöst und diese Flüssigkeit 3 Stunden bei Zimmertemperatur stehengelassen. Hierauf macht man mit konzentrierter Salzsäure schwach kongosauer und zieht die Lösung mit Äther, der die abgespaltene para-Oxyzimtsäure und Malonsäure aufnimmt, mehrmals aus.

Die von para-Oxyzimtsäure und Malonsäure befreite wäßrige Farbstofflösung wird jetzt durch Zusatz von konzentrierter Salzsäure auf einen Chlorwasserstoffgehalt von 5 % gebracht, worauf nach wenigen Minuten die Krystallisation des Monardins (Pelargonidindiglucosids) beginnt, die schon nach ungefähr $^{1}/_{2}$ Stunde beendigt ist. Zur weiteren Reinigung wird das Monardin in wenig heißem Wasser, dem 1 Tropfen Salzsäure zugesetzt ist, gelöst, die Lösung filtriert und mit so viel konzentrierter Salzsäure vermischt, daß der Chlorwasserstoffgehalt 3—5 % beträgt. Monardinchlorid krystallisiert dabei in feinen roten Nadeln, die teils zu Drusen verwachsen sind, aus. Es wird von kaltem Wasser merklich, mit oranger Farbe, die bedeutend weniger rotstichig als diejenige des Monardaeins ist,

gelöst; infolge partieller Zersetzung des Monardins zur Farbbase nimmt die Flüssigkeit bald einen violetten Ton an. Monardinchlorid schmilzt bei 1840 unter Aufschäumen. Die Farbe einer wäßrigen Monardinlösung schlägt bei Zusatz von wenig Soda nach Violett um. Eisenchlorid verdunkelt die orangerote Lösung etwas; der Umschlag ist wenig charakteristisch.

d) Isolierung und Fraktionierung des Heidelbeerfarbstoffes (27, 102, 103).

Die Trester von 40 kg Heidelbeeren, deren Gewicht 1,8 kg betrug, werden ohne vorheriges Trocknen mit 3 Liter 2 proz. methylalkoholischer Salzsäure über948P. KARRER: Anthocyane.

gossen und darin 3 Stunden liegengelassen. Hierauf bringt man die Masse auf die Nutsche, wäscht den Nutschenrückstand mit 2 Liter 1 proz. methylalkoholischer Salzsäure nach und fällt in den vereinigten Filtraten den rohen Farbstoff durch Zusatz des 4-5fachen Volumens Äther aus. Die extrahierten Trester liefern bei einem zweiten Auszug mit methylalkoholischer Salzsäure noch weitere Farbstoffmengen. Die Rohfällungen werden nochmals in Methylalkohol gelöst und der Farb-

heißem Wasser auf, filtriert die Flüssigkeit und versetzt sie mit 200 cc heiß konzentrierter Pikrinsäurelösung. Schon während des Abkühlens der Lösung beginnt das Farbstoffpikrat auszukrystallisieren. Es wird, nachdem die Flüssigkeit Zimmertemperatur angenommen hat, abgenutscht (Pikratfraktion II). Aus der Mutterlauge scheidet sich bei zwölfstündigem Stehen in der Kälte eine

stoff erneut mit Äther niedergeschlagen. Hierauf nimmt man ihn in 500 cc

weitere, leichter lösliche Pikratfraktion aus (Fraktion I). Diese leichter lösliche Farbstoffpikratfraktion I erscheint nach mehrmaligem Umkrystallisieren aus heißem Wasser unter dem Mikroskop in häufig zu Drusen verwachsenen Nadeln und Spießen. Sie ist in kochendem Wasser leicht, in kaltem noch beträchtlich löslich und völlig methoxylfrei. Nach den Ergebnissen der Analyse sowie der Alkalischmelze, die zu Phloroglucin und

Gallussäure führt, liegt ein Delphinidinmonoglucosid bzw. eine Mischung von isomeren Delphinidinmonoglucosiden vor. Daß letzteres zutrifft, ergibt sich aus den Produkten der sauren Hydrolyse des Farbstoffes, unter denen Glucose und Galaktose gefunden werden. Die ca. 30 g betragende Heidelbeerfarbstoffpikratfraktion II besitzt, im Farbstoffchlorid bestimmt, einen Methoxylgehalt von ca. 3%. Bei sechs-

maligem Umkrystallisieren aus Wasser geht ihr Gewicht auf 25 g zurück, gleichzeitig steigt der Methoxylgehalt auf 5,7%. Wird das sechsmal umkrystallisierte Farbstoffpikrat weiteren 6 Krystallisationen aus heißem Wasser unterworfen, wobei man zur Zurückdrängung der Dissoziation des Salzes der Flüssigkeit etwas Pikrinsäure zusetzt, so steigt der Methoxylgehalt weiter auf 7,1 % (im Farbstoffchlorid bestimmt).

Das zwölfmal umkrystallisierte Heidelbeerfarbstoffpikrat (Gewicht noch 14 g) wird weiteren 19 Krystallisationen aus pikrinsäurehaltigem Wasser unterworfen. In dem Maße, als es einheitlicher wird, nimmt seine Schwerlöslichkeit zu. Während die Farbe der Mutterlauge bis gegen die 20. Krystallisation jeweilen tief rotbraun bleibt, erscheint sie nach den weiteren Krystallisationen hellbraunrot. Pikratausbeute nach der 31. Krystallisation 4 g, Methoxylgehalt des Farbstoffes im Chlorid bestimmt 7,7%.

Der Heidelbeerfarbstoff besteht somit aus einer Mischung von methoxylfreien und methoxylhaltigen Anthocyanen, und zwar sind in dieser Mischung Delphinidinmonoglucosid, Delphinidingalaktosid und Syringidinglucosid nachgewiesen; vielleicht kommen darin auch Glucoside eines Delphinidinmonomethyläthers vor.

C. Eigenschaften der Anthocyane.

Die reinen Anthocyane sind in der Regel durch großes Krystallisationsvermögen ausgezeichnet; im Gegensatz dazu gelingt es häufig nur schwierig, aus Mischungen solcher Stoffe Krystallfraktionen abzuscheiden, wie denn überhaupt Löslichkeit, Farbenreaktionen, Krystallgestalt, Krystallwassergehalt usw. der Anthocyane von ihrem Reinheitsgrad sehr stark abhängig sind. Zur Beurteilung von Identität oder Verschiedenheit zweier Farbstoffe dieser Gruppe ist es daher unbedingt erforderlich, daß sie in höchstem Grad von Reinheit vorliegen.

von verschiedenen Nuancen: die Pelargonidinderivate gelblichrot (ziegelrot), die Cyanidinderivate rot, die Delphinidinverbindungen blaustichigrot. Die roten Färbungen der Blüten werden durch solche Oxoniumsalze hervorgerufen. Beim Alkalisieren der roten Anthocyanlösung tritt Farbenumschlag nach Blau oder Blauviolett, der Farbe der Anthocyanmetallsalze (Phenolate) ein. Diese Farbenänderungen beim Übergang vom sauren zum alkalischen Medium und umgekehrt war für blaue und rote Blüten schon lange bekannt, doch erst WILL-

STÄTTER hat den Einfluß der Acidität und Alkalität des Zellsaftes für die Farbenänderung in den Blüten richtig gedeutet. Die blaue Farbe, welche sämtliche natürliche Anthocyanidine in alkalischem Medium besitzen, ist übrigens nicht allen Anthocyanidinderivaten eigen. J. M. HEILBRON (1, 7, 10, 19) wies nach, daß nur solche Benzopyryliumverbin-

dungen blaue oder violette Alkalisalze liefern, welche in 4'-Stellung des Phenylrestes eine freie Hydroxylgruppe enthalten. Diese und andere Beobachtungen führten ihn zur Schlußfolgerung, daß sich die blauen, freien Anthocyanidine und ihre Alkaliverbindungen von einer chinoid strukturierten Molekel ableiten:

Diese Anschauung wird durch die Feststellung, daß alle natürlich vorkommenden Anthocyane in 4'-Stellung eine unverschlossene Hydroxylgruppe besitzen und mit Alkali Farbenumschlag nach Blau zeigen, stark gestützt.

Man darf vielleicht noch einen Schritt weitergehen und sagen, daß nur bei Offenhaltung des Hydroxyls 4' der Pflanze die Möglichkeit bleibt, diese Anthocyanfarbstoffe in roter (Oxoniumsalz), violetter oder blauer (chinoide Alkalisalze) Nuance zu verwenden. Für rein blaue Färbungen in alkalischem Medium sind allerdings mindestens 4 Hydroxylgruppen notwendig, die sich, etwa wie beim Pelargonidin, auf die ganze Molekel verteilen müssen (R. Robinson [51]). Besetzung einer OH-Gruppe

nicht zu beeinträchtigen, da die entsprechenden Naturprodukte die blaue Farbe zeigen. Es sei bemerkt, daß in Ausnahmefällen auch Anthocyanidine, die keine

durch einen Zuckerrest, ausgenommen in 4'-Stellung, scheint die Blaufärbung

freie Hydroxylgruppe haben, z. B.

mit Soda violette Niederschläge geben.

Wenn die Farben blauer Blüten durch Alkali- und Erdalkalisalze, diejenigen roter durch Oxoniumsalze der Anthocyane bedingt werden, darf man erwarten, daß sich in blauen Blüten mehr Asche als in roten findet. An einer Reihe nach P. KARRER: Anthocyane.

950

dieser Richtung untersuchten Blüten hat sich diese Erwartung bestätigt gefunden (19):

Rote Blüten:		Blaue Blüten.	:
Granaten	Asche 4,29%	Violet. Mohn	
Päonien	,, 4,66%	Waldmalven	
$Nelken \dots \dots$,, 6,34%	Kornblumen	
		"Schwarze Malven"	,, 9,1%
Wie bereits hervorge Mono-, teils Di-Glucoside	ehoben, liegen in	n den natürlichen Antho em Fall sind die beider	ocyanen teils
Mono-, tens Di-Giucoside	o voi, ili leuzuei	cin Fan Sing Gio Scraci.	1 Muckellesse

entweder als Disaccharidgruppe oder als 2 Monosaccharidreste im Molekül vorhanden. Man hat bisher Glucose, Rhamnose und Galaktose als Spaltprodukte nachgewiesen; welcher Art die Disaccharidreste sind, entzieht sich noch unserer Kenntnis. Die Entscheidung, ob ein Anthocyan dem Mono- oder Disaccharidtypus angehört, läßt sich meistens durch die Feststellung des Verteilungskoeffizienten des Farbstoffes zwischen Amylalkohol und verdünnter Salzsäure erbringen: Anthocyandiglucoside werden der wäßrigen Salzsäurelösung durch Amylalkohol meist nur in Mengen von 1—2% entzogen, der Verteilungskoeffizient der Monoglucoside zwischen Amylalkohol und sehr verdünnter Salzsäure (0,5 proz.) ist ca. 1:9; die Anthocyane, deren disaccharidischer Zuckerrest aus Rhamnose und Glucose besteht, stellen sich bezüglich Löslichkeit zwischen die eigentlichen Diglucoside und die Monoglucoside: ihr Verteilungskoeffizient Amyl-

Im folgenden sind die Verteilungszahlen einiger Anthocyane zwischen Amylalkohol und 0,5 proz. Salzsäure aufgeführt¹. Die Bestimmungen sind so gemacht, daß 0,01 g Anthocyanchlorid in 50 cc 0,5 proz. Salzsäure gelöst und die Flüssigkeit zweimal mit je 50 cc Alkohol ausgeschüttelt wurde. Die Zahlen bedeuten den Bruchteil der vom Amylalkohol aufgenommenen Sub-

alkohol: Wasser beträgt ca. 1:17 bis 1:11.

stanz nach der	ersten	und zweiten	ı Ausschüttelı	ing mit Amylalkohol.
				Anthocyane, die sich vom
		Erste Lösung	Zweite Ausschüttelung	Cyanidin und Delphinidin ab-
			_	leiten, sowie diese beiden An-
Önin		10,2	10,6	thocyanidine selbst, verändern
Ampelopsin Myrtillin ² .		10,0	9,5	in wäßriger und alkoholischer
Keracyanin.		$11,1; 10,9 \\ 6,7$	$10,7; 10,6 \\ 6,9$	Lösung ihre roten Farben nach
Prunicyanin		9,6	9,8	Violett bis Violettblau, wenn
Cyanin		1,9	1,6	eine kleine Menge Ferrichlorid
Malvin		1,6	1,6	Line wenge remoment

hinzugesetzt wird. Diese sehr empfindliche Reaktion versagt bei allen Anthocyanidinen, welchen zwei benachbarte phenolische Hydroxylgruppen fehlen, also z. B. beim Pelargonidin, Päonidin, Syringidin und ihren Derivaten. Sie ist spezifisch für Anthocyanfarbstoffe, die eine Brenzcatechin- oder Pyrogallolgruppierung in ihrer Molekel enthalten:

und eignet sich vorzüglich, Verbindungen dieser Art zu erkennen und in Mischungen nachzuweisen.

¹ In der Originalabhandlung (WILLSTÄTTER u. ZOLLINGER: A. 412, 209 [1917]) findet sich die Angabe 0,05 proz. Salzsäure, doch scheint es sich, wie aus dem übrigen Zusammenhang hervorgeht, um 0,5 proz. Säure zu handeln.
² Rohprodukt.

Von den vom Syringidin sich ableitenden natürlichen Glucosiden fehlt die Eisenchloridreaktion nur dem Malvin vollkommen; aber auch nur dieses Anthocyan zeigt genau den von der Theorie geforderten Methoxylgehalt. Beim Öninchlorid liegt er ca. 0,6%, beim Cyclamin ebenfalls eine Kleinigkeit zu tief. Parallel dazu verändern wäßrige Cyclamin und Öninlösungen ihren Farbton auf Zusatz von Ferrichlorid etwas, allerdings sehr wenig; sie werden also noch Spuren von Delphinidin- oder Delphinidinmonomethylätherderivaten enthalten, die sich allerdings in diesem Fall durch öfteres Umkrystallisieren aus Alkohol

Sehr starke violette Eisenchloridreaktionen zeigen die Fraktionen des Heidelbeerfarbstoffes, die nach dem früher Gesagten (vgl. S. 947) aus Mischungen von Delphinidin und Syringidinglucosiden bestehen. Die Heidelbeerfarbstofffraktion mit 7,7% OCH3 nimmt in Wasser nach Zugabe von wenig Ferrichlorid weinrote,

in Alkohol violettrote Farbe an; Fraktionen mit 6% OCH, färben sich violett bzw. blauviolett, und Delphinidin zeigt rein blaue Nuance. Vom methoxylreichsten bis methoxylfreien Farbstoff besteht bei der Ausführung der Eisenchloridreaktion ein stetiger Übergang der Farbtöne. Die meisten Anthocyane und Anthocyanidine gehen in sehr schwach saurer, neutraler und besonders leicht in alkalischer Lösung in eine farblose Modifikation über, die Pseudobase. Mineralsäuren regenerieren aus ihr die Oxoniumsalze. Die Erscheinung entspricht der Carbinolbildung der Triphenylmethanfarbstoffe. Für die Pseudo-

OH doch existieren auch andere Konstitutionsauffassungen.

basen kommen Schemata wie die folgenden in Frage:

OH

0

entfernen lassen.

D. Hydrolyse der Anthocyane zu Anthocyanidinen.

Die hydrolytische Entfernung des Zuckerrestes aus den Anthocyanen gelingt am besten durch kurzes (3 Minuten langes) Kochen des Farbstoffes mit 20 proz. Salzsäure. War das Anthocyan rein, so fällt das bei der Spaltung entstehende Anthocyanidin meistens schon während des Kochens der salzsauren Lösung gut krystallisiert aus; nur Delphinidin neigt dazu, in weniger gut krystalli-

sierten Formen aufzutreten und bedarf daher manchmal des Umkrystallisierens. Aus solchen Anthocyanen, die neben dem Zuckerrest und dem Anthocyanidinanteil noch organische Säuren in ihrer Molekel gebunden enthalten, entfernt man die letzteren am zweckmäßigsten durch alkalische Hydrolyse bei gewöhnlicher Temperatur. So werden durch diese Operation aus Monardaein (Salvianin)

Eisenhuts und dem der Ivestraube p-Oxyzimtsäure, aus Delphinin 2 Mol p-Oxybenzoesäure abgespalten (30, 34, 35, 78, 86). Im folgenden werden 2 Beispiele des Abbaues von Anthocyanen zu Antho-

p-Oxyzimtsäure und Malonsäure, aus Gentianin, dem Farbstoff des blauen

cvanidinen gegeben:

a) Hydrolyse des Cyanins (82).

1 g krystallisiertes Cyaninchlorid wird mit 300 cc 20 proz. Salzsäure rasch zum Kochen und dann noch 3 Minuten weiter erhitzt. In einer Minute nach dem Beginn des Siedens ist die Substanz klar gelöst. Schon in der Hitze scheidet sich die Hauptmenge des Cyanidinchlorids in prächtigen Nadeln aus, die nach dem Erkalten von der sehr hellen Mutterlauge abfiltriert, mit 20 proz. Salzsäure gut gewaschen und nachher getrocknet werden.

Im Filtrat, welches den abgespaltenen Zucker enthält, kann derselbe nach Ausschütteln der letzten Farbstoffreste mittels Amylalkohol und darauffolgendem Ausschütteln des in Lösung gegangenen Amylalkohols durch Äther entweder titrimetrisch nach Bertrand oder polarimetrisch bestimmt werden. Auch läßt sich auf die bekannte Weise das Osazon bereiten.

Das bei der Spaltung erhaltene Cyanidinchlorid, das in theoretischer Ausbeute entsteht, krystallisiert in schön lebhaft metallglänzenden langen Nadeln. In weniger reinem Zustande, z.B. bei der Gewinnung aus amorphem Cyanin, neigt das Chlorid dazu, sichel- und haarartig gebogene Formen zu bilden.

b) Hydrolyse des Delphinins (87). Von verdünnter Salzsäure wird das Glucosid selbst bei Siedehitze nur langsam ge-

spalten, von 20 proz. aber in wenigen Minuten; es entzieht sich leicht ein kleiner Teil der Substanz der Spaltung infolge der Schwerlöslichkeit in konzentrierter Säure. Da das Delphinidin zu Zersetzungen neigt, wobei es in schwer lösliche, amorphe Produkte verwandelt wird, ist seine Hydrolyse tunlichst rasch auszuführen.

Man löst z. B. 1 g in 50 cc Wasser, setzt einige Tropfen verdünnter Salzsäure zu, bringt hierauf den Farbstoff durch Erwärmen in Lösung und läßt zu der heißen Flüssigkeit 60 cc konzentrierte Salzsäure einfließen, wobei 1 Teil des Farbstoffchlorids wieder ausfällt. Beim Sieden erfolgt zunächst vollständige Auflösung, dann teilweise Ausscheidung

bringt hierauf den Farbstoff durch Erwarmen in Losung und labt zu der neiben Elussigkeit 60 cc konzentrierte Salzsäure einfließen, wobei 1 Teil des Farbstoffchlorids wieder ausfällt. Beim Sieden erfolgt zunächst vollständige Auflösung, dann teilweise Ausscheidung des Delphinidinchlorids. Nach 2—3 Minuten langem Kochen wird rasch abgekühlt, wobei sich der Niederschlag bedeutend vermehrt. Man filtriert nun nach einstündigem Stehen im Eisschrank ab.

Des Filtret enthält die aus Delphinidin abgesnaltene p-Oxybenzoesäure, den Zucker

Das Filtrat enthält die aus Delphinidin abgespaltene p-Oxybenzoesäure, den Zucker sowie noch etwas gelösten Farbstoff. Die Oxybenzoesäure läßt sich nach dem teilweisen Abdampfen der Salzsäure der Flüssigkeit durch Äther entziehen, hierauf der Farbstoffrest mit Amylalkohol ausschütteln, und in der weitgehend entfärbten Lösung kann nach dem Entfernen des Amylalkohols mit Äther die Glucose polarimetrisch oder titrimetrisch bestimmt werden.

Das bei der Spaltung des Delphinidins erhaltene Delphinidinchlorid läßt sich von schwer löslichen Beimischungen durch Krystallisation aus Salzsäure befreien. Man schüttelt z. B. das fein gepulverte Rohprodukt mit dem 20 fachen an 5 proz. Salzsäure 1 Stunde lang und stellt die gebildete Lösung nach dem Filtrierten in einen Exsiceator, der mit demselben Volumen konzentrierter Salzsäure beschickt ist. In dem Maße, als die Farbstofflösung Chlorwasserstoff aufnimmt, scheidet sich das Delphinidinchlorid allmählich in Krystallen ab, in einer Ausbeute von 0,7 g aus 8 g Glucosid.

c) Hydrolytischer Abbau von Monardaein (= Salvianin $)^1(32,35)$.

1. Abbau zum Monardin = Salvinin. 3 g Monardaeinchlorid werden in 35 cc 10 proz. Natronlauge gelöst und die Flüssigkeit 1 Stunde bei Zimmertemperatur stehen gelassen. Hierauf macht man mit konzentrierter Salzsäure schwach kongosauer und zieht die Lösung mit Äther, der die abgespaltene p-Oxybenzoesäure sowie einen Teil der gebildeten Malonsäure aufnimmt, mehrmals aus. Der Äther hinterläßt nach dem Verdunsten einen Rückstand, der nach dem Anreiben mit einigen Tropfen Wasser krystallin wird. Er besteht aus 0,4 g p-Oxyzimtsäure, die nach einmaligem Umkrystallisieren aus heißem Wasser rein ist (Schmelzpunkt 206°).

Die durch Ätherextraktion von p-Oxyzimtsäure befreite wäßrige Farbstofflösung wird jetzt durch Zusatz konzentrierter Salzsäure auf einen Chlorwasserstoffgehalt von 5% gebracht, worauf nach wenigen Minuten die Krystallisation des Monardinchlorids (Salvininchlorids) beginnt, die schon nach 1 Stunde nahezu vollendet ist. Mehrmals aus verdünnter Salzsäure umkrystallisiert (Auflösen

¹ Monardaein = Salvianin ist ein Pelargonidindiglucosid, verbunden mit 1 Mol. p-Oxyzimtsäure und 2 Mol. Malonsäure und besitzt außerdem einen Methoxylgehalt von ca. 6,1 %; der letztere rührt wahrscheinlich von Veresterung der Malonsäuregruppen her.

in Wasser, Zusatz von konzentrierter Salzsäure bis zu $5\,^{\rm o}/_{\rm o}$ HCl-Gehalt) schmilzt dieses Pelargonidindiglucosid bei $184\,^{\rm o}$.

- 2. Nachweis der Malonsäure im Monardaein. 1,5 g Monardaein werden in 100 cc 20 proz. Salzsäure 3 Minuten gekocht. Nach dem Erkalten nutscht man den Niederschlag ab, dampft das Filtrat bei 45° im Vakuum auf ein kleines Volumen ein, extrahiert wiederholt mit Äther und verdampft schließlich den letzteren. Der zurückbleibende Rückstand wird mit einigen Tropfen Wasser angerieben und vom Ungelösten abgenutscht. Das wäßrige Filtrat hinterläßt nach dem Eindampfen einen krystallisierten Rückstand, den man mit etwas Äther anreibt und hierauf absaugt. In ihm liegt schon ziemlich reine Malonsäure vor (Schmelzpunkt 131°).
- 3. Hydrolyse des Monardins zu Pelargonidin. 0,2 g Monardinchlorid $(C_{27}H_{31}O_{15}Cl+12^{\circ})$ $(C_{27}H_{31}O_{15}Cl+12^{\circ})$ werden mit 30 cc 20 proz. Salzsäure 3 Minuten gekocht. Schon in der Hitze fällt der zuckerfreie Farbstoff in einheitlich aussehenden, schwalbenschwanzähnlichen Krystallzwillingen von gelber Farbe vollständig aus. Er wird abgenutscht, mit verdünnter Salzsäure, hierauf mit absolutem Äther gewaschen. Das salzsaure Filtrat enthält die abgespaltene Glucose, die sich polarimetrisch oder titrimetrisch bestimmen läßt.

Pelargonidin löst sich in Methylalkohol, dem eine Spur Salzsäure zugesetzt ist, mit oranger Farbe; auch vom Wasser wird es besonders bei schwacher Erwärmung leicht aufgenommen, aber zum Teil zur Pseudobase isomerisiert.

E. Abbau von Anthocyanen durch Wasserstoffperoxyd (36, 15).

Sowohl Anthocyane wie Anthocyanide, welche im Phenylrest keine benachbarten freien Hydroxylgruppen enthalten, lassen sich durch 15 proz. Wasserstoffperoxydlösung tief abbauen, wobei häufig sehr charakteristische Oxydationsoder Spaltprodukte entstehen. Aber sowohl im Verlauf des Abbaues wie in der Ausbeute der Spaltstücke bestehen zwischen den einzelnen Farbstoffen oft charakteristische Differenzen.

Den ursprünglichen Anthocyanen noch nahestehende Oxydationsprodukte erhält man bei der Einwirkung von Perhydrol auf die Farbstoffe Malvin und Hirsutin; sie haben die Bezeichnung Malvon bzw. Hirsuton erhalten; letzteres ist ein Methoxylderivat des ersteren.

Wenn man z. B. 2 g Malvinchlorid in 10 cc Wasser heiß löst und zu dieser Flüssigkeit nach dem Erkalten 10 cc 30 proz. Wasserstoffperoxyd fügt, so verschwindet die rote Farbe innerhalb 10—20 Minuten, und nach 1—3 Stunden beginnt die Krystallisation des farblosen Malvons, das filzige Nadeln bildet und bald die ganze Flüssigkeit erfüllt. Ausbeute bis 16 g

bis 1,6 g.
Malvon läßt sich aus Wasser, in welchem es heiß spielend, in der Kälte sehr wenig löslich ist, leicht umkrystallisieren. Es besitzt die Zusammensetzung C₂₉H₃₆O₁₉, H₂O. Alkalien spalten schon in der Kälte 1 Mol Syringasäure und 1 Mol Traubenzucker ab. Bei der Einwirkung von Phenylhydrazin bildet sich unter Eliminierung eines Mols Glucose ein gut krystallisiertes Phenylhydrazid. Ammoniak in absolut alkoholischer Lösung er-

der Einwirkung von Phenylhydrazin bildet sich unter Eliminierung eines Mols Glucose ein gut krystallisiertes Phenylhydrazid. Ammoniak in absolut alkoholischer Lösung erzeugt schon in der Kälte unter Verdrängung von 1 Mol Glucose in analoger Weise ein Amid.

Die leichte Abspaltbarkeit des Syringasäurerestes und einer Molekel Traubenzucker weist darauf hin, daß diese beiden Gruppen im Malvon esterartig gebunden sind. Der zweite

Traubenzuckerrest befindet sich glucosidisch verankert in der Phloroglucinhälfte der Verbindung (Hydroxyl 5 oder 7). Für Malvin gibt die nachstehende Formel I das zur Zeit wahrscheinlichste Strukturbild wieder. Dem Malvon fällt entweder Formel II oder III zu. 11I ($C_{29}H_{36}O_{20}$) entspricht der empirischen Zusammensetzung des Malvons bzw. steht mit den Analysenergebnissen in Einklang, II enthält 1 Mol Sauerstoff weniger, und man müßte in diesem Fall die Annahme machen, daß die Substanz 1 Mol fest gebundenes Krystallwasser enthält. Eine Entscheidung zwischen den beiden Strukturbildern wird erst nach der Isolierung des bei der Verseifung entstehenden dritten Spaltstückes, der Phloroglucinkom-

ponente, möglich sein. Bisher ist es nicht geglückt, dieses in krystallisierter Form zu fassen;

zu erwarten ist entweder Phloroglucyl-essigsäure-glucosid IV oder Trioxy-mandelsäure-glucosid V.

sich schwer lösliche Oxydationsprodukte vom Charakter des Malvons nicht isolieren; statt ihrer findet man in der wasserstoffperoxydhaltigen Flüssigkeit oft die durch weiteren Abbau entstandenen aromatischen Säuren, die sich durch Ausäthern gewinnen lassen, so z. B. Vanillinsäure als Spaltstück des Päonins. Die Ausbeuten an diesen Säuren sind allerdings gering, viel kleiner als beim Perhydrolabbau der entsprechenden zuckerfreien Anthocyanidine (vgl. S. 959).

F. Eigenschaften der natürlichen Anthocyanidine.

Die Anthocyanidine bilden sich, wie oben ausgeführt und durch Beispiele erläutert wurde, bei der sauren Hydrolyse der Anthocyane und fallen hierbei gewöhnlich direkt krystallisiert aus. Anthocyanidinmischungen sind schwierig zu trennen; daher ist es zweckmäßig, daß die für den hydrolytischen Abbau benützten Anthocyane in reiner Form zur Anwendung gelangen, sofern man einheitliche Anthocyanidine darstellen will.

Die wichtigsten natürlichen Anthocyanidine konnten, insbesondere durch R. Robinson und seine Mitarbeiter, synthetisch hergestellt werden.

Die Lösungsfarben der Anthocyanidine verschieben sich in der Reihenfolge: Pelargonidin, Päonidin, Cyanidin, Syringidin, Delphinidin von Orangerot bis Blaustichigrot. Die Löslichkeit der Farbstoffchloride in Methyl- und Äthylalkohol ist bedeutend, diejenige in stark verdünnter Salzsäure meist beträchtlich, während sich die Sulfate durch größere Schwerlöslichkeit auszeichnen, ebenso mehrere Pikrate (vgl. Tabelle). Natriumacetat bewirkt in alkoholischen Anthocyanidinlösungen Farbumschlag nach Violett, Soda nach Blau, wobei ebenfalls eine violette Phase durchlaufen wird. In Wasser erleiden die Farbstoffe ziemlich schnelle Isomerisation zur Pseudobase, besonders leicht in der Hitze, wobei sich die Lösungen völlig entfärben; beim Erwärmen mit Säure kehrt die Farbe zurück.

Eisenchlorid ruft in Cyanidin- und Delphinidinlösungen Farbumschlag nach Blau hervor; Fehlingsche Lösung wird von allen natürlichen Anthocyanidinen teils schon in der Kälte, teils beim Erhitzen reduziert.

Die folgende Tabelle orientiert über die wichtigsten Eigenschaften der als Spaltprodukte natürlicher Anthocyane aufgefundenen Aglucone:

	Pelargonidin	Cyanidin	Delphinidin	Pāonidin	Syringidin	Hirsutidin
Lösungsfarbe	rot	violettrot	blaustichigrot	violettrot	violettrot	violettrot
Kr istallgestalt	rechtwinklige Täfel- chen oder vierseitige Prismen oder schwal- benschwanzähnliche, Zwillinge	lange Nadeln, in weniger reinem Zustand, siehel- und haarartige Formen	bräunlichschwarze Täfelchen oder han- telförmige Krystalle	lange Nadeln	lange Prismen und Nadein, oft Rosetten bildend	Nadeln
Löslichkeit des Chlo-ziemlich rids in Wasser lich, Sulfi	ziemlich leicht lös- lich, Sulfat schwerer	sehr schwer in verdünnter Salzsäure, Sulfat ebenfalls schwer löslich	leicht löslich auch in verdünnten Säu- ren; Sulfat schwer löslich	ziemlich leicht lös- lich, auch in Salz- und verdünnter Schwefelsäure	ziemlich löslich, schwer in 0,5% HCl, Sulfat sehr schwer löslich	ziemlich löslich
Löslichkeit in CH ₈ OH und C ₂ H ₆ OH	leicht	leicht	leicht	leicht	leicht löslich in C ₂ H ₅ OH, in CH ₃ OH vorübergehend löslich; dann Krystallisation.	leicht
Eisenchloridreaktíon	nicht charakteristisch stisch	intensiv blau	intensiv blau, un- beståndig in wäßri- ger, beståndiger in alkoholischer Lösung	nicht charakteri- stisch (schr schwach)	keine Reaktion	keine Reaktion
Verhalten gegen FEH- LINGSche Lösung	reduziert in der Wärme	reduziert in der Kälte	reduziert in der Kälte	Reduktion beim Kochen	Reduktion beim Kochen	Reduktion beim Kochen
Verhalten in $ m H_2O$	allmähliche Ent- färbung	Entfärbung beim Erwärmen (Lsomeri- sation)	in der Kälte lang- sam, in der Hitze schnelle Isomerisa- tion (Entfärbung)	beim Kochen Ent- färbung	sehr verdünnte Lő- sung entfärbt sich beim Kochen	verdünnte Lösung entfärbt sich beim Kochen
Farbumschlag der Lösung mit Soda nach	blan	violett, dann blau	violett, dann blau	wie Cyanidin	violett, dann grün- blau, ziemlich be- ständig	violett, dann grünblau
Pikrat, Löslichkeit in $\mathrm{H}_2\mathrm{O}$	i	leicht löslich	schwer löslich	ziemlich schwer Iöslich	schwer löslich	

G. Absorptionsspektren der Anthocyanidine (75).

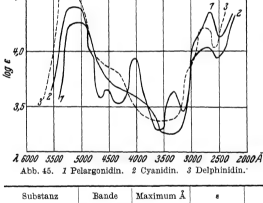
Die Anthocyanidine sowie die untersuchten Anthocyane absorbieren im untersuchten Gebiet von 6000-2000 Å sehr stark. Ein Absorptionsmaximum

- die Ursache der Farbe - liegt im sichtbaren Gebiet; außerdem haben alle untersuchten Verbindungen eine Bande bei ca. 2700 Å, Pelargonidin drei weitere. von denen zwei ebenfalls dem Ultraviolettgebiet angehören. Zu den von Svend Aage Schou ausgeführten Untersuchungen dienten

0,0001-0,00004 molare Lösungen der Anthocyanidinchloride in Alkohol, der 0.0001 molar in bezug auf HCl war.

Pelargonidin besitzt von allen natürlichen Anthocyanidinen das am meisten diskontinuierliche Spektrum; 2 Banden treten im Sichtbaren, 3 im Ultraviolett auf. Von den ersten beiden liegt die eine Bande im kurzwelligsten Teil des sichtbaren Spektrums.

Im Cvanidinchloridspektrum sind die Banden II, III und IV verschwunden, nur Bande III im langwelligen Ultraviolett erkennt man noch als eine Wölbung auf der Absorptionskurve. Bande I im Sichtbaren ist um 60 Å gegen Rot ver-



tion im Sichtbaren um 0,14 Einheiten in log ε gestiegen. Delphinidin besitzt ein dem Cvanidin sehr ähnliches Absorptionsspektrum. Nur findet man eine weitere Verschiebung gegen Rot: verglichen mit Cyanidin ist

schoben, Bande V um 65 Å. Weiter ist die Intensität der Absorp-

das Maximum im Sichtbaren um 120 Å, im Ultraviolett auch um 120 Å verschoben. Die Intensität der Bande I ist nochmals um 0.15 Einheiten gewachsen.

Substanz	Bande	Maximum Å	ε	log e	Minimum Å	ε	log e
Pelargonidin	_ <u>I</u> .	5045	17 800	4,25	4650	3 800	3,58
	II.	4540	4 450	3,65	4320	3 400	3,53
	III.	4005	8 700	3,94	3580	2000	3,30
	IV.	3310	4 350	3,64	3140	2 900	3,46
	v.	2670	21 900	4,34	2475	13 500	4,13
Cyanidin	I.	5105	24 550	4,39	3380	1 800	3,26
	II.	2695	10 700	4,03	2540	8 700	3,94
Delphinidin	I.	5225	34 650	4,54	3500	2 400	3,38
_	II.	2750	15 850	4,20	2580	10 700	4,03

Päonidin und Syringidin besitzen, verglichen mit den beiden entsprechenden, nichtmethylierten Cyanidinen Cyanidin und Delphinidin, sowohl nach der Lage der Maxima wie nach der Größe der Absorptionskoeffizienten fast unveränderte Absorptionsspektra. Die Methylierung der phenolischen Hydroxylgruppen hat somit nur einen sehr geringen Einfluß.

Substanz	Bande	Maximum Å	ε	log ε	Minimum Å	ē	log ε
Päonidin	I.	5110	37 150	4,57	3350	2 400	3,38
	II.	2740	15 850	4,20	2525	10 200	4,01
	I.	5200	37 150	4,57	3500	2 350	3,37
	II.	2735	14 450	4,16	2550	8 700	3,94

Von den Spektren der natürlichen Anthocyane ist dasjenige des Malvins eingehender untersucht worden. Es ist demjenigen des zugehörigen zuckerfreien Farbstoffes, des Syringi-

und II) erscheint kaum verändert, ebensowenig die Größe des Absorptionskoeffizienten für die Bande II, während die Intensität der Absorption im Sichtbaren bedeutend niedriger geworden ist. Die größten Veränderungen betreffen das mittlere Ultraviolett; hier ist die Absorptionskurve des Malvins unnuanciert und durch

Im alkalischen Medium (95%) Alkohol, 0,001 n NaOH) besitzt Malvin ein stark verändertes Spektrum. Die starke Rotverschiebung entspricht dem Farbumschlag von Rot nach Blau; in

Substanz	Dande	Maximum A	•	103 6	Milliama	e	10g e
Malvin (schwach	I.	5190	10 700	4,03	3900	1300	3,11
sauer)	II.	2775	15 500	4,19		-	
Malvin (schwach	I.			<u> </u>	4710	1600	3,21
basisch)	II.	4510	3 000	3,48	4180	2100	3,32
′	III.	3895	2 800	3,45	3775	2450	3.39
	IV.	3220	10 450	4.02	3090	2750	3,44

dem Gebiet, in welchem die saure Malvinlösung das breite Minimum besitzt, treten jetzt 2 Maxima auf (3895 Å und 3220 Å).

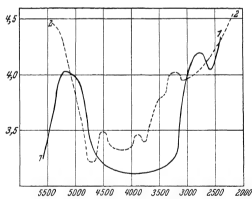
dins, sehr ähnlich; die Lage der beiden Hauptmaxima (Bande I

läuft ein breites, flaches Minimum.

H. Abbau der Anthocyanidine.

Man hat zur Zeit hauptsäch-

lich 3 Verfahren, um über die Natur eines Anthocyanidins Aufschluß zu erhalten: die Alkalischmelze, den Abbau mit Barytwasser oder verdünnter Natronlauge und endlich die Oxydation mit Wasserstoffperoxyd. Die erste Methode eignet sich insbesondere



1 Päonidin. 2 Syringidin.

Abb. 47. 1 Malvinehlorid. 2 Malvin in Alkali.

zum Nachweis des Phloroglucinrestes, während die in 2-Stellung des Pyryliumkernes stehende aromatische Gruppe in der Regel besser durch den Barytoder Perhydrolabbau gefaßt werden kann.

a) Alkalischmelze.

Sie wird meistens mit ca. 70%0 KOH ausgeführt und liefert 2 Spaltstücke, ein phenolisches (Phloroglucin) und ein saures (aromatische Oxysäure). Da aber unter den Bedingungen einer solchen Alkalischmelze Methoxylgruppen

schon weitgehend verseift werden, ist das Verfahren hauptsächlich zur Strukturermittlung methoxylfreier Anthocyanidine zu gebrauchen.

Beispiele.

Spaltung des Cyanidins durch Alkali (84). 0,5 g Cyanidin werden bei etwa 100° in 8 g Ätzkali und 3 cc Wasser eingetragen und die Temperatur im Tiegel rasch in die Höhe gebracht. Bei 210—220° ist die Entfärbung vollständig, darnach steigert man die Temperatur noch einige Minuten lang bis etwa 250°.

Nach dem Lösen der Schmelze in wenig Wasser wird angesäuert und mit Äther extrahiert, der Ätherauszug mit Bicarbonatlösung in 2 Fraktionen geschieden. Im Äther bleibt das phenolische Spaltungsprodukt zurück, namentlich Phloroglucin, in das Bicarbonat geht Protocatechusäure.

Das Phloroglucin krystallisiert in Prismen und Täfelchen vom Schmelzpunkt 210°. Die Protocatechusäure, gereinigt durch das mit Bleiacetat gefällte Bleisalz, bildet nach dem Umkrystallisieren aus Wasser farblose Säulen vom Schmelzpunkt 198—199°. Grüne Eisenchloridreaktion.

Spaltung des Pelargonidins durch Alkali (77). 0,5 g Pelargonidinsalz werden in eine Mischung von 10 g Ätzkali und 3 g Wasser eingetragen und die Masse 2—3 Minuten auf 220° erhitzt. Das Reaktionsprodukt zerlegt man durch Ausziehen seiner ätherischen Lösung mit Natriumbicarbonat in 2 Fraktionen; der im Äther hinterbleibende Anteil besteht aus einer Spur Phenol und hauptsächlich aus Phloroglucin, das nach einmaligem Umkrystallisieren aus Wasser rein vorliegt. Schmelzpunkt 207—209°. Die saure Komponente besteht in p-Oxybenzoesäure mit einer kleinen Beimischung von Protocatechusäure. Ihre Reinigung erfolgt durch Umkrystallisieren aus Wasser.

b) Abbau mit Barytwasser oder verdünnter Natronlauge.

1—2stündiges Erhitzen der Anthocyanidine mit einer 10—15 proz. wäßrigen Natronlauge oder 10 proz. Barytlösung genügt in der Regel, um aus Anthocyanidinen, oft neben der Phloroglucinkomponente, das saure Spaltstück, die Oxycarbonsäure, in reinem Zustand abzutrennen. Da unter diesen Umständen Methoxylgruppen nicht verseift werden, ist es möglich, bei diesem Verfahren auch die aus methoxylierten Anthocyanidinen abgespaltenen Oxysäuremethyläther rein zu fassen und damit die Struktur der methylierten Anthocyanidine zu ermitteln. Die Ausbeuten an reinen Oxysäuremethyläthern wechseln mit der Natur des Anthocyans und betragen meistens 10—35% der Theorie.

Bei einzelnen Farbstoffen, z.B. dem Önidin und Malvidin, läßt sich die methylierte Oxysäure nach der Spaltung mit 15 proz. Natronlauge direkt krystallisiert isolieren. In anderen Fällen hat es sich als zweckmäßig erwiesen, die zunächst amorphen Abbauprodukte einer halbstündigen Nachbehandlung mit kochender Bariumhydroxydlösung zu unterziehen oder die ganze Spaltung mit Barytwasser auszuführen. Die Abtrennung reiner Verbindungen wird dadurch sehr erleichtert, wahrscheinlich weil Bariumhydroxyd amorphe Nebenprodukte bzw. Oxydationsprodukte niederschlägt.

Beispiele.

Spaltung des Önins mit verdünnter Natronlauge (28). 1,0 g Öninchlorid wird mit 15 cc 12 proz. Natronlauge gelöst und die Flüssigkeit im Wasserstoff-

strom 2 Stunden lang gekocht. Nach dem Erkalten säuert man mit verdünnter Schwefelsäure an, filtriert und schüttelt mit Äther aus. Der ätherische Extrakt

wird mehreremal mit Bicarbonatlösung ausgeschüttelt, die alkoholische Lösung angesäuert und erneut mit Äther ausgezogen. Nach dem Verdampfen dieses Ätherauszuges bleibt ein Öl zurück, welches beim Anreiben mit einigen Tropfen Wasser krystallin wird. Nach dem Umkrystallisieren aus Wasser (Tierkohlezusatz) 0,11 g. Die in weißen Nädelchen krystallisierende Substanz ist Syringasäure (Schmelzpunkt 203°).

zusatz) 0,11 g. Die in weißen Nädelchen krystallisierende Substanz ist Syringasäure (Schmelzpunkt 203°).

Abbau des Farbstoffs der schwarzen Malve ("Althaein") (29). 1,3 g des genannten Chlorids werden mit 10 cm³ 20 proz. Natronlauge 1 Stunde im Wasserstoffstrom gekocht. Nach dem Erkalten säuert man die Flüssigkeit an, äthert sie aus, verdampft den Äther und erhitzt den Rückstand mit 15 cc 10 proz. Barytlösung weitere 2 Stunden im Wasserstoffstrom zum Sieden. Nachdem die Flüssigkeit kalt geworden ist, wird sie durch Abnutschen

von ausgeschiedenen, unlöslichen Niederschlägen getrennt, hierauf mit Salzsäure angesäuert und mit Äther extrahiert. Dem Äther entzieht man mittels konzentrierter Natriumbicarbonatlösung die vorhandene Carbonsäure und führt letztere nach dem Ansäuern des Bicarbonatextraktes erneut in Äther über. Dieser Äther hinterläßt nach dem Verdunsten einen Rück-

stand, der beim Anreiben mit einigen Tropfen Wasser sofort krystallin wird. Ausbeute 0,07 g. Nach dem Umkrystallisieren Nadeln vom Schmelzpunkt 203°, identisch mit Syringasäure.

Die ätherische Lösung, welcher mit Bicarbonat die Syringasäure entzogen worden war, hinterläßt nach dem Verdunsten einen krystallinen Rückstand, der nach dem Umkrystalli-

hinterläßt nach dem Verdunsten einen krystallinen Rückstand, der nach dem Umkrystallisieren aus Äther-Ligroin reines Phloroglucin darstellt.

c) Abbau mit Wasserstoffperoxyd. Dieses Verfahren eignet sich für den Abbau von Anthocyanidinen, welche

in der Phenylgruppe, die in 2-Stellung des Pyryliumkernes haftet, keine benachbarten freien Hydroxylgruppen enthält, also z.B. für Pelargonidin, Päonidin, Syringidin und Hirsutidin. In diesen Fällen führt der Abbau zu aromatischen Oxysäuren, die durch Oxydation aus jenem substituierten Phenylkern hervorgehen, und zwar in so guter Ausbeute, daß das Verfahren hier dem Abbau mit Barytwasser bzw. Natronlauge vorzuziehen ist. Ein Nachteil liegt darin, daß sich die Phloroglucinkomponente hierbei bisher nicht fassen ließ.

Für Cyanidin- und Delphinidinabbau ist die Methode nicht sehr geeignet, da diese Farbstoffe vom Perhydrol großenteils in unlösliche schwarze Oxydationsprodukte übergeführt werden. Immerhin gelang es noch, aus Cyanidin auf diesem Wege geringe Mengen von Protocatechusäure zu erhalten. Liegen Gemische von Delphinidin und Syringidinfarbstoffen vor, wie dies z.B. bei denjenigen aus Althaea rosea und aus den Heidelbeeren der Fall ist, so entstehen naturgemäß unter der Einwirkung von Wasserstoffsuperoxyd kleine Mengen Syringasäure; aber gerade in diesen Fällen ist wegen den erwähnten, nebenhergehenden Oxydationen der oben beschriebene Barythydratabbau für den Syringasäurenachweis günstiger.

Beispiele. Oxydation von Syringidin mit Wasserstoffperoxyd (20). 2 g exsiccator-

trockenes Malvinchlorid werden durch 3 Minuten langes Kochen mit 20 proz. Salzsäure in Syringidinchlorid übergeführt. Das abgenutschte Produkt wäscht man zweimal mit Wasser, löst es hierauf in 60 cc heißem Wasser und setzt 40 cc 30 proz. Wasserstoffperoxydlösung hinzu. Nach fünfstündigem Stehen ist die Lösung entfärbt, dagegen hat sich eine kleine Menge noch gefärbtes Produkt

fest ausgeschieden. Man läßt über Nacht stehen, nutscht hierauf die ausgefallenen amorphen Flocken ab und schüttelt das Filtrat mit Äther aus. Die Ätherextrakte werden zur Entfernung des gelösten Perhydrols zweimal mit Wasser gewaschen,

nachher verdunstet. Der zurückbleibende Rückstand krystallisiert beim Anreiben mit Wasser. Ausbeute $0.14\,\mathrm{g}$ Syringasäure, die nach einmaligem Umkrystallisieren aus Wasser rein ist, Schmelzpunkt 203° .

Oxydation von Päonidinchlorid mit Wasserstoffperoxyd (21). Zur Oxydation versetzt man 0,75 g Päonidinchlorid mit 12 cc Wasser, fügt 12 cc 30 proz. Perhydrol hinzu und verfährt im übrigen genau wie beim vorbeschriebenen Abbau des Syringidins. Das Päonidinchlorid löst sich in der geringen Flüssigkeitsmenge anfangs nicht völlig auf, doch schadet dies für den Abbau nichts, da der ungelöste Farbstoff in dem Maße in Lösung geht, als der bereits gelöste der Oxydation anheimfällt. Nach 2—3 Stunden ist kein Bodenkörper mehr vorhanden.

Das saure Spaltprodukt ist Vanillinsäure; Ausbeute 0,125 g. Sie krystallisiert aus Wasser in farblosen Nädelchen und schmilzt bei 204°.

J. Beziehungen der Anthocyanidine zu anderen Klassen natürlicher Pflanzenstoffe (Flavonolen und Catechinen).

Die Anthocyanidine stehen in bezug auf ihren Oxydationszustand zwischen den Flavonolen und Catechinen:

Es besteht die größte Wahrscheinlichkeit, daß diese 3 Verbindungsklassen in der Pflanze genetisch verknüpft sind und ineinander übergeführt werden.

Auch in vitro ist es gelungen, Quercetin zu Cyanidin (WILLSTÄTTER [96]) und Cyanidin zu Epicatechin zu reduzieren (Freudenberg [8]). Die umgekehrte Reaktion, die Oxydation der niederen Oxydationsstufen zu den höheren, ließ sich bisher nicht verwirklichen. Dagegen glückte es, die an Quercetin bewirkte Reduktion zu verallgemeinern, d.h. andere in der Natur vorkommende Flavonole zu Anthocyanidinen zu reduzieren.

Beispiele.

1. Reduktion von Quercetin zu Cyanidinchlorid. Man löst 2 g Quercetin in 100 cc warmem Alkohol, fügt 75—100 cc 7 proz. Salzsäure und 300 g Quecksilber hinzu; dann trägt man 40 g 4 proz. Natriumamalgam oder 1 g Magnesium ein und hält die Temperatur dabei auf 35°. Die Flüssigkeit wird anfangs schön blaurot, dann wird infolge des Verderbens von Allocyanidin die Nuance mehr bräunlich. Von der filtrierten Lösung dampft man an der Pumpe

gegen 100 cc ab, und zwar bei etwa 40°, damit Allocyanidin fast gänzlich zerstört wird. Seine Zersetzungsprodukte bleiben noch in Lösung, während Quercetin in Nadeln ausfällt zusammen mit Cyanidinchlorid, das sich unter dem Mikroskope in kugeligen Gebilden von dunkler Farbe zeigt. Dieses Gemisch

wird in wenig Alkohol aufgenommen und mit 600 cc Äther gefällt. Der in Flocken ausgeschiedene Farbstoff ist nun frei von Quercetin, enthält aber noch

Spuren von Allocyanidin. Er ließ sich durch kurzes Erhitzen mit 4 proz. Salzsäure reinigen; beim Stehen in der Kälte krystallisierte das Cyanidchlorid in Nädelchen, die nochmals aus Salzsäure umkrystallisiert wurden. Dann war das

Präparat rein; die glänzenden langgestreckten Krystalle stimmten in Form und Farbe, in den Löslichkeitsverhältnissen und im gesamten Verhalten überein mit dem aus der Kornblume, der Rose und der Preiselbeere gewonnenen Cyanidinchlorid. 2. d, 1-Epicatechin aus Cyanidin (8). 0.357 g Cyanidinchlorid (+2 aq.; 1 Millimol) werden in 5 cc Methanol und 0,02 cc konzentrierter Salzsäure (1,19) gelöst und sofort in eine Schüttelente gebracht, in der sich 1 g wasserstoffgesättigter Platinmohr unter 2 ce Methanol befindet. Mit 3 cc wird nachgespült und sofort in Eis zu schütteln begonnen.

Schon nach wenigen Minuten sind 22-24 cc aufgenommen (1 Mol), und die Lösung ist entfärbt. Wird jetzt herausgenommen, so kehrt die rote Farbe zurück. Das zweite Mol Wasserstoff wird in einer halben Stunde aufgenommen. Wenn die Reaktion länger dauert, so wird die Ausbeute stark beeinträchtigt. Bei gut gelungenem Versuche kehrt an der Luft nur noch eine schwache Rosafärbung zurück. Die Flüssigkeit wird vom Platin in ein Zentrifugenglas abdekantiert unter Verwendung von 30 cc Aceton. Die Salzsäure wird durch Zusatz von 5-7 cc n/5 wäßriger Thalliumcarbonatlösung entfernt. Das ausfallende Thallochlorid reißt die Reste des Platins nieder. Sobald die Hauptmenge der Chlorionen ausgefällt ist, wird eine Probe der über dem Thallochlorid stehenden Lösung abfiltriert und mit verdünnter Silbernitratlösung geprüft. Falls der Neutralpunkt überschritten ist, tritt sofort Schwarzfärbung durch Reduktion des Silbers ein. Die Lösung muß schließlich frei von

Chlor- und Thalloionen sein. Auf letztere wird mit einer nicht zu schwachen, wäßrigen Lösung

Nach dem Zentrifugieren erhält man eine schwach gelb gefärbte Lösung. Sie wird bei Unterdruck auf 2—3 cc eingeengt und in einen Schacherlapparat von 10—20 cc Fassungsvermögen übergespült. Nun wird 36 Stunden mit Äther extrahiert. Im Siedekolben sollen sich stets etwa 50 cc Äther befinden. Der Äther wird verjagt, der Rückstand in 3—5 cc Eiswasser durch längeres Schütteln aufgenommen; dabei bleiben amorphe Anteile ungelöst, von denen in der Kälte filtriert oder dekantiert wird. Die klare Lösung wird im Exsiccator völlig eingetrocknet und der helle, rötlichbraune Rückstand in wenigen Kubikzentimetern Aceton gelöst. Durch Zusatz von Benzol wird der gefärbte Anteil niedergeschlagen. Wenn der Versuch nicht gut gelungen ist, beträgt er einen erheblichen Teil des Ganzen. Die überstehende hellweingelbe Lösung wird abgegossen und der Bodensatz erneut der Behandlung mit Aceton und Benzol unterworfen. Die vereinigten Abgüsse werden bei Unterdruck eingedampft, der Rückstand löst sich klar in wenig Wasser. Die wäßrige Lösung wird im Vakuumexsiccator über Natronkalk und Chlorcalcium zum dünnen Sirup eingeengt, mit d, l-Epicatechin geimpft und unter eine Glocke neben Wasser gebracht. Nach 24 Stunden ist die Hauptmenge in Form von feinen, zu Drusen vereinigten Nadeln auskrystallisiert. Die Krystalle werden abgesaugt, mit wenig Eiswasser gewaschen und in wenig Wasser bei gelinder Wärme geschmolzen. Die Lösung wird mit Eiswasser auf 5 cc aufgefüllt, von einer geringen

K. Synthesen von Anthocyanidinen und Anthocyanidinglucosiden.

Trübung filtriert und erneut wie oben zur Krystallisation gebracht. Ausbeute 90 mg = 32 %. Die Krystalle haben, wie es bei diesen Catechinen stets der Fall ist, oberflächlich einen rötlichen Anflug. Die Mutterlaugen enthalten amorphen Gerbstoff, der eine starke Leim-

Die fruchtbarste Synthese für Anthocyanidine besteht in der Kondensation von ortho-Oxyaldehyden mit Acetophenon bzw. Acetophenonderivaten; das Verfahren geht auf Perkin, Robinson und Turner (48) zurück, wurde aber erst von R. Robinson in den letzten Jahren so ausgestaltet, daß es sich zum Aufbau fast jedes beliebigen Anthocyanidinfarbstoffes eignet.

fällung gibt.

von Kaliumjodid und Kaliumacetat geprüft.

962 P. Karrer: Anthocyane.

Die Kondensation des ortho-Oxyaldehyds mit dem Acetophene derivat wird durch trockenen Chlorwasserstoff bewirkt:

Cl

Beim Einleiten des Salzsäuregases färbt sich die Flüssigkeit infolge der einsetzenden Anthocyanidinbildung rot. In manchen Fällen krystallisiert das Farbstoffchlorid direkt aus, andernfalls kann es durch Einengen der ätherischen Lösung resp. durch Zusatz von Äther zur Eisessig- oder Ameisensäurelösung zur Ausscheidung gebracht werden.

Verwendet man zur Synthese Tetracetylglucoside von ortho-Oxyaldehyden bzw. Oxyacetophenonverbindungen, so gelangt man auf analogem Weg zu den Acetylderivaten künstlicher Anthocyanidinglucoside, die sich z.B. durch Ammoniak zu den freien Glucosiden verseifen lassen:

HO—
$$\begin{array}{c} -\mathrm{OC_6H_7O_5(\mathrm{COCH_3})_4} \\ + \\ \mathrm{HO} \end{array}$$

$$\begin{array}{c} \mathrm{CHO} \\ \mathrm{O} \\ \mathrm{CH_2OCH_3} \end{array}$$

$$\begin{array}{c} \mathrm{Cl} \\ \mathrm{O} \\ \mathrm{C} \\ \mathrm{COCH_3} \end{array}$$

$$\begin{array}{c} \mathrm{Cl} \\ \mathrm{COC_6H_7O_6(\mathrm{COCH_3})_4} \end{array}$$

Eine zweite Anthocyanidinsynthese, die beispielsweise von Willstätter (100) zur ersten Synthese des Pelargonidins, später auch zu der des Cyanidins benützt wurde, beruht auf dem Umsatz von methoxylierten Cumarinen mit Arylmagnesiumsalzen:

Die Methode geht auf Decker und Fellenberg (6) zurück; sie ist von beschränkter Bedeutung, da sie die Darstellung partiell verätherter Farbstoffe kaum zuläßt und man in der Wahl des Arylmagnesiumsalzes naturgemäß sehr beschränkt ist.

Beispiele.

Cyanidinchlorid (53). Durch eine Lösung von 2-Oxy-4, 6-dimethoxybenzaldehyd (4,5 g) und ω -Methoxyacetoveratron (5,2 g) in 50 cc Äther leitet man während einer Stunde einen Strom von trockenem Chlorwasserstoff. Die Lösung nimmt bald eine rote Farbe an, und nach ca. 30 Minuten kann durch Reiben Krystallisation des Cyanidinchlorid-penta-

methyläthers hervorgerufen werden. Man stellt jetzt das Gefäß mit der Reaktionslösung

unter eine Glasglocke, unter welcher sich außerdem festes Natriumhydroxyd befindet, läßt während mehreren Stunden stehen, filtriert hierauf den Niederschlag ab, wäscht ihn mit Äther und trocknet (5,5 g). Das Farbstoffchlorid krystallisiert aus Alkohol, der ein wenig Chlorwasserstoff enthält, in kleinen roten Nadeln, aus einer Mischung von Alkohol und

konzentrierter wäßriger Chlorwasserstoffsäure in dünnen Nadeln. Es ist in Alkohol mit rotvioletter Farbe leicht löslich; beim Verdünnen mit Wasser bleicht die Farbe aus. Zur Abspaltung der Methylgruppen wird der vorbeschriebene Pentamethyläther (3,2 g) zusammen mit 15 g Phenol mit 180 cc Jodwasserstoffsäure (d 1,7) 30 Minuten im Stickstoffstrom zum leichten Kochen erhitzt. Hierauf gibt man 2 Vol. Wasser und viel Äther zu der erkalteten Lösung, wobei sich beim Erkalten der Farbstoff in Nadeln ausscheidet. Die Substanz (1,8 g) ist Cyanidinjodid, identisch mit dem aus dem Naturprodukt gewonnenen Salz. Zur Überführung in das Chlorid fällt man aus der wäßrigen Lösung des Jodids (3 g) durch Zusatz einer wäßrigen Natriumacetatlösung die blauviolette Farbbase aus, wäscht

3 proz. Chlorwasserstoffsäure nachgewaschen; zum Filtrat gibt man 50 cc konzentrierte Salzsäure, worauf beim Stehen der dunkelroten Lösung das Cyanidinchlorid in kurzen roten Prismen, die einen grünen Oberflächenglanz haben, ausfällt. Das Salz ist identisch mit dem aus Blüten isolierten Cyanidinchlorid.

sie mit Wasser und löst sie in Anwesenheit einer Spur von Silber in 100 cc 3 proz. wäßriger Chlorwasserstoffsäure in der Hitze. Die Lösung wird noch heiß filtriert, das Filter mit 50 cc

Die folgende Tabelle enthält alle einfacheren bisher bekannt gewordenen Anthocyanidine.

L. Tabellarische Zusammenstellung synthetischer Anthocyanidine und Anthocyane.

1. In Wasser unter Entfärbung leicht löslich. Soda gibt einen gelben Niederschlag, der in Alkalien nicht löslich ist (6, 48).

$$\frac{\text{FeCl}_{Q}}{O}$$

2. Durch Wasser entfärbt (50).

OCH.

$$rac{\text{FeCl}}{\text{O}}$$

$$^{^{\prime}}\mathrm{OC_{2}H_{5}}$$

3. Durch Wasser entfärbt (49).

4. Von Wasser leicht hydrolysiert. Ebenso erzeugt Natriumacetat sofort die Pseudobase (61).

5. Die orangegelbe Lösung in Alkohol zeigt keine Fluorescenz (61).

6. Natriumacetat oder Soda fällen aus der wäßrigen Lösung die rotbraune, amorphe Farbbase, die in Wasser unlöslich ist, aber von verdünnter Kalilauge mit rotbrauner Farbe gelöst wird (2, 48).

7. Die wäßrige Lösung zeigt starke, bläulichgrüne Fluorescenz (5, 48).

8. Keine Fluorescenz in Methylalkohol. Natriumacetat fällt aus der wäßrigen Lösung die Farbbase (14).

P. Karrer: Anthocyane.

964

CH₃O

9. Lösungen in Wasser, Methylalkohol und Schwefel-

mit Überschuß von Soda wieder rot, also Bildung

H ₅ C ₂ O O	11. Die Lösungen zeigen keine Fluorescenz (58).
$rac{\mathrm{FeCl_4}}{\mathrm{O}}$ OH	12. Fügt man zur Lösung in verdünnter Salzsäure rasch einen großen Überschuß von Soda, so erhält man eine vorübergehende purpurrote Färbung. Filtriert man nun vom Eisenhydroxyd ab und säuert an, so wird das farblose Filtrat gelb und

der Pseudobase (61).

Cl
OH

13. In Wasser und in den Alkoholen erhält man orange gefärbte Lösungen, die mit 1 Tropfen verdünnter Salzsäure gelb werden und sich mit Alkalien rot färben (61).

Tabellarische Zusammenstellung synthetischer Anthocyanidine und Anthocyane.

HO

HO

H0

HO

 $OC_6H_{11}O_5$

 OCH_{s}

OC,H,

OCH₂

OCH₃

14. Die wäßrige Lösung entfärbt sich langsam (48).

Cl

15. In Brunnenwasser rötlichviolette Lösung, die mit

einer Spur Essigsäure blaßviolett wird. Natriumacetat fällt aus der wäßrigen Lösung die violette Farbbase. Alkoholische Lösungen fluorescieren grün. Natriumacetat färbt eine amylalkoholische Lösung rot, rasch verblassend. Soda färbt violett (51, 66).

16. Die saure alkoholische Lösung ist orange gefärbt und wird mit Natriumacetat rot. Isomerisierung wurde beobachtet. Isoamylalkohol extrahiert die

wäßrige Lösung teilweise (66).

965

einen carminroten Niederschlag. In Brunnenwasser oder neutraler CaCl₂-Lösung hellcarminrot gelöst, einige Tropfen Essigsäure entfärben. In destilliertem Wasser gelöst, tritt rasch Entfärbung ein. Beim Erwärmen mit Natriumacetat oder Behandeln mit Soda oder NaOH erhält man gelbe Lösungen, die beim Ansäuern nicht mehr orange werden (50).

17. Natriumacetat fällt aus wäßriger, saurer Lösung

18. Durch Wasser oder Natriumacetat hydrolysiert, unter Abscheidung eines tiefcarmin gefärbten Niederschlages, der in Wasser nicht, aber in organischen Lösungsmitteln leicht löslich ist. Die Lösung in Methylalkohol ist gelb und wird von Wasser farblos gefällt (49).

Wasser farblos gefällt (49).

19. Beim Behandeln mit viel Wasser wird eine farblose Lösung der Pseudobase erhalten. Mineralsäuren regenerieren die orangerote Farbe des Oxoniumsalzes. Wäßrige oder wäßrigalkoholische Sodalösungen sind rot mit einem Stich ins Vio-

Oxoniumsalzes. Wäßrige oder wäßrigalkoholische Sodalösungen sind rot mit einem Stich ins Violette (68).

FeCl₄
O
OCH₂

20. Die orangerote Lösung in verdünnter HCl wird auf Zusatz von Natriumacetat farblos (50).

P. KARRER: Anthocyane. 966

-OCH

H0

CH_aO

 H_3C

Cl

Chrysinidin \mathbf{FeCl}_{\bullet} OCH_3

Cl 0HOCH.

HO HO

H

HO

OCH₃

tet (2, 54, 56).

orange. Analoge Reaktion mit Natronlauge, aber beim Erwärmen Umschlag nach Orange. Die Lösung in konzentrierter Schwefelsäure zeigt keine

wird durch Soda tiefbraunrot, in dünnen Schichten

21. Die Lösung in verdünnter Salzsäure ist orangerot. Die Farbbase fällt aus der wäßrigen Lösung auf

22. Natriumacetat fällt aus wäßriger Lösung die rote Farbbase, die sich in Soda mit nicht intensiver Farbe löst. Auch in Wasser tritt beim Erwärmen Hydrolyse zur Farbbase ein. Die Lösung in Alkohol ist orangerot und zeigt keine Fluorescenz. Sie

Benzol mit blauer Farbe (71).

Zusatz von Natriumacetat aus und löst sich in

Fluorescenz. Die \(\psi\)-Base wurde nicht beobach-

23. Hinzufügen von Natriumacetat zur gelblichroten Lösung gibt eine milchige Suspension, die mit Ather extrahiert werden kann (57).

24. In wäßriger Lösung geben Soda oder NaOH stabile hellearminrote Färbungen. In Alkohol sind die Farben etwas nach Blau verschoben (65).

25. Wasser allein isomerisiert nicht zur Pseudobase. Diese wird durch Natriumacetat als Öl abgeschieden. Die wäßrigen und alkoholischen Lösungen fluorescieren stark (60).

26. Die aus wäßriger Lösung mit Natriumacetat niedergeschlagene Base löst sich in KOH tiefviolett-

27. Die wäßrige Lösung fluoresciert schwach. Natriumacetat fällt aus saurer Lösung einen purpurroten Niederschlag. Isomerisierung zur farblosen Pseudobase wurde nicht beobachtet (57).

ĊH,

OCH, 28. Starke Fluorescenz in Schwefelsäure und in Methylalkohol, geringe in Wasser oder Essigsäure (14).

braun (2).

Tabellarische Zusammenstellung synthetischer Anthocyanidine und Anthocyane. 967 CH₃O OCH_3 29. Sehr intensive apfelgrüne Fluorescenz in allen Lösungsmitteln (14). CH₃ CH₂O OH 30. Fügt man Wasser zum festen Chlorid oder zur Lösung in Alkohol, so erhält man die farblose Pseudobase, die sich in verdünnter Säure schwer löst. Aus der sauren wäßrigen Lösung fällt Natriumacetat die violette Farbbase (61). CH₃O 31. In Wasser gelbe Lösungen mit schwacher grüner Fluorescenz. Die Farbbase, die mit Soda gefällt

OCH₃

OCH₃

0H

OH

werden kann, löst sich in Benzol mit roter, in OH Aceton oder Nitrobenzol mit flaschengrüner Farbe (61). 32. Beim Behandeln mit einer wäßrigen Lösung von Natriumacetat erhält man die farblose ätherlös-OCH. liche Pseudobase (60).

33. Natriumacetat fällt aus wäßriger Lösung einen OCH₃ gelben Niederschlag (48). 34. Die Lösung in wäßriger Soda ist violett und 15 Minuten stabil. Mit NaOH wird sie nicht blau. Die Eisenchloridreaktion in Alkohol ist intensiv purpurviolett (65).

35. Die alkoholische Lösung ist orangerot, mit 0,5 % HCl scharlachfarbig, nicht blaustichig. Amyl-HO alkohol extrahiert die saure Lösung rot, schlägt mit Natriumacetat nach Violett um und gibt den Farbstoff nicht an wäßrige Soda ab. Atzalkalien lösen hellgelb (42, 54, 97). ÓН Galanginidin

36. Wenig löslich in kaltem Wasser. Beim Erwärmen erhält man eine orange gefärbte Lösung, die viel Pseudobase enthält. In HCl wenig löslich, beim Verdünnen entfärbt. Natriumacetat fällt die HO mauve gefärbte Farbbase, die sich beim Verdünnen farblos löst. Soda entfärbt den Amyl-OCH, alkoholextrakt fast vollständig (42). ÓН

OН

OCH,

 H_3CO

FeCl₄

OCH₃
OCH₃
OCH₃

39. Die alkoholischen Lösungen fluorescieren nicht und geben mit viel Wasser verdünnt beinahe farblose Lösungen der Pseudobase. Die Lösungsfarbe in wäßriger Soda ist rötlichviolett, in wäßrigalkoholischer Soda bläulichviolett (68).

38. In Alkohol erhält man beim Erwärmen eine orange

gefärbte Lösung, die mit HCl rötlichviolett wird. Natriumacetat oder Soda entfärben (51).

40. Keine Angaben (68).

CH₃ OCH₃

41. Die gelbe Lösung in Alkohol zeigt grüne Fluorescenz. Die gelbrote Lösung in verdünnter HCl wird von Amylallohol extrahiert, Natriumacetat

färbt den Amylalkohol unstabil rot, Soda färbt ihn fein blau, die wäßrige Schicht rot. In destilliertem Wasser ist die Lösungsfarbe rotorange, beim Erwärmen entfärbt. Natriumacetat gibt ein unstabiles Rot, Soda ein stabiles Purpurrot. Brunnenwasser löst purpurrot, eine Spur Essigsäure entfärbt langsam (51).

Cl

42. Natriumacetat fällt in der wäßrigen Lösung die schwarzviolette Farbbase. Die Lösung in Soda ist bläulichcarminrot und wird in wenigen Minuten

ist bläulichearminrot und wird in wenigen Minuten bräunlichrot und dann gelb. NaOH in Wasser oder Alkohol über Blau sofort nach Gelb. Die gelbe Lösung des Chlorids in Alkohol zeigt grüne Fluorescenz und wird durch Soda bläulichviolett, in dünnen Schichten reinblau (64).

Cl 43. Die Lösung in Wasser ist orange und wird rasch

farblos. Natriumacetat in Wasser gibt eine hellbläulichcarminrote Lösung, die mit Soda oder Alkali gelb wird. Amylalkohol extrahiert teilweise; beim Schütteln mit wäßriger Soda wird die Wasserschicht rot, die alkalische rötlichviolett. Die Lösung in Alkohol ist eosinfarben und zeigt grüne Fluorescenz (64).

Tabellarische Zusammenstellung synthetischer Anthocyanidine und Anthocyane. 969 44. Natriumacetat fällt aus saurer Lösung die rotô violette Farbbase. Brunnenwasser löst intensiv Bei genügender Verdünnung entfärbt blaurot. HO OCH. 1 Tropfen Essigsäure sofort. Destilliertes Wasser

> löst gelb, HCl vertieft die Farbe, Brunnenwasser entfärbt. NaOH gibt gelbe Lösungen (50).

> Natriumacetat fällt die Farbbase. Die Bildung der Pseudobase wurde beobachtet. Saure alkoholische Lösungen fluorescieren gelbgrün und werden

> schlägt die wäßrige Schicht von Orangerot nach

Rötlichviolett um. Wäßrige Lösungen in Soda oder Natriumacetat sind intensiv carminrot und in Gegenwart von Alkali instabil. Die Lösung in

Alkohol ist rosa und zeigt grüne Fluorescenz. Sie

wird mit Ca(OH), rötlichviolett, beim Stehen blaß-

47. Die Lösung in verdünnter HCl ist citronengelb, kaltes Wasser hydrolysiert nicht, aber beim Er-

wärmen tritt rasch Entfärbung ein. Amylalkohol extrahiert, Natriumacetat entfärbt sofort (59).

Mit Soda

45. Saure wäßrige Lösungen sind orange bis rot. Hinzufügen von Soda gibt bläulichcarminrote Farben. Alkali schlägt über Blau nach Gelb um.

mit Ca(OH)₂ reinblau (64).

bläulichgrün (64).

46. Amylalkohol extrahiert nur wenig.

HO \mathbf{OH} ÒCH, ĊH3 Cl

o

C1

ĊH₃

H₅C₂O

HO

OCH₃

OC.H.105

OCH, >OCH₃ ΉO

C1H₅C₂O OCH.

OCH, OHOH

OH OCH₃ OHÒΗ

OCH₃

OCH₃

OCH,

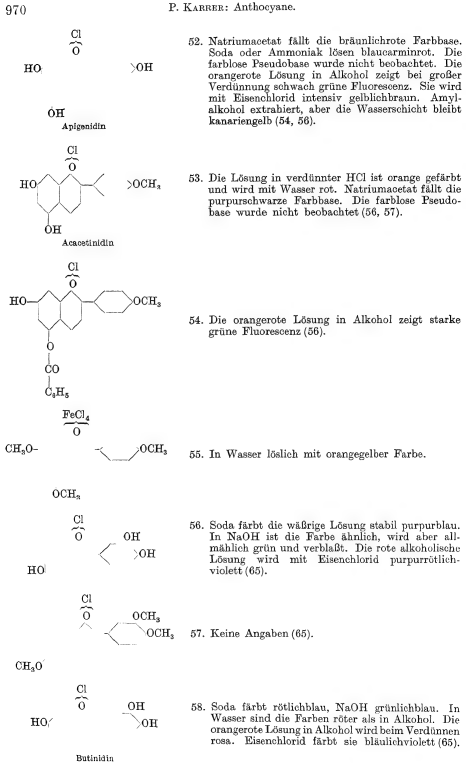
49. Soda gibt purpurrote Färbungen, die besonders in

wäßriger Lösung rasch verblassen. Natronlauge gibt fast momentan gelbe Lösungen. Eisenchlorid färbt die alkoholische Lösung purpurviolett (65). 50. Brunnenwasser in großem Uberschuß gibt eine

51. Keine Angaben (51).

48. Durch Wasser entfärbt (59).

violette Lösung, aus der sich die Farbbase abscheidet. Mit Soda Umschlag nach Gelb. Die orangerote saure Lösung wird mit Natriumacetat violett und dann rasch entfärbt. Die Lösung in Alkohol ist rosa und verblaßt beim Stehen. Soda färbt sie dunkelviolett (50).



Tabellarische Zusammenstellung synthetischer Anthocyanidine und Anthocyane. 971 ô OCH. 59. Keine Angaben (65).

Keine Angaben (65).

62. Keine Angaben (55).

zur Pseudobase (55).

61. Die rote Lösung in Alkohol wird mit wenig Soda oder NaOH violett, mit mehr blauer und inten-

63. Alkalische wäßrige Lösungen sind rötlichviolett. Eine Spur Soda färbt die alkoholische Lösung

violett. Überschuß von Soda oder NaOH gibt ein dichroitisch rötliches Blau. Leichte Isomerisierung

und Pseudobase wurden beobachtet. regeneriert die rote Farbe nicht (55).

siver. In Wasser sind die Farben röter. Die Farb-

 CH_3O OCH. OCH₃ $\stackrel{\text{Cl}}{\sim}$ OH HO

ŏн~

HO

HO

OCH.

Datiscetinidin OCH₃ HO OCH_3 ÓН OHHO

ÒН ÓН C1HO 0

OCH₃ OCH₃ ÓН

HO ' OH OHÓH Pelargonidin

C1

0

 $_{\rm OH}$

OH

64. Die Lösung in Alkohol ist kirschrot und wird durch Wasser rasch entfärbt (55). 65. Die rote Lösung in Wasser wird beim Erwärmen entfärbt. Der saure Amylalkoholextrakt ist rot, schlägt mit Natriumacetat nach Violett um, wobei

die Farbe im Alkohol bleibt. Mit Soda geschüttelt, geht der Farbstoff reinblau in die wäßrige Schicht. Bleiacetat erzeugt in alkoholischer Lösung einen blauen Niederschlag (42, 51, 55, 100, 101). 66. Die Lösung in Alkohol ist violett. Die Pseudobase wird in sehr verdünnter alkoholischer Lösung oder

Soda löst das Salz mit hellvioletter Farbe, in Alko-

hol von 50 % an ist die Farbe reinblau (72).

bei Zusatz von Wasser erhalten. Die saure alkoholische Lösung gleicht einer wäßrigen Lösung von Eosin sowohl in Farbe wie in Fluorescenz. Wäßrige HO

om

P. KARRER: Anthocyane.

OH
$$\begin{array}{c} OC_6H_{11}O_5\\ \hline OO\\ \hline OOCOCH_3\\ \hline \end{array}$$

 COC_6H_5

 $OC_6H_7O(OCOCH_3)_4$

Die orangerote Lösung in Alkohol zeigt grüne Fluorescenz. Die alkoholische Lösung gibt mit Natronlauge oder mit konzentrierter wäßriger Sodalösung eine purpurviolette Färbung, aber nur eine gelblichrote Färbung mit verdünnter Soda (69).

67. Die rote, alkoholische Lösung zeigt keine Fluores-

cenz. Mit wäßriger Soda erhält man eine rötlich-

violette bis violettrote Lösung, ebenso mit Natronlauge. In Alkohol ist die Farbe etwas blauer (69).

69. Die orangerote, wäßrige Lösung wird mit Soda stabil und intensiv rötlichviolett, in dünnen Schichten bläulich. Die carminrote Lösung in Alkohol fluoresciert nicht. Bildung der Pseudobase wurde beobachtet (67).

70. Die wäßrige Lösung ist orangerot. Soda gibt ein dunkles Weinrot, welches schmutzigbraun wird. Natriumacetat gibt ein stabileres dunkles Rot. Die alkoholische Lösung ist tiefrot und fluoresciert nicht. Amylalkohol extrahiert teilweise (67).

- 71. Konzentrierte Lösungen in Wasser sind carmin, verdünnte bräunlichorange gefärbt. Soda färbt in Wasser oder Alkohol charakteristisch dichroitisch rot in dicken Schichten, bläulichpurpurn in dünnen. Unter gleichen Beleuchtungsbedingungen erscheint die Lösung grün und violett (67). 72. Die orange gefärbte Lösung in verdünnter HCl gibt mit Natriumacetat einen bräunlichvioletten Niederschlag, der bald farblos in Lösung geht. Amyl-
- OCH₃
- alkohol extrahiert die saure Lösung kirschrot, Soda färbt die wäßrige Schicht gelb, die alkoholische rotbraun (42, 51, 55).
- OCH_3 CH_3O OCH. ΗÓ

OCH,

73. Aus saurer wäßriger Lösung fällt KOH die weinrote Farbbase. Die orangerote saure Lösung in Methylalkohol fluoresciert schwach. Sie wird mit Natriumacetat oder wenig Soda violett, mit mehr Soda oder NaOH grüngelb (36).

74. Im Überschuß von KOH bleibt der Farbstoff gelöst. Die orangerote Lösung in Methylalkohol OCH₃

grüngelb (36).

Tabellarische Zusammenstellung synthetischer Anthocyanidine und Anthocyane.

 CH_3O

75. Destilliertes Wasser löst rosa unter rascher Entfärbung. Die orangerote alkoholische Lösung wird mit Brunnenwasser violett, beim Stehen bildet sich ein violetter Niederschlag. Amylalkohol extrahiert rot, mit Natriumacetat Umschlag nach violett (36, 51).

fluoresciert nicht. Sie wird mit Natriumacetat oder wenig Soda violett, mit mehr Soda oder NaOH

973

OCH.

violett und rasch farblos wird. Die rosa gefärbte Lösung in destilliertem Wasser wird durch einige Tropfen Brunnenwasser entfärbt. Die Lösung in Alkohol ist orangerot. Brunnenwasser, Natriumacetat und Soda entfärben (51). 77. In heißer verdünnter Salzsäure erhält man eine

76. In Brunnenwasser orangerote Lösung, die blaß-

$$\begin{array}{c} H_3C \stackrel{Cl}{\overbrace{O}} \\ OH \\ OH \\ \end{array}$$

OCH₃

tiefrote Lösung. Wäßrige Soda löst bläulichviolett. In alkoholischer Lösung ist die Sodareaktion ebenfalls violett, bei Zusatz von Natronlauge tritt aber Umschlag nach Blau ein. Die Eisenchloridreaktion in alkoholischer Lösung ist intensiv violett (68). OCH,

78. Die Lösung in warmer verdünnter Salzsäure ist tiefcarminrot gefärbt. Mit Natriumacetat fällt die bläulichviolette Farbbase aus, die sich in Benzol löst (68, 71). ÓН

OH

$$\begin{array}{c|c} H_3C & \overbrace{O} \\ \hline \\ CH_3 & OH \\ \hline \\ \hline \\ OCH_3 \\ \hline \\ OCH_3 \\ \hline \\ OCH_3 \\ \hline \\ OCH_3 \\ \hline \\ OOH \\ \hline \end{array}$$

79. Die eosinrote Lösung in Alkohol wird mit Soda permanganatrot, mit NaOH unstabil reinblau

CH,O

OCH₃

OCH₃

80. Keine Angaben (65).

HO

HO

HO

HO

P. KARRER: Anthocyane. OH81. Die saure wäßrige Lösung ist orangerot, sie wird

он ΗÓ OCH₃

OCH.

OCH. OHHO

ТÓ Fisetinidin OCH₃ OCH, ÒCH₃

OCH₃ $O_5H_{11}C_6O$ OCH3 OCH, Cl O $_{\rm OH}$

Cl

HO OHНÓ ĊH₃ Cl õ OCH₃

HO OCH3 OCH3 CH₃

OH

НÓ

OH

OH O

82. Ein Überschuß von Brunnenwasser gibt eine hellpurpurrote Lösung, die über Rosa rasch verblaßt. Natriumacetat fällt die bläulichrote Farbbase. Die Lösung in Alkohol ist orangerot. Die Pseudobase wird leicht gebildet (50).

Fluorescenz (56).

mit Soda permanganatrot. Die Lösung in Alkohol

ist bläulichrot, Soda färbt dichroitisch, rot in dicken, blau in dünnen Schichten mit starker roter

83. Die Lösung in Alkohol ist scharlachrot, sie wird mit

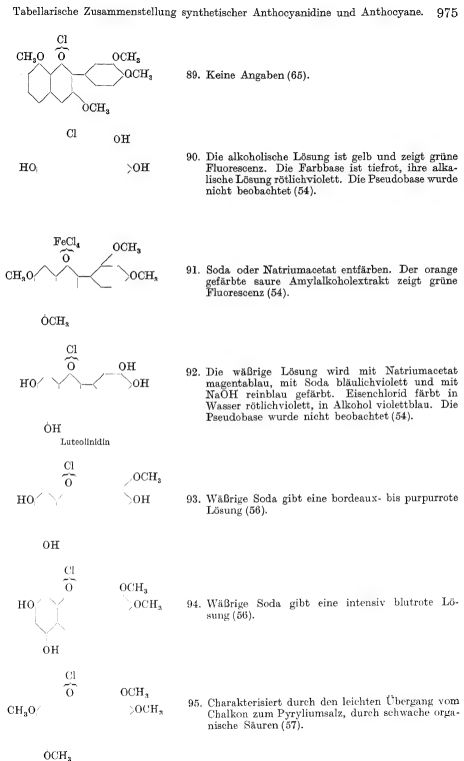
Wasser farblos. Bleiacetat fällt aus alkoholischer Lösung einen blauen Niederschlag. Eisenchlorid gibt in Wasser eine violette, in Alkohol eine blaue Färbung (54). 84. Die Lösung in kaltem Wasser ist rotorange und wird

beim Erwärmen farblos. Natriumacetat fällt in konzentrierter Lösung die violette Farbbase, in verdünnter tritt über Violett Entfärbung ein. Die Lösung in Alkohol ist intensiv rötlichviolett (50,52). 85. In konzentrierter HCl carmin, in verdünnter orange gefärbte Lösungen (66).

Die Lösung in Alkohol ist bläulichrosa gefärbt. In Wasser und Alkohol tritt mit Soda oder NaOH Umschlag nach Blau ein. Eisenchlorid färbt in Wasser violett, in Alkohol blau (65).

87. Natriumacetat entfärbt die wäßrige Lösung völlig. Die Lösung in Alkohol ist rhodaminrosa gefärbt (65).

88. Die alkoholische Lösung ist orangerot. Soda oder NaOH geben unstabile purpurrote Färbungen. Eisenchlorid färbt die alkoholische Lösung purpurrötlichviolett (65).



OCH.

OCH,

ÓН Morinidin

ÓН

HO

HC

OCH,

$$\begin{array}{c|c} OH \\ \hline \\ CH_3O \\ \hline \\ OCH_3 \\ \hline \\ OCH_3 \\ \hline \\ OCH_3 \\ \hline \end{array}$$

Cyanidin

98. Die Lösung in wäßriger Soda ist enzianblau und dichroitisch. Die Lösung in Alkohol ist blaustichigrot und wird mit Soda blauviolett. Der Amylalkoholextrakt wird mit Natriumacetat permanganatfarbig. Keine Eisenchloridreaktion (54, 97). 99. In wäßriger Lösung langsam entfärbt. Soda färbt

> die saure wäßrige Lösung violettrot, NaOH violett. Die Lösung in Alkohol ist rot, blauer als

97. Keine Angaben (60).

in Wasser (10).

96. In kaltem Wasser ohne Hydrolyse leicht löslich (60).

- 100. Die wäßrige Lösung ist orangerot und wird beim Verdünnen erst carminrot, dann farblos. Die Farbbase ist ein dunkelcarminroter Niederschlag. Ammoniak löst blutrot (55).
- 101. Durch Wasser hydrolysiert unter Abscheidung farbloser Flocken. In Alkohol ist die Lösungsfarbe gelbstichigrot, violett tingierend und beständig. Die Pseudobase gibt mit NaOH beständige gelbe Lösungen (54, 97).
- 102. Erwärmen der alkoholischen Lösung mit Wasser entfärbt diese. Die alkoholische Lösung ist violettrot. Sie wird mit Natriumacetat violettblau, mit

Bleiacetat gibt einen blauen

Niederschlag. Der saure Amylalkoholextrakt ist violettrot und wird mit Wasser violett. Soda extrahiert den Farbstoff reinblau in die wäßrige

Schicht. Eisenchloridreaktion in Alkohol be-

ständig reinblau, in 30 % Alkohol violett. Die Pseudobase gibt mit NaOH eine stabile gelbe

Soda reinblau.

Lösung (52, 55, 101).

Tabellarische Zusammenstellung synthetischer Anthocyanidine und Anthocyane. OH103. Die Lösung in Alkohol ist bläulichrot und wird HO beim Verdünnen permanganatrot. Beim Hinzu-

wird (70).

Lösung (68).

fügen von Wasser wird eine rosa gefärbte Lösung erhalten, die beim Erwärmen rasch farblos

104. Die Lösung in heißer wäßriger Salzsäure ist

bräunlichrot, in Alkohol bläulichrot. Beim Hinzu-

fügen von wäßriger Soda zum festen Salz erhält man eine blaue Lösung. Bei Zusatz von Natron-

lauge oder Soda zur alkoholischen Lösung schlägt

die Farbe nach Blau um. Die Eisenchloridreaktion ist blau in alkoholischer, violett in wäßriger

OH OCOC,H, Cl CH_3O

ÓН

HO

Cl

OH

OHoh

OHRhamnetinidin OCH, \mathbf{H}

OH ÒН Päonidin OCH₃

HO-OH OCOC,H. HO OCH,

OCH₃ ÓН OCH₃

OCH₃

OCH,

OCH.

ÒΗ

Handbuch der Pflanzenanalyse, Bd. III

HO

 \mathbf{H} OCH₃ chloridreaktion (46).

nach Violett (45). 107. In Wasser gelblichrosa gelöst, beim Verdünnen entfärbt. Natriumacetat fällt die violette Farbbase, die rasch farblos in Lösung geht. Amylalkohol extrahiert kirschrot, mit Soda wird die

wäßrige Schicht gelb, die alkoholische bläulichpurpurbraun (55). 108. In Wasser rasch isomerisiert. Die alkoholische Lösung ist rötlichviolett. Sie wird durch Wasser entfärbt, durch Soda violett (52, 101).

Salzsäure erhält man eine orangerote Lösung. Daraus fällt Natriumacetat die dunkel-bräunlichviolette Farbbase. Die blaßrot gefärbte Lösung in Alkohol wird durch Zusatz von Wasser ent-Mineralsäure regeneriert die Farbe des Oxoniumsalzes (72).

109. Das Salz löst sich in wäßriger Soda mit grünstichig gelblichbrauner Farbe. In heißer 0,5 proz.

105. Die Lösung in Alkohol ist violettstichigrot und wird mit Soda violett, dann blau. Keine Eisen-

106. Lösungen in Äthyl- oder Methylalkohol sind carminrot und werden beim Verdünnen violett, bei großer Verdünnung und Erwärmen farblos. Mineralsäure regeneriert die rote Farbe. Die Lösung in wäßriger Soda ist blau. Natriumacetat verändert die Farbe der alkoholischen Lösung

OCH₂

OCH₃

ÒΉ

HO

Cl

0

OCH₃

ÒН

OH

Syringidin

111. Die wäßrige Lösung wird mit Soda tiefviolett, mit NaOH blau. Die Lösung in Alkohol ist rot und wird mit Eisenchlorid blau (10).

110. Keine Angabe (72).

112. Die Lösungsfarbe in kaltem Wasser ist gelb, in heißem Wasser tiefbräunlichrot. Die dichroitische Lösung in wäßriger Soda erscheint rötlichviolett, diejenige in wäßriger Natronlauge ebenfalls rötlichviolett, verändert sich aber allmählich über Rot und Orange nach Gelb. Natriumacetat gibt der Lösung in Methylalkohol eine rötlichviolette Färbung (3).

114. Wasser löst kalt nicht, sondern verfärbt das feste Chlorid nach Violett. Beim Erwärmen farblos. Soda gibt violette, im Überschuß blaue Lösungen, die unbeständig sind. Amylalkohol extrahiert blaustichig violett, mit Salzsäure schlägt die Farbe nach Violettrot um. Bleiacetat fällt die indigoblaue Farbbase. Die Eisenchloridreaktion

blauviolett (52, 55, 4).

115. Die Lösung in wäßriger Soda ist bläulichviolett, in NaOH reinblau. Die alkoholische Lösung ist bläulichcarminrot. Die Pseudobase und die tiefviolette Farbbase wurden beobachtet. chloridreaktion in Alkohol reinblau (10).

113. Die wäßrige Lösung ist bräunlichrot. Soda fällt

schwachen Säuren sind stabil (10).

die mauve gefärbte Farbbase. Die Salze mit

in Alkohol ist beständig blau, in Wasser unstabil

OCH₃ 116. Die Lösungsfarbe in wäßriger Salzsäure ist blaustichigrot, in Alkohol violettrot. Reaktion mit OHSoda: violett. Keine Eisenchloridreaktion. In Amylalkohol erhält man eine violettrote Lösung, OCH, die mit Natriumacetat violett wird. Fehlingsche Lösung wird reduziert (3).

Eisenchloridreaktion ist negativ, und die violett-OCOC₆H₅ rote Lösung in konzentrierter Schwefelsäure zeigt keine Fluorescenz (3). 118. In kaltem Wasser blutrote Lösung, die bei genügender Verdünnung beim Stehen farblos wird.

Wasser (3).

Tabellarische Zusammenstellung synthetischer Anthocyanidine und Anthocyane.

OCH₃ HO OH OCH_3 OCH, ÓН

OCH.

OCOC₆H₅

ÒΗ

OH

HO

HO'

CH₃O

OCH₃ OH

 OCH_3

 OCH_3

om

119. Das Salz löst sich leicht in heißem Wasser mit

OCH₃ OCH.

OHOCH₃ OCH_3

Hirsutidin OH

OH

OCH. OCH₃

OCH₃

OCH₃

OCH,

HO ÓН HO

OCOC₆H₅

roter Farbe, die rasch verblaßt, Salzsäure regeneriert. Das pulverisierte Salz wird durch mäßig konzentrierte wäßrige Soda blau gefärbt, aber nicht aufgelöst. Bei Zusatz von Methylalkohol erhält man eine blaue Lösung (3). 120. Die Lösungsfarbe in Methylalkohol ist rot. Sie

schlägt mit Natriumacetat nach Reinviolett um. Wenig Soda gibt eine blaugrüne, wenig Natron-

lauge eine grüne Färbung (33, 4).

violett in dünnen Schichten (3).

117. In Methyl- oder Äthylalkohol violettrote Lösungen, die bei längerem Stehen oder Erwärmen farblos werden. In warmem Wasser bildet sich

die farblose Lösung der Pseudobase. Die Lösung

in 4 proz. Salzsäure ist beständig, schwach bläulich-

rot, in wäßriger Soda tiefblau und wird beim Verdünnen grüner. In alkoholischer Lösung gibt

schon Natriumacetat eine reinblaue Farbe. Die

Auch die violettrote Lösung in Alkohol isomeri-

siert sich leicht. Die Lösungen in wäßriger Soda

oder Natronlauge sind purpurrötlichblau und verändern sich nur wenig bei Zusatz von Alkohol.

Bei Zusatz von Natriumacetat färben sich die Lösungen violett, in Methylalkohol blauer als in

979

121. In Alkohol oder verdünnter Salzsäure erhält man bläulichrote Lösungen. Diejenige in wäßriger Soda ist dichroitisch, carmin in dicken, bläulich-

122. Die violettstichigearmin gefärbte alkoholische Lösung wird beim Verdünnen farblos. säure regeneriert (3).

OCH.

OCH₃

ÓCH.

OCH.

OH

HO:

HO-

C₆H₅COO

 CH_3O

HO

HO

C.H.COO

CH₃O

OH

OCH.

OH

OH

 $\rm \dot{O}COC_6H_5$

entsteht blaßblaue Färbung. Bei Verdünnung mit Wasser wird die Lösung grün und dann schnell gelb. 1 Tropfen 5 proz. wäßriger KOH zur alkoholischen Lösung gibt blaugrüne Farbe, die langsam in Grün übergeht (4). 126. Die violettrote alkoholische Lösung wird durch Verdünnung entfärbt, die Farbe erscheint wieder auf Säurezusatz. Frisch bereitete Lösung in CH3OH gibt mit festem Natriumacetat blaßblaue Färbung, die bald verschwindet. Unter

123. Die Lösung in Alkohol ist bläulichkirschrot und

erhält man eine grünlichbraune Lösung (55).

124. Die dunkelrote wäßrige Lösung verblaßt rasch. Die Lösung in Alkohol ist rötlichviolett (52).

Die violette Nuance nimmt mit zunehmendem

Lösung ist rein blau. Setzt man zur violettroten

CH₃OH-Lösung das gleiche Volumen Wasser, verblaßt die Farbe in Blaßblau; die rote Farbe

wird bei Zusatz von Säure zurückgebildet. Bei

Zusatz eines Tropfens wäßriger Na₂CO₃ zu einer

frisch bereiteten alkoholischen Lösung des Salzes

Sehr verdünnte CH₃OH-

Alkoholzusatz zu.

wird durch Wasser entfärbt. In wäßriger Soda

Tabellarische Zusammenstellung synthetischer Anthocyanidine und Anthocyane. 981

0H

 \mathbf{OH}

auf Zusatz von Wasser nicht aus (Unterscheidung von Cyanidin) (4).

130. Chrysanthemin-chlorid ist der Farbstoff von Chrysanthemum indicum und in Asterin enthalten. Die Farbenreaktion mit Natriumcar-

129. Ist in den Farbenreaktionen dem Cyanidinchlorid sehr ähnlich. Die alkoholische, saure

Lösung ist etwas blauer, und die Farbbase fällt

bonat ist violett, mit Natriumhydroxyd blau

und mit Eisenchlorid blau (44).

131. Alkoholische Lösungen sind nicht fluorescierend und tiefrot: Bei Zusatz von Natriumcarbonat oder Natriumhydroxyd zu wäßrigen oder alkoholischen Lösungen entsteht eine rötlichviolette Farbe, welche beim Verdünnen bläulichviolett wird (37).

 $O_5H_{11}C_6O$ $O_6H_{11}C_6O$ OH OH OH OH

und tiefrot. Wäßriges Natriumcarbonat gibt tiefrosa Farbe, alkoholische Natronlauge ein Violettrot (37).

133. Pelargonenin-chlorid. Die orangeroten alkoholischen Lösungen dieses Farbstoffes sind stark fluorescierend. Wäßrige Natriumcarbonatlösung ruft violettblaue und alkoholische Lösung rein blaue Färbung hervor. Ebenso entsteht beim

132. Alkoholische Lösungen sind nicht fluorescierend

HO. OH >-OH

ruft violettblaue und alkoholische Lösung rein blaue Färbung hervor. Ebenso entsteht beim Zusatz von Aceton eine rein blaue Farbe (37).

Cl
O
Die alkoholische Lösung zeigt Fluorescenz wie diejenige des Pelargonenins. Der Farbstoff gibt mit Natriumearbonat eine blauviolette Lösung, welche in dünnen Schiehten bläulich erscheint. Die gleiche Farbe entsteht bei Zugabe von Natriumhydroxyd, doch verblaßt sie in ungefähr

HO OH
OH
OH
OH
OH
OH

triumhydroxyd, doch verblaßt sie in ungefähr 2 Minuten. In alkoholischer Lösung wird bei Zusatz von Natriumearbonat eine bläuliche Purpurfärbung erhalten (37).

135. Die alkoholische Lösung ist nicht fluorescierend und nimmt bei Zusatz von Natriumearbonat blauviolette Färbung an. Mit wäßrigem Natriumearbonat gibt das Salz violette Farbe, ebenso mit

beinahe augenblicklich (37).

Natriumhydroxyd, doch verblaßt das Violett

OH

 $_{\rm OH}$

CI

OH

ÒН

ÓН

HO

HO

HO

HO

OCH₃

 $H_5C_6H_2CO$

Galaktose

nute (37). 137. Eine alkoholische Lösung zeigt grünlichgelbe Fluorescenz. Das Salz gibt mit wäßrigem Natriumcarbonat eine blauviolette beständige Lösung. Durch Zusatz von Natronlauge wird keine Veränderung der Farbe hervorgerufen, doch geht dieselbe rasch in ein schmutziges Gelb über (37). 138. Die nichtfluorescierende alkoholische Lösung gibt mit Natriumcarbonat ein Bläulichviolett. OH Wäßrige Natriumcarbonatlösung ruft violette

136. Die alkoholische Lösung, welche grünlichgelbe

Fluorescenz zeigt, wird beim Zusatz von wäß-

rigem Natriumcarbonat rotviolett; die Farbe ist beständig. Die gleiche Farbe wird mit Natriumhydroxyd erreicht, aber sie verblaßt in 1 Mi-

Färbung hervor, die in dünnen Schichten bläulichviolett ist. Dieselbe durch Natronlauge erzeugte Färbung blaßt rasch aus (37). 139. Oenin-chlorid (39). In 2 proz. wässeriger Salzsäure leicht, in 10 proz. wenig löslich. Die al-koholische Oeninlösung besitzt blaustichig rote Farbe. Soda verschiebt die Farbe der wässerigen Oeninlösung nach Blauviolett.

kommen, daß sie verblaßt (13, 40). 141. Idaein-chlorid ist das Pigment der Preißelbeere (Vaccinium vitis idaea). Die konzentrierte Lösung in Wasser ist rötlichbraun, verblaßt dann infolge Bildung der Pseudobase, nimmt aber nach Zusatz von Säure die vorherige Farbe wieder an. Mit Natriumhydroxyd gibt eine Lösung des Chlorids eine klarblaue Tönung, welche rasch in Grün und dann in Gelb übergeht, dagegen erhält man mit Natriumcarbonat eine beständige violette Färbung. Mit Eisenchlorid in alko-

140. Oxycoccicyanin-chlorid ist der Farbstoff der

amerikanischen "cranberries". Das Salz löst

sich in wäßriger Natriumcarbonatlösung mit starkem Violett, welche Farbe gegenüber Natriumhydroxyd stabil ist; immerhin kann es vor-

holischer Lösung entsteht Blau, welches beim Verdünnen mit Wasser in Violett übergeht (12). ô OCH, 142. Die Lösung in Alkohol ist bläulichrot. Beim Zusatz von Natriumcarbonat entsteht eine bestän-HO. dige violette Färbung. Natriumhydroxyd erzeugt die gleiche Farbe, die aber rasch grün und hierauf gelb wird (12). $OC_6H_{11}O_5$

Literatur.

983

OH но OC6H11O5

C1

0

HO

 CH_3O

Natriumhydroxyd nicht verändert, aber bald zerstört (9). 0H144. Die scharlachrote alkoholische Lösung dieses Salzes gibt mit Eisenchlorid dunkelrote Farbe,

143. Fisetinin-chlorid löst sich in wäßrigem Natriumcarbonat mit blauer Farbe. Dieselbe wird durch

die beim Zusatz von Wasser violett wird. Die Lösung in wäßrigem Natriumcarbonat ist rein

blau, doch geht das Reinblau nach einigen Sekunden immer mehr in Violett über (38, 62).

Schichten violett, in dünnen Schichten blau und

permanganatfarben bei künstlichem Licht ist. Bei Zusatz von Natriumhydroxyd geht die Farbe über Grün in Gelb über. Mit wäßrigem Natrium-

acetat erhält man eine blauviolette Lösung, die

cvanin-diglucosid. Die ziemlich beständige blau-

violette Lösung in wäßrigem Natriumcarbonat (welche durch Natriumhydroxyd rasch gelblich-

nach Zusatz von Aceton blau wird (41).

146. Dieses Salz ist das zuerst dargestellte Antho-

145. Das Salz löst sich in wäßrigem Natriumcarbonat zu einer reich gefärbten Flüssigkeit, die in dicken

- OH OCOC,H,

HO.

 $OCH_{\mathfrak{g}}$ HO-OCH₃ OH $\dot{O}C_6H_{11}O_5$

OCH₃

CH₃O \cdot OH OCH₃ OHOC12H21O10 (Lactose)

 $\widetilde{\circ}$

- grün wird) hat bei gleichen äußeren Bedingungen einen blaueren Ton als 147 (41).
- Literatur.
- (1) Buck, J. S., u. J. M. Heilbron: Soc. 121, 1203 (1922). (2) Bülow u. Sicherer:
- B. 34, 3889 (1902). (3) Bradley u. R. Robinson: Soc. 1928, 1541. (4) Bradley, Robinson u. Schwarzenbach: Ebenda 1930, 793.
 - (5) CRABTREE u. ROBINSON: Soc. 113, 859 (1918).
- (6) DECKER U. FELLENBERG: A. 356, 281 (1907). (7) DICKINSON, R., U. J. M. HEIL-
- BRON: Soc. 127, 15.

- (8) Freudenberg, K.: Ann. der Chemie 444, 135 (1925). (9) Fonseka u. Robinson:
- Soc. 1931, 2730.

- (10) GATEWOOD u. ROBINSON: Soc. 1926, 1959. (11) GOMBERG u. CONE: A. 370, 142
- (1909). (12) Grove u. Robinson: Soc. 1931, 2722. (13) Biochem. Journ. 25, 1706 (1931).
- (14) Hirst, E. L.: Soc. 1927, 2490.

- (15) KARRER, P., u. G. DE MEURON: Helv. 15, 507 (1932). (16) KARRER U. PIEPER:

- Ebenda 13, 1067 (1930). (17) KARRER, P., u. Mitarbeiter: Ebenda 10, 5ff., 67ff., 729ff.,
- 758ff. (1927). (18) Ebenda 10, 729 ff. (1927). (19) Ebenda 10, 742 (1927). (20) Ebenda
- 10, 747 (1927). (21) Ebenda 10, 748 (1927). (22) Ebenda 11, 837 (1928). (23) Ebenda
- 12, 292 (1929). (24) KARRER, P., u. R. WIDMER: unveröffentlicht. (25) Helv. 10, 5ff.
- $\begin{array}{l} \text{(1926).} (26) \text{ Ebenda 10, 8 (1926).} (27) \text{ Ebenda 10, 9 (1927).} (28) \text{ Ebenda 10, 20 (1927).} \\ (29) \text{ Ebenda 10, 28 (1927).} (3\theta) \text{ Ebenda 10, 67, 73 (1927).} (3I) \text{ Ebenda 10, 69 (1927).} \end{array}$
- (32) Ebenda 10, 71 (1927). (33) Ebenda 10, 758 (1927). (34) Ebenda 11, 837 (1928).
- (35) Ebenda 12, 292 (1929). (36) KARRER, P., WIDMER, HELFENSTEIN, HÜRLIMANN.
- NIEVERGELT u. Monsarrat-Thoms: Ebenda 10, 729 (1927). (37) Leon, Robertson, Robinson u. Seshadri: Soc. 1931, 2672. — (38) Leon u.
- Robinson: Ebenda 1931, 2732. (39) Levy, Posternak u. Robinson: Ebenda 1931, 2701. - (40) Levy u. Robinson: Ebenda 1931, 2715. - (41) Ebenda 1931, 2738.

M. Hadders und C. Wehmer: Vorkommen der Anthocyane.

(1930). — (75) SVEND AAGE SCHOU: Helv. 10, 907 (1927).

Ebenda 412, 195 (1917). — (104) Ebenda 412, 164 (1917).

Idaein, Chrysanthemin (= Asterin), Antirrhinin.

biol. 95, 129 (1926); 96, 1020, 1022 (1927).

und sympetaler) Familien:

Liliaceen

Rosaceen

Ranunculaceen

Papaveraceen

Leguminosen

Geraniaceen

auf S. 944.

984

(42) Malkin u. Robinson: Soc. 127, 1190 (1925). — (43) Marquart, Clamor: Die Farben der Blüten. Bonn 1835. — (44) MURAKAMI, ROBERTSON u. ROBINSON: Soc. 1931.

2665. — (45) MURAKAMI u. R. ROBINSON: Ebenda 1928, 1537. (46) NOLAN, PRATT u. ROBINSON: Soc. 1926, 1968. — (47) NOLAN u. CASEY: Proc.

Roy. Irish Acad. 40, 56 (1931).
(48) Perkin, Robinson u. Turner: Soc. 93, 1085 (1908). — (49) Pratt u. Robinson:

Ebenda 121, 1577 (1921). — (50) Ebenda 123, 745 (1923). — (51) Ebenda 125, 188 (1924). —

(52) Ebenda 127, 166 (1925). — (53) Ebenda 127, 166, 1182 (1925). — (54) Ebenda 127, 1128

(1925). — (55) Ebenda 127, 1182 (1925). — (56) Pratt, Robinson u. Robertson: Ebenda

1927, 1975. — (57) Pratt, Robinson u. Williams: Ebenda 125, 199 (1924).

(58) RIDGWAY u. ROBINSON: Soc. 125, 214 (1924). — (59) Ebenda 125, 2240 (1924). — (60) ROBINSON, CRABTREE, DAS, LAWSON, LUNT, ROBERTS u. WILLIAMS: Ebenda 125, 207 (1924). — (61) Robinson u. Irvine: Ebenda 1927, 2086. — (62) Robinson u. Leon: Anales soc. espanola Fis. Quim. 29, 415 (1931). — (63) Robinson u. Willstätter: B. 61. 2503 (1928). — (64) ROBERTSON u. ROBINSON: Soc. 1926, 1713. — (65) Ebenda 1926, 1951. — (66) Ebenda 1927, 242. — (67) Ebenda 1927, 1720. — (68) Ebenda 1927, 2196. — (69) Ebenda 1928, 1460. — (70) Ebenda 1928, 1526. — (71) Robertson, A., R. Robinson u. Struthers: Ebenda 1928, 1455. — (72) Robertson, A., R. Robinson u. Sugiura: Ebenda 1928, 1533. (73) Scott-Moncrieff, R.: Biochem. Journ. 24, 753 (1930). — (74) Ebenda 24, 767

(76) WILLSTÄTTER u. BOLTON: A. 408, 54 (1915). — (77) Ebenda 408, 59 (1915). — (78) Ebenda 412, 115ff. (1917). — (79) Ebenda 412, 136, 149 (1917). — (80) WILLSTÄTTER U. BURDICK: A. 412, 149 (1917). — (81) WILLSTÄTTER, R., U. A. E. EVEREST: Ebenda 401, 189 (1913). — (82) Ebenda 401, 226 (1913). — (83) Ebenda 401, 227 (1913). — (84) WILLSTÄTTER u. MALLISON: Ebenda 408, 40 (1915). — (85) Ebenda 408, 15 (1915). — (86) WILLSTÄTTER u. MIEG: Ebenda 408, 61 (1915). — (87) Ebenda 408, 75 (1915). — (88) Ebenda 408, 77 (1915). — (89) Ebenda 408, 123 (1915). — (90) Ebenda 408, 132 (1915). — (91) WILL-STÄTTER, R., u. Mitarbeiter: Abhandlungen. Ebenda 401, 89 (1913). — (92) Ebenda 408, 1ff. (1915). — (93) Ebenda 412, 113 ff. (1917). — (94) WILLSTÄTTER u. Nolan: Ebenda 408, 137 (1915). — (95) Ebenda 408, 141 (1915). — (96) Sitzungsber. K. Akad. Wiss. I 1914, 769. — (97) WILLSTÄTTER U. SCHMIDT: B. 57, 1945 (1924). — (98) WILLSTÄTTER U. WEIL: Ebenda 412, 178 (1917). — (99) Ebenda 412, 231 (1917). — (100) WILLSTÄTTER u. ZECHMEISTER: Sitzungsber. K. Akad. Wiss. II 1914, 1359. — (101) WILLSTÄTTER, ZECHMEISTER u. KIND-LER: B. 57, 1938 (1924). — (102) WILLSTÄTTER U. ZOLLINGER: A. 408, 83 (1915). — (103)

Systematische Verbreitung und Vorkommen der Anthocyane¹. Von M. HADDERS und C. WEHMER, Hannover. Bislang nachgewiesen in Blüten oder Früchten folgender fast nur dicotyler (choripetaler

Convolvulaceen

Scrophulariaceen

Caprifoliaceen

Compositen

Labiaten

Solanaceen

Malvaceen

Violaceen

Ericaceen

sehen, hier auch frühere Literatur, ebenso in den "Pflanzenstoffen".

Punicaceen

Primulaceen

Gentianaceen

Übersicht². a) Pelargonidinderivate: Pelargonin, Punicin, Monardaein (= Salvianin), Callistephin. b) Cyanidinderivate: Cyanin, Mekocyanin, Keracyanin, Prunicyanin, Sambucin,

¹ Literatur: Willstätter, R. u. Mitarbeiter: Ann. der Chemie 408, 1—162 (1915); 412, 113-251 (1917). - KARRER, P. u. Mitarbeiter: Helv. chim. Acta 10-15 (1927-1932). Die einzelnen Arbeiten beider Forscher sind bereits auf S. 983 aufgeführt und dort nachzu-

Auch Rosenheim: Biochem. Journ. 14, 178 (1920). — K. Noack: Ztschr. f. Botanik 10, 10 (1918). — Jonesco: Ann. science nat. Bot., 10. sér. 12, 249 (1930); Compt. rend. Soc.

² Die hier gegebene Übersicht der Gruppen folgt der Zusammenstellung von P. KARRER

- c) Delphinidinderivate: Delphinin (Delphanin), Violanin, Gentianin (Gentanin), Vicin (Vicinin), Petunin.
 - d) Päonidinderivate: Päonin, Oxycoccicyanin.

e) Syringidinderivate: Malvin, Önin, Cyclamin, Ampelopsin, Primulin. - "Myrtillin", "Althaein".

f) Hirsutidinderivate: Hirsutin.

Anhang: Freie Anthocyanidine.

a) Pelargonidinderivate.

1. Pelargonin, $C_{27}H_{31}O_{15}(Cl)^1$, $[C_{27}H_{30}O_{15}]$.

Vorkommen: In Blüten von mehreren, meist dicotylen Familien nachgewiesen.

Fam. Liliaceae: Gladiolus-Species (in roten Blüten); s. unter b) 1.

Fam. Cruciferae: Raphanus sativus L. var. a radicula Pers., Radies (Wurzel). Fam. Geraniaceae: Pelargonium peltatum AIT. (bläulichrosafarbene Blüten). — P. zonale

L'HÉRIT, Scharlachpelargonie "Meteor" (in violettroten Blüten dagegen vor-

wiegend Cyanin, s. unter b) 1). Fam. Convolvulaceae: Ipomoea hederacea Jaco. (Pharbitis Nil Chois., Convolvulus N. L.), Japanische Winde, "Morning Glory" (Blüten der rotblühenden Form liefern Pelargonidin [früheres Pharbitidin und Hederacein?2], der blauvioletten Form

Cyanidin). Fam. Compositae: Aster chinensis L. (Callistephus ch. NEES, C. hortensis Cass.), Sommeraster (Blüten); nach früheren ein Gemisch von Pelargonidin- und Cyanidin-Glucosiden = Asterin, ist aber Chrysanthemin (s. b) 7). — Dahlia variabilis Desf., Georgine (in Blüten scharlachroter [tiefbraunroter] gefüllter Sorten der Cactus-

dahlie). - Centaurea Cyanus L., Kornblume, speziell auch in rosenfarbigen Blüten von "Dunkelpurpurroter Kornblume"; hier kein Cyanin (s. b) 1). 2. Punicin (identisch mit Pelargonin?).

Vorkommen: Nur in einer Familie. Fam. Punicaceae: Punica Granatum L., Granatapfelbaum (Blüten).

3. Monardaein (= Salvianin³), $C_{27}H_{30}O_{15}$.

Vorkommen:

Fam. Labiatae: Salvia splendens Ker.-Gawl. (Blüten). — S. coccinea L. (ebenso). — Monarda didyma L., "Goldmelisse" (Blüten = Flores Monardae).

4. Callistephin, C₂₁H₂₁O₁₀(Cl).

Vorkommen:

splendens bezeichnet.

Fam. Compositae: Aster chinensis L. (Calistephus ch. Nees, C. hortensis Cass.), Sommeraster (Blüten); neben Asterin (Chrysanthemin), s. b) 7.

b) Cyanidinderivate.

1. Cyanin, C₂₇H₃₁O₁₆(Cl).

Vorkommen: In Blüten und Früchten von meist dicotylen Familien nachgewiesen.

Fam. Liliaceae: Gladiolus-Species (in violetten Blüten, neben wenig Pelargonidinglucosid, in scharlachroten Formen dagegen nur dieses, s. a) 1). — Tulipa Gesneriuna L., Gartentulpe (in Blütenblättern dunkelroter ungefüllter B. und in den dunkel-

violetten Staubgefäßen). Fam. Rosaceae (Rosoideae): Rosa gallica L., Französische Rose (Blütenblätter

- Flores gallicae rubrae des Handels). Fam. Geraniaceae: Pelargonium zonale L'HÉRIT. (nur in Blüten einer violettroten

Varietät, s. a) 1); neben wenig Pelargonin. Fam. Tropaeolaceae: Tropaeolum majus L., Kapuzinerkresse, "Unechte Kapper" (Blüten); wenig Cyanidinglucosid (neben überwiegend Carotin).

Fam. Convolvulaceae: I pomoea hederacea Jacq. (s. a) 1).

¹ Die Anthocyanine sind durchweg als Chlorverbindungen isoliert und angegeben.

² Jamagushi, Kataoka s. "Pflanzenstoffe", 2. Aufl., 2, 1012. ³ Als "Salvianin" wurde früher bereits ein harziger Stoff der Blüten von Salvia

M. HADDERS und C. WEHMER: Vorkommen der Anthocyane. 986

Fam. Compositae: Dahlia varabilis DESF., Georgine, Dahlie (in blauroten und gefüllten Blüten tiefbraunroter Sorten der Cactusdahlie, s. auch a, 1). - Centaurea Cyanus L., Blaue Kornblume (Blüten, besonders in gefüllter dunkelpurpurroter K.); als K-Salz; auch in der gefüllten tiefviolettblauen K. — Zinnia elegans Jacq., Zinnie (nur in der oberen Schicht der Blütenblätter gefüllter, besonders dunkelroter Varietäten). — Gaillardia bicolor Hook. (in gelben, unten rot gefärbten Zungenblüten). — Helenium autumnale L. (in bräunlichroten Zungenblüten).

2. Mekocyanin, C₂₇H₃₁O₁₆(Cl), isomer Cyanin.

3. Keracyanin, CorHo1O15(Cl).

4. Prunicyanin, C₂₇H₃₁O₁₅(Cl).

Fam. Papaveraceae: Papaver Rhoeas L., Klatschmohn (Blüten der gefüllten purpurfarbigen Gartenform, "Ranunkelmohn" fl. pl.); Mekocyanin neben anscheinend einem

Fam. Rosaceae (Prunoideae): Prunus avium L. (Cerasus a. Brck.), Süßkirsche

Fam. Rosaceae (Prunoideae): Prunus spinosa L., Schlehe (Frucht); in Schale. — Ähnliches Cyanidinglucosid in Fruchtschale der Pflaume, P. domestica L.

5. Sambucin¹ (identisch mit Chrysanthemin?). Vorkommen: Fam. Caprifoliaceae: Sambucus nigra L., Schwarzer Holunder (Früchte = Holunderbeeren). 6. Idaein, C21H21O11(Cl).

Fam. Ericaceae: Vaccinium Vitis Idaea L., Preißel- oder Kronsbeere (Fruchtschale).

7. Chrysanthemin² (= Asterin), $C_{21}H_{20}O_{11}(Cl)$.

Vorkommen: Für 2 Familien angegeben.

Fam. Rosaceae (Rosoideae): Rubus fruticosus L., Brombeerstrauch (Früchte

Fam. Compositae: Aster chinensis L. (Calistephus ch. NEES), Sommeraster (Blüten); früheres Asterin, neben Callistephin. — Chrysanthemum indicum L., Winteraster (Blüten); in hell- und dunkelroten Blüten (besonders in der Varietät "Ruby King").

Fam. Scrophulariaceae: Linaria vulgaris Mill., Gemeines Leinkraut (Blüten).

8. Antirrhinin, C₂₇H₃₁O₁₅(Cl).

Antirrhinum majus L., Großes Löwenmaul (in magentafarbigen Blüten); früheres Magentaanthocyanin.

Vorkommen:

Vorkommen:

Vorkommen:

Vorkommen:

= Brombeeren).

Vorkommen:

Delphinidinderivat?

(Früchte = Kirschen).

Sonstige Cyanidinglucoside enthalten:

Fam. Saxifragaceae: Ribes rubrum L., Rote Johannisbeere (Haut der Beeren),

(rote Herbstblätter).

ein Cyanidinglucosid. Fam. Rosaceae (Pomoideae): Pirus Aucuparia Gärtn. (Sorbus A. L.), Vogelbeere (Beeren). — (Rosoideae): Rubus Idaeus L., Himbeerstrauch (Himbeere). In beiden

ein Cyanidinglucosid (ob Cyanin?). Fam. Vitaceae: Ampelopsis quinquefolia MICHX. (A. hederacea DC.), Wilder Wein

² Das frühere Alkaloid "Chrysanthemin" in Chrysanthemum cinerariaefolium Bocc. war Gemisch von Stachydrin und Cholin.

^{1 &}quot;Sambucin" ist früher schon ein nicht näher beschriebenes Alkaloid der Zweigrinde von Sambucus nigra benannt.

c) Delphinidinderivate.

1. "Delphinin" (Delphanin), $C_{41}H_{39}O_{21}(Cl)$.

Vorkommen: Fam. Ranunculaceae: Delphinium Consolida L., Feldrittersporn (violette Blüten).

2. Violanin, CorH20O16(Cl).

Vorkommen:

Fam. Violaceae: Viola tricolor L., Stiefmütterchen (in blauvioletten, blauschwarzen und braunen Blüten der kultivierten Gartenform); als K-Salz.

3. ,Gentianin" (Gentanin), C₃₀H₂₇O₁₄(Cl).

Vorkommen:

4. ,, Vicin''3 (Vicinin).

Fam. Gentianaceae: Gentiana acaulis L., Stengelloser Enzian (Blüten).

Vorkommen:

Fam. Leguminosae (Papilionatae): Vicia-Species ungenannt (in Blüten "dunkelweinroter Wicken").

5. Petunin, C₂₈H₃₃O₁₇(Cl).

Vorkommen:

Fam. Solanaceae: Petunia-Species ("Rathaus-Petunie"); in samtig veilchenblauen Als Delphinidinderivate wurden früher auch die Anthocyane Myrtillin, Althaein, Malvin

d) Päonidinderivate.

1. Päonin, C₂₈H₃₃O₁₆(Cl).

Vorkommen:

Vorkommen:

und Onin angesehen.

Fam. Ranunculaceae: Paeonia arborea Don. (P. officinalis Thbg.), Päonie, Pfingstrose (Blüten).

2. Oxycoccicyanin.

Fam. Ericaceae: Vaccinium Vitis Idaea L., Kronsbeere, Preißelbeere (Frucht). — V. macrocarpum Air. (Oxycoccos m. Pers.), Kranbeere, "Crane berry" (Frucht).

e) Syringidinderivate.

1. Malvin, C₂₉H₃₅O₁₇(Cl). Vorkommen: In zwei Familien.

Fam. Malvaceae: Malva silvestris L., Wilde Malve (Blüten).

Fam. Primulaceae: Primula viscosa (ALL.), Klebrige Primel (Blüten). — P. integritolia L. (ebenso).

2. Önin (Önocyanin), C23H25O12(Cl).

Vorkommen:

zu ändern.

Fam. Vitaceae: Vitis vinifera L., Weinstock (Beerenschale blauer Trauben). — V. riparia Micux., Clintontraube und andere V.-Bastarde, Seibel- und Isabellatraube (ebenso). — V. Labrusca L. (Beeren = Concordtrauben) und V. aestivalis (Nortontraube), gleichfalls öninartiges Glucosid in Schale.

- Delphinin heißt bereits ein Alkaloid der Samen von Delphinium Staphysagria L. (s. Wehmer: Pflanzenstoffe, 2. Aufl., 1, 320, 1929); der Name wäre (etwa in Delphanin) zu ändern.
- ² Gentianin ist schon der Bitterstoff der Enzianwurzel benannt, der Name könnte vielleicht in Gentanin geändert werden.
- ³ Vicin ist schon ein Alkaloid der Wicken und Pferdebohnensamen genannt und ebenso eine Substanz aus entzuckerten Laugen der Rübenzuckerfabrikation; vielleicht in Vicinin

988 M. Hadders und C. Wehmer: Vorkommen der Anthocyane.

3. "Cyclamin" (mit $\ddot{O}nin$ identisch?).

Vorkommen:

Fam. Primulaceae: Cyclamen europaeum L., Alpenveilchen (Blüte).

4. Ampelopsin (mit vorigen beiden identisch?), C₂₂H₂₃O₁₂Cl?

Vorkommen:

Fam. Vitaceae: Vitis Labrusca × V. vinifera L. (Schale der Trauben = Ivestraube?), zweifelhaft! — Ampelopsis quinquefolia Michx., Wilder Wein (Beerenschale).

5. Primulin².

Vorkommen:

Fam. Primulaceae: Primula polyantha Mill. (P. elatior Hill.), Gartenprimel (in magentafarbigen Blüten), 1930.

6. ,,Myrtillin", C₂₂H₂₃O₁₂(Cl)?

Vorkommen: In Heidelbeeren; ist nach früheren Angaben Monogalactosid des Myrtillidin (Delphinidinmonomethyläther), nach späteren aber Gemisch ähnlich dem des folgenden (Syringidin- und Delphinidinderivate).

Fam. Ericaceae: Vaccinium Myrtillus L., Heidelbeere (Früchte = "Heidelbeeren").

7. ,Althaein", C22H23O12(Cl)?

Vorkommen: Im Malvenfarbstoff ("Vegetalin"); ist nach neuerer Angabe kein Monogalactosid des Myrtillidin, sondern Mischung von Derivaten des Syringidin und Delphinidin

mit seinem Methyläther.

Fam. Malvaceae: Althaea rosea Cav., Stockmalve, Stockrose und Variet. nigra, Schwarze Malve (Blüten = Flores Malvae arboreae).

f) Hirsutidinderivate.

1. Hirsutin, C₃₀H₃₇O₁₇(Cl).

Vorkommen:

Fam. Primulaceae: Primula hirsuta ALL., Rauhhaarige Primel (Blüten).

Anhang: Freie Anthocyanidine³

mmon (nobon Authorization) in following Pflorgen won-

kommen (neben Anthocyaninen) in folgenden Pflanzen vor: Fam. Liliaceae: Ruscus aculeatus L., Mäusedorn (Frucht).

Fam. Polygonaceae: Polygonum compactum Hook. (junge rote Blätter).

Fam. Ranunculaceae: Paconia arborea Don. (P. officinalis Theg.), Pfingstrose, Päonie (Blütenblätter).

Fam. Papaveraceae: Papaver Rhoeas L., Klatschmohn (Blüten).

Fam. Rosaceae (Pomoideae): Cydonia vulgaris Pers., Quitte (Blätter). — Pirus

Malus L., Apfelbaum (ebenso). — (Prunoideae): Prunus Pissardi CARR. (rote Blätter).

Fam. Geraniaceae: Pelargonium-Species (P. zonale L'HÉRIT.?) (Blüten).

Fam. Aceraceae: Acer platanoides L., Spitzahorn (rote Blätter); Anthocyanidin

Aceridin.

Fam. Vitaceae: Vitis vinifera L., Weinstock (junge rote Blätter und Beeren) und andere V. Species. — Ampelopsis quinquefolia Michx. (A. hederacea DC.). Wilder

Wein (Blätter). Fam. Solanaceae: Solanum Dulcamara L., Bittersüß (Frucht).

¹ Cyclamin ist früher schon ein Saponin aus der Knolle von Cyclamen europaeum L.

Cyclamin) der Primelwurzel genannt ("Pflanzenstoffe", S. 920).

3 St. Jonesco, auch Rosenheim u. Noack s. Fußnote 1 auf S. 984.

und der Wurzel von Primula officinalis Jaco. sowie eine Substanz aus Anagallis arvensis L. genannt; Änderung vielleicht in Cyclamenin.

2 Primulin wurde früher auch eine zweifelhafte saponinartige Substanz (anscheinend

23. Anthracenglucoside.

Von L. ROSENTHALER, Bern.

Nachweis. Ein allgemeines Verfahren zum Nachweis der Anthracenglucoside existiert nicht. Die Aglucone lassen sich in manchen Fällen (alte Krappwurzel, viele Oxymethylanthrachinondrogen) durch Mikrosublimation isolieren und dann durch ihre physikalischen Eigenschaften und geeignete Reaktionen (Verhalten gegen Alkalien, Lackbildung) nachweisen. Näheres über die Identifi-

Die einzelnen Anthracenglucoside.

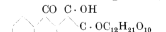
zierung der sog. Oxymethylanthrachinondrogen s. S. 1018.

Die omzenen izmanuoenganoorius			
Name	Jahr	Entdecker	Ausgangsmaterial
A. Oxyanthrachinonglucoside.			
$Ruberythrins\"{a}ure$	1851	ROCHLEDER (6)	Krappwurzel
B. Oxymethylanthrachinonglucoside.			
Morindin	1848	Anderson (1)	Holz von Morinda citrifolia
$Alo\"in$	1851	Т. и. Н. Sмітн (43 g)	Barbados-Aloë
Frangulin	1857	CASSELMANN (6)	Frangularinde
Nataloin	1871	HANBURY u. FLÜCKIGER (11)	Natal-Aloë
Rubiadinglucosid	1893	SCHUNCKU, MARCHLEWSKI (43 e)	Krappwurzel
Polygonin	1895	A. G. PERKIN (43*)	Wurzel von Polygonum
			cuspidatum
Rheopurgarin Chryso-	1898	GILSON (14)	Rhabarber-rhizom
phanein, Rheochrysin	(1902)	` ,	
Isobarbaloin	1900	LÉGER (24)	Aloë-Arten
Homonataloin	1903	Léger (18)	Natal-Aloë
Glucochrysaron	1908	HESSE(16)	Rhapontikwurzel
Rhamnocathartin, Rham-	1908	WALIASCHKO	Früchte von Rhamnus
nox anthin		u. Krassowski (45 c)	cathartica
Gluc o frangulin	1925	Casparis u. Maeder (5)	Frangularinde
C. Anthranolglucoside.			
Jesterin	1908	Waliaschko	Früchte von Rhamnus
		u. Krassowski (33)	cathartica
Rhamnartikosid, Rham- nikosid	1925	Bridel u. Charaux(1)	Stengelrinde von Rhamnus cathartica
Polydatosid	1926	Bridel u. Béguin (3 a u. 5)	Wurzel von Polygonum
			cuspidatum
Frangularosid	1930	Bridel u. Charaux (6a)	Frangularinde
A Owner Almost Library allows and the			

A. Oxyanthrachinonglucoside.

Glucoside der Krappwurzel.

Ruberythrinsäure (Rubiansäure, Alizarindiglucosid) C₂₆H₂₈O₁₄, vielleicht



CO CH

Darstellung. a) Nach Rochleder (5). Die wenn möglich frische Wurzel des Krapps (Rubia tinctorum L.) wird zerschnitten in siedendes Wasser eingetragen. Die durch ein feines Sieb abgetrennte und filtrierte Flüssigkeit wird

mit Bleiacetat versetzt. Die von dem violetten, nur Spuren von Ruberythrinsäure enthaltenden Niederschlag abfiltrierte Flüssigkeit wird unter möglichster

L. Rosenthaler: Anthracenglucoside.

Vermeidung eines Überschusses mit Bleiessig versetzt. Der so entstandene hauptsächlich Ruberythrinsäure enthaltende Niederschlag wird mit Schwefelwasserstoff zersetzt und das Bleisulfid mit wenig kaltem Wasser ausgewaschen. Dann kocht man das Bleisulfid, das noch den größten Teil der Ruberythrinsäure

990

adsorbiert hält, mit Weingeist aus, konzentriert die gelbe, weingeistige Lösung im Wasserbad, nimmt mit Wasser auf und setzt ein wenig Barytwasser hinzu. Aus dem von dem weißen Niederschlag abgetrennten Filtrat fällt man mit mehr Barytwasser die Ruberythrinsäure als dunkelkirschrotes Bariumsalz.

Man löst es in verdünnter Essigsäure und versetzt die mit Ammoniak nicht völlig neutralisierte Lösung mit Bleiessig. Das ausgefallene zinnoberrote Bleisalz wird mit weingeisthaltigem Wasser ausgewaschen, dann in Weingeist verteilt mit Schwefelwasserstoff zersetzt. Die Flüssigkeit wird mit dem suspendierten Bleisulfid zum Sieden erhitzt und heiß filtriert. Beim Abkühlen scheidet sich

die Ruberythrinsäure aus und wird nach dem Abpressen durch Umkrystalli-

sieren aus möglichst wenig siedendem Wasser gereinigt. b) Nach O. Bergami (1). Je 1 kg gepulverter Krapp wird mit 8-9 labsolutem Alkohol 2-3 Stunden am Rückflußkühler gekocht. Man filtriert die kochende Flüssigkeit und destilliert sie auf ein Drittel bis ein Viertel ihres Volumens ab. Bei schnellem Abkühlen scheidet sich das Rohglucosid aus. Seine Lösung in der etwa 5-6fachen Wassermenge wird im wesentlichen nach dem Verfahren von ROCHLEDER (s. oben) weiter verarbeitet. Nur wird

der Bleisulfidniederschlag statt mit Weingeist jedesmal mit Wasser ausgekocht.

Eigenschaften. Citronengelbe, seidenglänzende Nadeln. F. 258-260°. Leicht löslich in heißem, schwer in kaltem Wasser, noch schwerer in absolutem Alkohol. Fast unlöslich in Äther und Benzol. Löst sich in konzentrierter Schwefelsäure mit blutroter Farbe.

Versetzt man die heiße weingeistige Lösung mit weingeistiger Kalilauge, so erhält man den tiefroten Niederschlag des Kaliumsalzes. Kocht man ihre blutrote wäßrig-alkalische Lösung, so geht die Farbe plötzlich in die blauviolette der alkalischen Alizarinlösung über. Die wäßrige Lösung gibt mit Alaun auf Zusatz von Ammoniak einen zinnoberroten Lack. Die heiße wäßrige Lösung gibt ferner rote Niederschläge mit Baryt-, Strontian- oder Kalkwasser. Auch

mit Bleiessig tritt Fällung ein (s. oben). Sämtliche Salze sind die einer einbasischen Säure.

Färbt Beizen nicht an. Vergärt mit Hefe nicht.

Wird durch das im Krapp vorhandene Enzym sowie durch Kochen mit Säuren oder Alkalien in Alizarin und Glucose gespalten.

$$\begin{array}{c} \mathrm{C_{26}H_{28}O_{14}+2H_{2}O} = \mathrm{C_{14}H_{8}O_{4}+2H_{6}H_{12}O_{6}}. \\ \mathrm{Ruberythrins\"{a}ure} & \mathrm{Alizarin} & \mathrm{Glucose} \end{array}$$

Über die Synthese von Alizaringlucosiden s. A. Robertson (5); auch E. Glaser und O. Kahler (2), Takahaski (7); G. Zemplén u. A. Müller (8).

Zur Identifizierung der Ruberythrinsäure ist besonders geeignet die Oct-

acetylruberythrinsäure C₂₆H₂₀(OC₂H₃O)₈O₆.

Darstellung. Man acetyliert Ruberythrinsäure wie üblich durch Erwärmen mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat und krystallisiert sie aus Weingeist unter Zusatz von ein wenig Eisessig um.

Eigenschaften. Hellgelbe Nadeln. F. 230°. Leicht löslich in kaltem Eisessig, schwer in Weingeist, auch in siedendem, unlöslich in Wasser.

Im Krapp soll weiter das Glucosid des Purpurins (s. S. 1017) vorkommen. Es ist jedoch nicht dargestellt; man schließt auf seine Gegenwart durch die Art und Weise, wie Purpurin - offenbar durch einen Spaltungsvorgang aus dem Krapp erhalten wird.

Literatur.

Oxyanthrachinonglucoside.

- (1) Bergami, O.: Untersuchung einer kaukasischen Krappwurzel. Ber. Dtsch. Chem. Ges. 20. 2247 (1887).
- (2) GLASER, E., u. O. KAHLER: Zur Kenntnis der Ruberythrinsäure. Ber. Dtsch. Chem. Ges. 60, 1349 (1927).
 - (3) KOPP, E.: Bull. Soc. ind. Mulhouse 31, 9 (1861); Rev. chim. appl. 3, 85.
- (4) LIEBERMANN, C., u. O. BERGAMI: Zur Kenntnis der Ruberythrinsäure. Ber. Dtsch. Chem. Ges. 60, 1349 (1927).
- (5) ROBERTSON, A.: Journ. Chem. Soc. London 1930, 1136. (6) ROCHLEDER, FR.: Untersuchung der Wurzel der Rubia tinctorum. Sitzungsber. K. Akad. Wiss. Wien, Math.
- naturwiss. Kl. 6, 433 (1851).

 (7) Takahashi: Journ. Pharm. Soc. Jap. 525, 4 (1925).

(8) ZEMPLÉN, G., u. A. MÜLLER: Über Alizarin-glucoside und Alizarin-bioside. Ber. Dtsch. Chem. Ges. 62, 2107 (1929).

B. Oxymethylanthrachinonglucoside.

Nachweis. Der Nachweis eines Oxymethylanthrachinonglucosids gilt als erbracht, wenn seine Lösung nach der Hydrolyse, aber nicht vor dieser, an Äther, Benzol u. dgl. einen — wohl immer gelben — Stoff abgibt, der mit Alkalien sich kirschrot, purpurrot oder rotviolett färbt (Bornträgersche Reaktion). Die ge-

färbten Flüssigkeiten zeigen im Spektralapparat nach TSCHIRCH (44a) ein für die Bornträgersche Reaktion charakteristisches schmales Band bei EF ungefähr zwischen $\lambda = 0,480~\mu$ und $0,600~\mu$. Die Hydrolyse wird gewöhnlich durch

Kochen mit verdünnter Salz- oder Schwefelsäure, seltener mit weingeistiger Kalilauge vorgenommen. Im ersteren Fall schüttelt man nach dem Erkalten ohne weiteres mit Äther oder Benzol aus, in letzterem muß man vor dem Ausschütteln mit Wasser verdünnen und mit Salzsäure ansäuern. Man trennt dann

in beiden Fällen die wäßrige Schicht ab, wäscht die verbliebene mit ein wenig Wasser und durchschüttelt sie dann mit Ammoniak oder Natronlauge.

Über die quantitative Bestimmung von Oxymethylanthrachinonen s. S. 1019.

Aloine.

Vorbemerkung.

Die von Léger (24) für das Barbaloin aufgestellte Konstitutionsformel OH $_{\rm CO}$ O \cdot CH $_2$ \cdot (CHOH) $_3$ \cdot CHO

\cdot CH₂OH

ĊO

ist zuerst von L. ROSENTHALER (43 b) angezweifelt worden, der darauf hinwies, daß er die Osazone, die ein Körper dieser Formel geben sollte, nicht erhalten konnte und daß auch die von Léger (24) ausgeführte Acetylbestimmung zu Zweifeln Veranlassung gibt.

Gleichzeitig wurde darauf hingewiesen, daß die Anthrachinonglucoside der Aloe von Anthranolglucosiden begleitet sein könnten. Später hat dann HAUSER (149 a) aus der Fluorescenz, die Aloin mit Borax gibt, geschlossen, daß Aloin ein Anthranolglucosid sei, hat das Anthranol kristallisiert gewonnen und ohne weitere Beweisführung eine entsprechende Konstitutionsformel des Aloins aufgestellt. Die zur Zeit wahrscheinlichste Formel für Barbaloin oder Isobarbaloin ist:

$$\begin{array}{c} O \cdot CH \cdot (CHOH)_3 \cdot CH_2 \\ OH & OH \end{array}$$

L. Rosenthaler: Anthracenglucoside. 992

Derivate und zum Teil sicher auch die Bezeichnungen abzuändern.

Barbaloin (Aloeemodinanthranol-d-arabinosid C₂₀H₂₀O₈)

Aloe geschüttelt, der Auszug wird wie oben weiter behandelt. Dieselbe Operation wird ein drittes Mal wiederholt. Die von den drei Destillationen gebliebenen Rückstände werden mit so viel eines Gemisches gleicher Teile Chloroform und absolutem Alkohol versetzt, daß ein Sirup entsteht. Dieser krystallisiert nach 5-6tägiger Aufbewahrung an kühlem Ort. Man saugt die Krystalle auf einem BÜCHNER-Trichter ab und wäscht sie mit dem Chloroform-Alkohol-Gemisch.

In dieser Formel ist die Ansatzstelle des Arabinoserestes unbewiesen. Für die Anheftung an 9 spricht der Umstand, daß Aloin die Tunmannsche Anthranolreaktion mit

Auch die Aloine der Natalaloe sind nach einer Beobachtung von L. Rosenthaler (43c) sehr wahrscheinlich Anthranolglucoside. Wenn die Aloine trotzdem noch unter den Oxymethylanthrachinon-Glucosiden behandelt werden, so ist dies darauf zurückzuführen. daß es aus technischen Gründen nicht mehr möglich war, die Umstellung vorzunehmen.

Darstellung (Leger [24]). 1 kg Aloe (Kap-Uganda-Jafferabad- oder Socotra-Aloe) wird mit 11 Methanol maceriert. Die nach 2-3 Tagen bei häufigem Umschütteln erhaltene Lösung wird auf 50-60° erwärmt und mit 51/2 l wasserfreiem Chloroform versetzt. Man schüttelt tüchtig und läßt die Flüssigkeit in einem Gefäße absetzen, das unten eine mit einem Hahn versehene Durchbohrung besitzt. Nach 24 Stunden läßt man die untere der zwei entstandenen Schichten abfließen und destilliert auf dem Wasserbad ab, solange etwas übergeht. Die überdestillierte Flüssigkeit wird nochmals mit der ungelöst gebliebenen

Selenigsäure-Schwefelsäure nicht gibt. Aus Aloin und Isobarbaloin wird dasselbe 9-Anthra-nol erhalten (Rosenthaler) (43 d). Da nach dieser Auffassung Aloin und Isobarbaloin nicht die Légersche Formel (24) C₂₀H₁₈O₉, sondern die Formel C₂₀H₂₀O₈ besitzen, so sind alle von Léger und Gibson und Simonsen auf die alte Formel bezogenen Formeln der

form umkrystallisiert. Eigenschaften. Gelbe glänzende, prismatische Nadeln, die sehr bitter schmecken. Leicht löslich in warmem Methanol und warmem Wasser; es kry-

Das Rohaloin wird aus einem Gemisch von 1 Vol. Methanol und 2 Vol. Chloro-

stallisiert aus ersterem mit 1,5, aus letzterem mit 3H2O; auch in Essigäther löslich. Dreht in wäßriger Lösung nach rechts, in Essigäther nach links.

 $[\alpha]_{p}^{18} = +21^{\circ}, 4$ (in 1 proz. wäßriger Lösung); = $-10^{\circ}, 4$ (in 1 proz.

essig-ätherischer Lösung). Salzsäure, Bromwasserstoffsäure, Eisessig, die Ätzalkalien und Ammoniak

zeigen allmählich grünliche Fluorescenz. Die Lösung in Ammoniak wird rasch grüngelb, dann braun, braunrot und schließlich orangefarben. Auch die Lösung in Natronlauge wird langsam orange. Kocht man Barbaloin mit Alkalien, besonders auch mit 10 proz. Boraxlösung,

lösen Barbaloin leicht, die beiden letzteren anfangs mit gelber Farbe. Die alkalischen Lösungen, besonders deutlich die in Ammoniak oder Borax (s. unten),

so wird es nach Hauser (14b) und Rosenthaler (43d) in folgender Weise gespalten:

 $\begin{array}{c} {\rm C_{20}H_{20}O_8 + H_2O = C_{15}H_{12}O_4 + C_5H_{10}O_5.} \\ {\rm Barbaloin} \end{array}$

Verwendet man zur Aufspaltung Natriumperoxyd (Léger), so erhält man

statt des Anthranols das Emodin. Wird durch Salzsäure bei Gegenwart von Weingeist (Näheres s. S. 1021)

in Aloeemodin und d-Arabinose aufgespalten, indem das primär entstehende Anthranol durch den Luftsauerstoff zum Aloeemodin oxydiert wird. Beim Erhitzen eines Gemisches von 10 cm3 einer 0,1 proz. Lösung von

Barbaloin, 1 Tropfen einer 1 proz. Kupfersulfatlösung und 2 proz. Wasserstoff-

peroxyd tritt himbeerrote Färbung ein (Hirschsohn). Die wäßrige Lösung gibt mit Bromwasser einen Niederschlag. Läßt man auf eine Lösung von Barbaloin in konzentrierter Schwefelsäure die Dämpfe rauchender Salpetersäure einwirken, so entsteht eine grüne oder blaue Färbung mit violetter äußerer Zone. Beim Verdünnen mit Wasser tritt kirschrote, durch Natronlauge tief carminrot werdende

Verdünnen mit Wasser tritt kirschrote, durch Natronlauge tief carminrot werdende Färbung auf (Léger). Eine weingeistige Lösung des Barbaloins gibt mit as-Methylphenylhydrazin allmählich eine Grünfärbung (noch in Verdünnung 1:20000) und bei größerer Konzentration einen blaugrünen Niederschlag

(ROSENTHALER [43 a]). Die Lösung des Barbaloins in gesättigter Boraxlösung

zeigt noch in Verdünnung 1:250000 eine grüne Fluorescenz (Schouteten).

Nachweis von Barbaloin neben Isobarbaloin (E. Leger [24]). Das Gemisch von Barbaloin und Isobarbaloin, wie man es aus Barbados- und Curaçao-Aloe erhält, wird zunächst 2—3mal aus Methanol krystallisiert (8—10 cm³ Methanol

auf 1 g Aloin).

10 g des umkrystallisierten Produkts löst man in 100 cm³ 15 proz. Kochsalzlösung und fügt 5 cm³ gesättigte Kupfersulfatlösung hinzu. Man beläßt die rot werdende Flüssigkeit 10 Minuten auf dem Dampfbad, läßt erkalten, saugt die Krystalle ab und wäscht sie. Man wiederholt, wenn nötig, diese Operation so oft, bis die Krystalle keine Rotfärbung mehr mit Kupfersulfat und Kochsalz geben.

Das an der Luft getrocknete Barbaloin wird aus einem Gemisch von 2 Vol. Chloroform und 1 Vol. Methanol umkrystallisiert.

Zur Identifizierung eignet sich am besten das Pentaacetyl-tetrachlor-

barbaloin (s. S. 994).

Barbaloinderivate von LÉGER (24). Dibenzoylbarbaloin. Darstellung. Die Lösung von 2 g Barbaloin in 10 cm³ Pyridin wird allmählich mit 3 g Benzoylchlorid versetzt. Nach 2

bis 3 Stunden gießt man das Gemisch in 100 cm³ Wasser und löst die entstandene Ausscheidung in 120 cm³ Äther. Die filtrierte Lösung wird erst mit salzsäurehaltigem, dann mit reinem Wasser gewaschen. Die nach Abdestillieren des Äthers bleibende Flüssigkeit geht im Vakuumexsiccator über Schwefelsäure in eine geschmacklose gelbe Masse über, die in Wasser, pyridinhaltigem Wasser und verdünnten Alkalien unlöslich ist.

Pentabenzoylbarbaloin. Darstellung. Man erhitzt in verschlossener Röhre Dibenzoylbarbaloin bei 100° mit einem Überschuß von Benzoylchlorid. Die entstandene gelbgrüne

Pentabenzogloarbaloin. Darstellung. Man erhitzt in verschlossener Röhre Dibenzoylbarbaloin bei 100° mit einem Überschuß von Benzoylchlorid. Die entstandene gelbgründer Flüssigkeit gießt man in eine Schale und stellt diese in eine Glocke über ein Gefäß mit Wasser. Nach 3—4 Tagen nimmt man die erhärtete Masse mit Äther auf und wäscht die Lösung erst mit Sodalösung, dann mit Wasser. Dann destilliert man sie zum größten Teile ab und überläßt den Rest der freiwilligen Verdunstung. Nach 1—2 Tagen nimmt man mit Äther auf, wäscht diesen wieder wie oben, läßt ihn dann freiwillig verdunsten und trocknet den Rückstand im Vakuum über Schwefelsäure.

Diese erhaltene Masse ist blasser gelb als die Dibenzoylverbindung. Sie ist leichter in Äther, schwerer in Weingeist löslich als jene.

Ather, schwerer in weingeist losiich als Jene.

Pentaacetylbarbaloin. Darstellung. Man erhitzt 10 g Barbaloin, 10 g wasserfreies Natriumacetat und 50 cm³ Essigsäureanhydrid in geschlossener Röhre 1 Stunde auf 100—110°.

Man fällt mit genügend Wasser, zerreibt das hart gewordene Produkt mit Wasser, wäscht

mit diesem, saugt ab und trocknet an der Luft. Gelbes amorphes Pulver, das bei 100° erweicht. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Weingeist und Äther. Es ist ein Gemisch von Pentaacetylbarbaloin und der entsprechenden

Weingeist und Äther. Es ist ein Gemisch von Pentaacetylbarbaloin und der entsprechender β -Barbaloinverbindung.

Tetrachlorbarbaloin. Darstellung. Zu einer Lösung von 10 g Barbaloin in 50 cm³ reiner Salzsäure gibt man allmählich unter Abkühlung 5 g pulverisiertes Kaliumchlorat. Wenn die Masse krystallinisch erstarrt ist, fügt man 50 cm³ Wasser hinzu, saugt an der Pumpe

ab, wäscht gründlich mit Wasser und trocknet an der Luft.

Man reinigt durch 2—3 Krystallisationen aus 60 proz. Weingeist (cristallisations troublées), dann krystallisiert man langsam aus der mit Tierkohle behandelten Lösung in

90 proz. Weingeist.

Man kann auch in die Lösung von 10 g Barbaloin in 50 cm³ Salzsäure 3—4 Stunden lang trockenes Chlor einleiten. Die klar bleibende Flüssigkeit wird am nächsten Tag all-

lang trockenes Chlor einleiten. Die klar bleibende Flüssigkeit wird am nächsten Tag allmählich in einen großen Überschuß Wasser gegossen. Der Niederschlag wird abgesaugt, gewaschen, an der Luft getrocknet und wie oben gereinigt.

Gelbe glänzende, monokline Prismen, die bei 110° ihr Krystallwasser (1,5 H₂O) verlieren, ohne daß Gewichtskonstanz eintritt. Fast unlöslich in Wasser, unlöslich in Benzol, wenig löslich in kaltem Weingeist.

Löslich in Alkalilaugen und Sodalösung. Man kann aus letzterer die Natriumverbindung (mit 3 Na) erhalten, wenn man die Lösung zur Trockne dampft, dann den Rückstand nach völligem Trocknen über Schwefelsäure mit absolutem Alkohol behandelt und die Lösung konzentriert. Goldgelbe mikroskopische Nadeln, sehr leicht in Wasser löslich, aber auch

daraus in langen orangefarbenen Nadeln krystallisierend. Pentaacetyl-tetrachlor-barbaloin. Darstellung. Man erhitzt in verschlossener Röhre

Tetrachlorbarbaloin mit einem Überschuß von Acetylchlorid 1/2 Stunde bei 100°. Man dampft die Flüssigkeit ein, um den Überschuß von Acetylchlorid und Chlorwasserstoff zu vertreiben und nimmt den Rückstand mit kochendem Weingeist auf. Beim Erkalten erhält

man die Verbindung krystallinisch.

Mikroskopisch kleine, dünne, gelbe, quadratische Lamellen. F. 164-165° (korr.). Sehr wenig auch in heißem Weingeist löslich, schwer löslich in Äther, leicht löslich in Benzol. Pentabenzoyl-tetrachlor-barbaloin. Darstellung. Man erhitzt Tetrachlorbarbaloin mit einem Überschuß von Benzoylchlorid 1 Stunde lang bei 100°. Man bringt dann die Flüssigkeit in einer Glocke über Wasser. Man nimmt die festgewordene Masse mit Ather auf, wäscht die Lösung erst mit Sodalösung, dann mit Wasser, destilliert den Äther ab und nimmt den Rückstand mit Aceton auf. Man fügt Weingeist bis zur leichten Trübung hinzu und konzentriert im Vakuum. In einem bestimmten Augenblick trübt sich die Flüssigkeit und setzt die Verbindung als gelbe nichtkrystallinische Körner ab. Man filtriert und wäscht mit Weingeist.

Die Verbindung löst sich sehr leicht in Äther und Aceton; sie ist in Weingeist, auch in

warmem, fast unlöslich.

Tetrabromaloin. Darstellung. Man gießt eine wäßrige Barbaloinlösung in einen Überschuß von Bromwasser. Der entsprechende Niederschlag wird abgesaugt, gewaschen und an der Luft getrocknet. Man erwärmt mit 60 proz. Weingeist, der beim Erkalten die Verbindung als gelbe filzige Nadeln abscheidet, die in kaltem Weingeist leicht löslich sind. Enthält 4 H2O.

Barbaloinderivate von GIBSON und SIMONSEN (12).

Tribrombarbaloin C₂₀H₁₅O₉Br₃. Darstellung. Zu einer auf 0° abgekühlten Lösung von 5 g Barbaloin in 25 cm3 Bromwasserstoffsäure (spez. Gew. 1,5) gibt man allmählich eine Lösung von 8 g Brom in 25 cm³ Bromwasserstoffsäure. Nachdem die Mischung 4 Tage bei Zimmertemperatur gestanden, gießt man auf Eis, filtriert und trocknet an der Luft. Die erhaltenen 5 g des Bromderivats werden in 50 cm³ heißem 60 proz. Weingeist gelöst. Das sich daraus abscheidende Produkt wird im Soxhlet-Apparat mit Aceton ausgezogen.

Glänzendes gelbes Pulver, das sich, langsam erhitzt, bei 284° bräunt und sich mit starker Gasentwicklung bei 291° zersetzt; bei schnellem Erhitzen zersetzt es sich bei 296°.

Unlöslich in Wasser, sehr schwer löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln. Nicht ohne Veränderung in viel Ameisensäure oder Essigsäure löslich. Konzentrierte Schwefelsäure gibt eine rotgelbe, leicht fluorescierende Lösung. Mit goldgelber Farbe in Alkalien löslich. Wird durch kurzes Erhitzen mit 50 proz. Schwefelsäure nicht angegriffen, auch nicht durch Erhitzen mit 3 proz. methanolischer Lösung von Bromwasserstoff in der Bombenröhre. Die weingeistige Lösung gibt mit Ferrichlorid eine tiefrotbraune Färbung, die beim Erwärmen blasser wird, beim Erkalten in der ursprünglichen Stärke wieder erscheint.

Hexaacetyl-tribrombarbaloin. Darstellung. Eine Lösung von 2 g Tribromaloin in 20 cm³ Essigsäureanhydrid wurde nach Zusatz von 2 Tropfen Schwefelsäure 2 Stunden gekocht. Nach dem Abkühlen wurde in Wasser gegossen. Die trockene und fein ge-pulverte Masse wurde aus Ligroin (Siedepunkt 60—80°) umgeschieden und so als fast farbloses, nichtkrystallinisches Pulver erhalten. Erweicht bei 173°, schmilzt bei 185—187° zu einem gelben Harz. Löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln mit Ausnahme von Ligroin und Cyclohexan. Seine Lösung in Eisessig und Essigsäureanhydrid wird durch

Chromsäure angegriffen.

Darstellung. Die Lösung des Tribrombar-Tribrom - barbaloin - pentamethyläther. baloins in Aceton wird mit 20 proz. Kalilauge und einem starken Überschuß von Dimethylsulfat behandelt. Durch Eingießen des zunächst erhaltenen Öles in Wasser erhält man Flocken. Nach dem Trocknen zerreibt man mit Äther; die filtrierte Lösung hinterläßt den Methyläther (gelegentlich in Prismen). Durch Zusatz von Wasser zu seiner Lösung in Methanol + Aceton erhält man ihn als farbloses Pulver. F. 128—130°. Schwer löslich in Methanol, nicht in Ligroin und Wasser, leicht in Äther, Weingeist, Aceton und Essigäther. Wird in heißer acetonischer Lösung durch Permanganat angegriffen.

Acetyl-tribrombarbaloin-pentamethyläther. Darstellung. Entsteht aus dem vorhergehenden Körper durch Behandlung mit Essigsäureanhydrid und einigen Tropfen Pyridin. Zur Reinigung fällt man die methanolische Lösung mit Wasser.

Farbloses Pulver, das bei 90° erweicht und bei 102—105° schmilzt. Leicht löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln mit Ausnahme von Ligroin.

Tribrom-norbarbaloin C₁₆H₁₅Ŏ₇Br₃. Darstellung. Ist das Produkt, das man aus Barbaloin durch Bromwasser erhält.

Nach Krystallisieren aus Weingeist und Trocknen im Vakuum sintert es bei 188°, schmilzt bei 193—194° und zersetzt sich bei 223°. Wird aus seinen alkalischen Lösungen durch Ansäuern unverändert erhalten.

 $\label{eq:cochange} Tetraacetyl-tribrom-norbarbaloin \ C_{16}H_{11}O_3Br_3(OCOCH_3)_4. \ Darstellung. \ Aus \ Tribrom-norbarbaloin durch Behandlung mit Acetylchlorid. Wird aus 70 proz. Weingeist krystallisiert.$

F. 137—139°. Unlöslich in kalten Alkalien; wird durch weingeistige Schwefelsäure verseift. Wird in Essigsäure + Essigsäureanhydrid gelöst durch Chromsäure zu einem dunkelbraunen amorphen Pulver oxydiert.

Tribrom-pentaacetyl-norbarbaloin $C_{16}H_{10}O_2Br_3(OCOCH_3)_5$. Dargestellt aus Tribrom-norbarbaloin durch Acetylierung mit Essigsäureanhydrid in Gegenwart von Schwefelsäure. Scheidet sich aus seiner Lösung in heißem 60 proz. Weingeist als amorphes, gelbes, körniges

Erweicht bei 128°, schmilzt bei 139-140°.

Tribrom-norbarbaloin-pentamethyläther $C_{16}H_{10}O_2Br_3(OCH_3)_5$. Darstellung. norbarbaloin wird in acetonischer Lösung zweimal mit Dimethylsulfat und Alkali behandelt. Reinigung durch sorgfältigen Zusatz von Wasser zur essigsauren Lösung.

Weißes, an der Luft gelb werdendes Pulver. F. 115—116°. Wird in acetonischer Lösung durch Permanganat nicht angegriffen. Löslich in organischen Lösungsmitteln, unlöslich in Alkalien.

Reduktion der essigsauren Lösung durch Zinkstaub gibt ein bromfreies, amorphes

Produkt.

Der Ather gibt mit Salpetersäure eine intensiv purpurviolette, mit Schwefelsäure eine tiefe Purpurfärbung. Wird in acetonischer Lösung durch Permanganat angegriffen und

gibt mit Bleiperoxyd eine in Schwefelsäure mit grüner Farbe lösliche Substanz.

Bromacetylverbindung aus Barbaloin (Rosenthaler). Darstellung. 5 g Barbaloin

werden in 50 g des käuflichen mit Bromwasserstoff gesättigten Eisessigs gelöst. Nach einigen Tagen gießt man in Wasser und äthert aus. Der Äther wird erst mit Wasser gewaschen, dann mit einer Aufschwemmung von Calciumcarbonat vollends entsäuert und mit Natrium sulfuricum siccum gründlich getrocknet. Durch Eingießen der ätherischen Lösung in Petroläther fällt man die Verbindung aus, filtriert sie an der Wasserstrahlpumpe ab, wäscht mit Petroläther nach und bringt sie dann sofort in den Exsiccator. Gelbes Pulver, das bei 96° zu erweichen beginnt und bei weiterem Erhitzen allmählich schmilzt. Unlöslich in Wasser und Petroläther, leicht löslich in Weingeist, Äther, Benzol,

Chloroform.

β-Barbaloin. Stereoisomeres des Barbaloins. Findet sich in der Mutterlauge des aus Kap-, Uganda- und Socotra-Aloe gewonnenen Barbaloins.

Tetrachlor-β-Barbaloin. Darstellung. Man erhitzt 12 g Barbaloin, das man in Anteilen von je 2 g in konische Flaschen von 125 cm³ Inhalt eingefüllt hat, 3 Stunden bei 160—165°. Dadurch geht ein Teil des Barbaloins in β -Barbaloin über. Man nimmt mit kochendem absolutem Alkohol auf und konzentriert das Filtrat. Nach Abtrennung der entstandenen Krystalle von Barbaloin dampft man die Mutterlauge ein und führt den amorphen Rückstand in das Tetrachlorderivat über (s. S. 993). Krystallisiert aus 90 proz. Weingeist in prismatischen Nadeln $+5H_2O$ (?).

Tetrabrom-β-Barbaloin. Darstellung. Durch Einwirkung von Bromwasser auf eine wäßrige Lösung des β-Barbaloins. Man krystallisiert den Niederschlag aus 90 proz. Weingeist. Prismatische Nadeln, die im Gegensatz zu denen des Tetrabrom-Barbaloins in kaltem Weingeist schwer löslich sind.

Nachweis des β-Barbaloins in Aloearten (Leger [24]). Man führt den nach Abtrennung des krystallinischen Barbaloins erhältlichen amorphen Rückstand wie oben in die Tetrachlorverbindung über. Behandelt man die Aloearten (ohne vorherige Abtrennung des Barbaloins) mit Salzsäure und Kaliumchlorat, so erhält man nach Umkrystallisieren des Produkts aus 90 proz. Weingeist ein ganz aus Nadeln gebildetes Tetrachlorderivat, das eine Molekularverbindung der Tetrachlorverbindungen des Barbaloins und 3-Barbaloins ist.

L. ROSENTHALER: Anthracenglucoside.

Isobarbaloin (Aloeemodinanthranol-d-Arabinosid) C₂₀H₂₀O₈.

Darstellung (Lieger [24]). Man geht am besten von Curação- (weniger gut von Barbados-) Aloe aus und verfährt zunächst nach S. 992. Man erhält so ein Gemisch von Barbaloin und Isobarbaloin, aus dem man den größten Teil des

Barbaloins abtrennen kann, indem man 2-3mal aus Methanol (8-10 cm³ Methanol auf 1 g Aloin) umkrystallisiert. Die Mutterlaugen werden so konzen-

triert, daß man von Zeit zu Zeit zur Fraktionierung der Krystallisation die Destillation unterbricht. Es kommt dann ein Augenblick, wo sich an Stelle der langen gelben, eine feste Masse bildenden Nadeln an den Wänden des Gefäßes warzige Krusten bilden, die unter dem Mikroskop als verlängerte abgestumpfte Lamellen erscheinen. Es ist unreines Isobarbaloin, das man durch nochmaliges Umkrystallisieren aus Methanol reinigt. Das Isobarbaloin hält aber leicht

Barbaloin zurück. Eigenschaften. Krystallisiert aus Methanol mit 4H2O, aus Wasser mit 3H₂O als kleine blaßgelbe, prismatische Nadeln, die in kaltem Wasser schwer, in warmem leichter löslich sind. $[\alpha]_D^{190} = -19, 4^0$ (in 0,9 proz. essigätherischer Lösung); in Wasser inaktiv oder schwach rechtsdrehend.

Gibt man zu einer Lösung von 0,05 g Isobarbaloin in 10 cm³ Wasser 1 Tropfen einer gesättigten Kupfersulfatlösung, dann 0,5 g Natriumchlorid und 3 cm3 Weingeist, so entsteht eine schönrote Färbung (Reaktion von Klunge). Man erhält dieselbe Färbung auch mit oxydierenden Enzymen, wie Laccase

und dem Enzym von Russula delica.

Hydrolyse wie die des Barbaloins (s. S. 992).

Dibenzoylisobarbaloin. Darstellung wie die des Barbaloinderivats (s. S. 993). Eigenschaften ebenso.

Tetrachlorisobarbaloin. Darstellung wie die des Barbaloinderivats (s. S. 993).

Aus 90 proz. Weingeist gelbe, glänzende prismatische Nadeln. Unlöslich in Wasser, in heißem Weingeist viel leichter löslich als in kaltem.

Pentaacetyl-tetrachlor-isobarbaloin. Darstellung. Tetrachlorisobarbaloin wird in verschlossener Röhre bei 100° mit einem Überschuß von Acetylchlorid erhitzt. Aufarbeitung

wie beim entsprechenden Barbaloinderivat (s. S. 994). Durch Umkrystallisieren aus sehr wenig Methanol erhält man kleine in Kugeln gruppierte Lamellen.

Tetrabrom-isobarbaloin. Darstellung. Aus der wäßrigen Lösung des Isobarbaloins durch überschüssiges Bromwasser und Krystallisation des an der Luft getrockneten Niederschlags

aus 90 proz. Weingeist. Scheint keine einheitliche Verbindung.

Nataloin und Homo-Nataloin Darstellung (Léger [18]). Die grob gepulverte Natalaloe wird mehrere Tage mit Aceton maceriert. Der mit Aceton erschöpfte Rückstand wird mit kochendem Methanol behandelt. Beim Konzentrieren der Lösung erfolgt Krystallisation. Man krystallisiert aus Methanol fraktioniert um und trennt die harten krystallinischen Krusten, die sich an der Kolbenwand ansetzen, ab. Sie sind Homo-Nataloin. Bei weiterer Konzentration scheidet sich das Nataloin ab.

Homo-Nataloin (d-Arabinosid eines 2,7-Dioxy-3-methyl-methoxy-anthrachinonearbinols (6) $C_{22}H_{22}O_{10}$ (?)

$$\begin{array}{c} \text{HO} \cdot \\ \text{HOH}_2\text{C} \cdot \\ \end{array} \cdot \begin{array}{c} \text{CO} \\ \text{CH}_2\text{O} \cdot \text{CH}_3 \\ \end{array} \cdot \begin{array}{c} \text{CHO}. \end{array}$$

Aus Methanol gelbe warzige Massen, die aus Lamellen gebildet sind, aus 20° Wasser enthaltendem Aceton oder Essigäther in gelben Lamellen. $[\alpha]_D^{18-20}$ = -149°, 7 (1 proz. Lösung in 60 proz. Weingeist). Verhalten gegen Lösungs-

mittel ungefähr wie das des Nataloins.

Oxymethylanthrachinonglucoside.

säure oder einem Körnchen Braunstein oder Kaliumdichromat eine Grünfärbung. Die Lösung in Natronlauge gibt mit Ammonpersulfat eine violette Färbung. Die alkalische Lösung wird durch Natriumperoxyd aufgespalten zu dem-

selben Methylnataloeemodin, das auch aus Nataloin entsteht, und d-Arabinose.

Seine Lösung in konzentrierter Schwefelsäure gibt mit rauchender Salpeter-

demselben Lösungsmittel. Die alkoholischen Mutterlaugen werden weitgehend im Vakuum konzentriert. Man dekantiert nach einigen Tagen von den noch ausgeschiedenen Nadeln ab. Man dampft die Mutterlauge im Vakuum zur Trockne, nimmt mit Eisessig auf und

 $Pentaacetyl-homonataloine~C_{22}H_{17}(CH_3CO)_5O_{10}~(~?).~10~g~Homonataloin~werden~mit~10~g~gepulvertem~wasserfreiem~Natriumacetat~und~50~cm^3~Essigsäureanhydrid~in~einer~Glassiumacetat~und~50~cm^3~Essigs~einer~cm^3~Essigs$

stöpselflasche in einem auf 105—110° erhitzten Autoklaven I Stunde lang erhitzt. Zu der noch warmen Flüssigkeit gießt man in mehreren Anteilen das gleiche Volumen Wasser. In dem Maße, als das Anhydrid in Essigsäure übergeht, bildet sich ein aus Oktaedern bestehender Niederschlag des d, l-Pentaacetylderivats. Man saugt noch 24 Stunden ab und wäscht mit 50 proz. Essigsäure. Zur Reinigung löst man warm in Essigsäure und gibt zu der

warmen filtrierten Lösung das gleiche Volumen Wasser. Man saugt die danach entstandenen Krystalle wieder ab, wäscht zuerst mit 50 proz. Essigsäure, dann der Reihe nach mit Wasser, Weingeist und Äther. Die Mutterlauge des Pentaacetylderivats versetzt man mit 400—500 cm³ Wasser. Es entsteht dadurch eine schmierige Fällung, die nach 24 Stunden erhärtet und pulverisier-

bar wird. Man zerreibt sie fein mit der Mutterlauge und wäscht sie gründlich. Nachdem man die Substanz an der Luft getrocknet, löst man sie in warmem absolutem Alkohol. Daraus scheiden sich, besonders wenn man mit einem Glasstab rührt, die Nadeln des α -Pentacetylderivates ab. Man wäscht sie mit absolutem Alkohol und krystallisiert noch zweimal aus

verdünnt fraktioniert mit Wasser. Es scheidet sich zuerst eine rote Verunreinigung aus. Wenn die Flüssigkeit nur noch rosa gefärbt ist, schüttelt man sie mit Tierkohle, filtriert und versetzt die filtrierte Lösung mit viel Wasser. Der Niederschlag = β-Pentaacetyl-homo-

d, l-Pentaacetyl-homonataloin (zuerst als β - bezeichnet). Aus Weingeist oder 50 proz. Essigsäure Oktaeder, die, wenn aus warmer Essigsäure ausgeschieden, schwach gelbliche Krystalle sind, die sich von einem quadratischen Prisma abzuleiten scheinen. Ihre Enden sind häufig durch quadratische, der Basis des Oktaeders parallele Flächen ersetzt. Die aus Essigsäure durch Zusatz von Wasser ausgeschiedenen Krystalle sind farblos. F. 2470 (korr.)

unter Zersetzung. Die schwach gelbe Lösung in Eisessig wird rot, wenn man sie mehrere Stunden kocht. Optisch inaktiv in 1 proz. essigsaurer Lösung. Unlöslich in Wasser, wenig löslich in Weingeist, Äther, verdünnter Essigsäure, leicht löslich in warmem Eisessig und Essigsäureanhydrid. Das Verseifungsprodukt läßt sich durch fraktionierte Krystallisationen aufspalten in ein l-Homonataloin $[\alpha]_D = -149,7^{\circ}$ und ein Gemisch von d- und l-Homonataloin $[\alpha]_D$ $= +63^{\circ}$ bis $+66.5^{\circ}$. α-Pentaacetyl-homonataloin (zuerst als ; - bezeichnet). Aus absolutem Alkohol mehr oder

löslich in Wasser, farblos oder schwach gelb in warmem Weingeist löslich; leicht löslich in Eisessig, schwer in Äther. Verseifung ergibt Homonataloin. β -Pentaacetyl-homonataloin (zuerst als δ - bezeichnet). Amorph, blaßgelb. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in verdünnter Essigsäure. Weingeist und Äther. $[x]_{D} = -46,1^{\circ}$

minder feine prismatische Nadeln. F. 199—200°, $\left[\alpha\right]_D^{20}=-52,4^\circ$. (Lösung in Eisessig.) Un-

und -47,8°. Verseifung ergibt Homonataloin.

nataloin wird gewaschen und an der Luft getrocknet.

Nataloin (d-Arabinosid (?) eines 2,7-Dioxy-3-methyl-methoxy-anthrachinonäthanols (6) $C_{23}H_{24}O_{10}$ (?)

· O · CH₂(CHOH)₃ · CHO ?

Kurze blaßgelbe Lamellen (aus Methanol). $[\alpha]_0^{18-20^\circ} = -145^\circ$ (1 proz. Lösung in 60 proz. Weingeist).

Fast unlöslich in Wasser, auch in kochendem, und in Äther, leicht löslich in Essigäther, in Methanol weniger löslich als das Barbaloin. Löslich in Pyridin

CO

L. ROSENTHALER: Anthracenglucoside. 998 sowie Salpetersäure, Salzsäure und Bromwasserstoffsäure. Wird aus seinen

Lösungen in Ätzalkalien durch Kohlensäure gefällt.

Farbenreaktionen wie die des Homonataloins (s. S. 997). Wird in warmer alkalischer Lösung durch Natriumperoxyd in Methyl-

liches Nataloin.

nataloeemodin und eine Pentose gespalten.

Pentaacetyl-nataloine. Darstellung und Eigenschaften, soweit nicht angeführt, wie die der entsprechenden Verbindungen des Homo-nataloins.
d, l-Pentaacetyl-nataloin. F. 245° (unter Zersetzung). Fraktionierte Krystallisation

des Verseifungsproduktes liefert einerseits ein mit dem natürlichen Nataloin identisches linksdrehendes Präparat, andererseits ein rechtsdrehendes ($[\alpha]_D = \text{ca.} + 63^{\circ}$) Gemisch von d- und l-Nataloin.

 α -Pentaacetyl-nataloin. F. 198° (korr.), $[\alpha]_D^{20} = -53^\circ$ (0,099 g Substanz in 15 cm³ absolutem Alkohol), $[\alpha]_D^{20} = -50^{\circ}$ (1 proz. Lösung in Eisessig). Verseifung ergibt natür-

 β -Pentaacetyl-nataloin, $[\alpha]_D = -42.5-44.4^{\circ}$. Verseifung ergibt natürliches Nataloin. Glucoside des Rhabarbers.

Aufarbeitung des Rhabarbers nach Gilson (14).

(Das Acetonextrakt des Rhabarbers wird mit Äther versetzt.)

Niederschlag I Lösung II

Der Äther wird abdestilliert und die acetonische Besteht hauptsächlich Lösung mit Benzol versetzt aus Oxymethyl-

anthrachinon-glucosiden handelt

Niederschlag III

Wird mit Aceton be-Unlöslicher

Lösung VI Niederschlag VII Lösung VIII
Wird mit Enthält hauptsäch-Rückstand

Glucogallin

Niederschlag XI

Lösung IV Man destilliert das Aceton und den größten Teil des Benzols ab

warmem Wasser lich freie Oxymethylbehandelt anthrachinone Die acetonische Lösung X

Die acetonische Lösung Gibt durch Konzentriewird mit Äther gefällt ren Catechin

> Lösung XII Der Äther wird abdestilliert, der Rückstand in Aceton gelöst, die

> > Lösung XIV

Lösung mehrmals mit Benzol gefällt Niederschläge XIII

Werden mit Essigäther versetzt. Man erhält Krystalle von Tetrarin

Chrysophanein (Chrysophanol-Glucosid) $C_{21}H_{20}O_9$ und Rheochrysin (Rheochrysidin-Glucosid) C₂₂H₂₂O₁₀. Darstellung (Gilson [14]). 20 g mehrfach aus Methanol krystallisiertes Rheopurgarin (s. S.1005) werden mit 112 proz. Sodalösung

während 5 Tagen häufig zusammengeschüttelt. Man filtriert dann den Niederschlag ab, wäscht ihn mit Wasser, erwärmt ihn 1/2 Stunde auf dem Dampfbad mit Diese ersten Operationen haben den Zweck, Emodin- und Rheinglucosid herauszulösen. Den unlöslichen Rückstand erhitzt man allmählich mit 2 proz. Sodalösung auf 70°, hält die Mischung unter häufigem Schütteln 3/4 Stunden bei dieser Temperatur und filtriert warm. Das bei dieser Behandlung Nichtgelöste behandelt man noch wiederholt in derselben Weise, indem man jedesmal jedes warm gewonnene Filtrat für sich beiseite stellt. Die Niederschläge, die diese Flüssigkeiten beim Erkalten ausscheiden, filtriert man, jeden für sich, ab und versetzt die Filtrate mit einem geringen Überschuß von Salzsäure, wodurch abermals unlösliche Niederschläge entstehen. Um die Trennung zu kontrollieren, hydrolysiert man durch Kochen mit verdünnter Schwefelsäure je eine kleine Probe der so erhaltenen unlöslichen Stoffe und bestimmt den Schmelzpunkt der Spaltungsprodukte. Man vereinigt einerseits die Niederschläge, deren Spaltungsprodukte bei 184-1860 schmelzen, und andererseits diejenigen mit dem Schmelzpunkt der Spaltungsprodukte von 199—201°. Die ersteren finden sich

ausschließlich in den durch Salzsäure niedergeschlagenen Stoffen, die letzteren in den in Soda unlöslichen und den beim Erkalten ausfallenden Stoffen. Die Niederschläge letzterer Art, die unter 199-201° schmelzen, werden vereinigt und einer neuen Behandlung mit Soda bei 70° unterworfen. Zuletzt krystallisiert man die "184—186°-Produkte" aus Äthylalkohol und die "199—201°-Produkte" aus Methanol.

- a) Chrysophanein. Man erhält das Chrysophanein in reinem Zustand, indem man die Niederschläge, deren Spaltungsprodukte bei 184-1860 schmelzen, aus 92 proz. Weingeist so lange krystallisiert, bis sie kein Methoxyl mehr enthalten.
- Eigenschaften. Feine gelbe geschmacklose Nadeln. F. bei raschem Erhitzen 248-249° (unter vorherigem Erweichen). Die Löslichkeitsverhältnisse des Chrysophaneins ähneln denen des Rheo-

purgarins, nur daß Chrysophanein schwerer löslich ist. Pyridin ist das einzige organische Lösungsmittel, das es leicht löst. In Natronlauge mit rotbrauner Farbe löslich, unlöslich in Ammoniak und Soda.

Hydrolyse ergibt Chrysophanol und Glucose:

$$C_{21}H_{20}O_9 + H_2O = C_{15}H_{10}O_4 + C_6H_{12}O_6$$
. Chrysophanein [Chrysophanol Glucose

b) Rheochrysin. Der im Soda unlösliche Anteil des Rheopurgarins und die Niederschläge mit Spaltungsprodukten F. 199-2010, werden so lange aus Methanol umkrystallisiert, bis der Schmelzpunkt der Spaltungsprodukte 204° (unkorr.) ist.

Eigenschaften. Gelbe geschmacklose Nadeln, deren Eigenschaften denen des Chrysophaneins sehr ähnlich sind. Ein Unterschied ist im Verhalten gegen

Natronlauge, mit der das Rheochrysin sich rot färbt, ohne sich zu lösen.

Hydrolyse mit verdünnten Säuren ergibt Rheochrysidin und Glucose. $C_{22}H_{22}O_{10} + H_2O = C_{16}H_{12}O_5 + C_6H_{12}O_6.$

$$C_{22}\Pi_{22}O_{10} + \Pi_{2}O = C_{16}\Pi_{12}O_{5} + C_{6}\Pi_{12}O_{6}.$$
Rheochrysin Rheochrysidin Glucose

Primäres Frangulaglucosid von Bridel und Charaux (3b).

Darstellung. Frangularindenpulver wird rasch im Perkolator mit 96 proz. Weingeist erschöpft. Man dampft die Flüssigkeit im Vakuum bei 40° zum Sirup ein und versetzt diesen mit absolutem Alkohol. Das so erhaltene gelbe Pulver

wäscht man mit Alkohol und trocknet es dann über Schwefelsäure. Ausbeute 10%. Eigenschaften. Gelbes, süßlich schmeckendes amorphes Pulver, das 0,425% Asche und 5,84% flüchtige Stoffe (?) enthält. Hydrolyse durch Kochen mit L. ROSENTHALER: Anthracenglucoside.

5 proz. Schwefelsäure liefert 40,32 % eines hauptsächlich aus Emodin bestehenden Niederschlags und ein Gemisch aus 1 Mol. Rhamnose und 2 Mol. Glucose.

Hydrolyse durch Rhamnodiastase liefert 26,52 % eines orangefarbenen Niederschlags, der in der Hauptsache aus Frangulin besteht und außerdem ein wenig Emodin und ein Anthrachinonderivat C12H12O4 enthält.

Die noch gefärbte Flüssigkeit enthält Glucose (2 Mol. auf 1 Mol. Frangulin), einen durch verdünnte Schwefelsäure aufspaltbaren Zucker und Glucoside, die durch verdünnte Schwefelsäure ebenso aufgespalten werden, wie das primäre Glucosid. Das ursprüngliche Glucosid wird schon durch kochenden Weingeist

teilweise gespalten1. (Frangulaemodin-glucosid) $C_{21}H_{20}O_9$. Darstellung Frangulin 2 P. Schwabe [43f]). Die grobgepulverte Rinde wird im Mohrschen Extrak-

mit 98 proz. Weingeist extrahiert. Das dickliche weingeistige Extrakt wird in dem mehrfachen Gewicht Wasser verteilt und in einzelnen Anteilen so lange mit Äther ausgeschüttelt, bis dieser fast farblos erscheint. Aus den vereinigten Ausschüttelungen wird der Äther abdestilliert. Aus der konzentrierten 24 Stunden beiseite gestellten Flüssigkeit scheidet sich das Frangulin ab.

tionsapparat vermittels Äther vom Fett befreit und nach Entfernung des Äthers

Ausbeute aus älterer Rinde ca. 0,04%; aus frischer Rinde läßt sich kein

Frangulin gewinnen. Eigenschaften. Kleine, mikroskopische, beim langsamen Ausscheiden (aus Eisessig) oft morgensternartig gruppierte Nädelchen. F. 228-230°. Erhitzt

man über den Schmelzpunkt, so bildet sich ein Sublimat von Emodin. Fast unlöslich in Wasser und Äther, leichter löslich in siedendem Chloroform, Benzol und Weingeist, reichlich löslich in heißem Eisessig. Löslich in den heißen Lösungen von Kalium- und Natriumcarbonat, nicht in der von Ammon-

Sämtliche alkalische Lösungen sind dunkelkirschrot gefärbt und lassen mit Säuren das Frangulin wieder ausfallen. Aus der weingeistigen Lösung wird das Glucosid durch Bleiessig gefällt.

carbonat. Die Lösungen in Kali- und Natronlauge zersetzen sich allmählich.

Mit Metallhydroxyden entstehen gefärbte Lacke.

Wird durch Erhitzen mit 20 proz. Schwefelsäure in Frangulaemodin und Rhamnose gespalten.

$$\begin{array}{c} \mathrm{C_{21}H_{20}O_9 + H_2O} = \mathrm{C_{15}H_{10}O_5 + C_6H_{12}O_5.} \\ \mathrm{Frangulin} & \mathrm{Frangulae modin} & \mathrm{Rhamnose} \end{array}$$

Wirkt nur schwach abführend.

Um das gesamte, nicht nur das vorgebildete Frangulin aus Frangularinde herzustellen, ziehen BRIDEL und CHARAUX (39) die Wirkung eines vorhandenen

Man mischt die gepulverte Frangularinde mit der vierfachen Menge Wasser. Nach 12 Stunden saugt man ab und trocknet dann bei 30°. Durch die folgende 12stündige Perkolation mit Äther erhält man als Absatz aus dem Äther 45 g Roh-Frangulin aus 1 kg Rinde. Zur Reinigung krystallisiert man es zuerst aus 95 proz. Weingeist, dann aus Amylalkohol und zuletzt aus einem Gemisch von 2 Raumteilen Pyridin und 1 Raumteil Wasser.

Eigenschaften. Orangegelbes, seidenglänzendes aus spindelförmigen Krystallen bestehendes Pulver.

² Ist wahrscheinlich in der Frangularinde nicht vorgebildet, sondern entsteht aus

Glucofrangulin (s. S. 1001) oder AWENGS primärem Glucosid.

¹ Nach den von den Verfassern angegebenen Eigenschaften kann ihr primäres Frangulaglucosid nicht als chemisches Individuum anerkannt werden.

 $C_{24}H_{20}O_9$. $H_2O[\alpha]_D = -134^0$, 40 (0,05 proz. Lösung in 80 proz. Essigsäure). F. im Block Maquenne + 246°. Erleidet bei 197° eine Farbenänderung und schmilzt dann bei 2490. Reduzierende Wirkung (Verfahren Bertrand) = 0,348 Glucose. Hydrolyse in 66 proz. Ameisensäure bei Gegenwart von 3 % Schwefel-

säure ergibt völlige Spaltung. (Frangulinglucosid, Frangulaemodin - rhamnoglucosid) Glucofrangulin C₂₇H₃₀O₁₄ + H₂O. Darstellung (Casparis und Maeder [5]). Man perkoliert Frangularinde mit verdünntem Weingeist und destilliert den Weingeist ab. Die wäßrige Flüssigkeit wird mit Chloroform ausgeschüttelt und dann völlig eingedampft. Man löst den Rückstand in der vierfachen Menge eines Gemisches gleicher Teile von Methanol und Wasser und ergänzt noch mit so viel Wasser, daß die Gesamtflüssigkeit das 20fache des Rückstandes beträgt. Die Lösung wird zunächst mit dem siebenten Teil einer Bleiacetatlösung (250 g auf 1000 cm³) versetzt. Das Filtrat des Bleiniederschlags wird mit Bleiessig (ungefähr eben-

soviel) gefällt. Den hellorangeroten Niederschlag läßt man in einer großen Flasche gut absetzen, hebert die überstehende Flüssigkeit möglichst vollständig ab und schüttelt mit destilliertem Wasser durch. Beginnt der Niederschlag nach öfterem Waschen mit Wasser in Lösung zu gehen, so bringt man ihn auf ein Filter und läßt möglichst vollständig abtropfen. Man zerteilt ihn dann in Methanol, zersetzt mit Schwefelwasserstoff, erwärmt und filtriert heiß vom Bleisulfid ab, das dann noch wiederholt mit Methanol extrahiert wird. Die Auszüge werden vereinigt und im Vakuum zur Trockne gebracht. Man reinigt das Produkt, indem man es in heißem absolutem Alkohol löst, heiß filtriert und unter beständigem Schütteln und Wasserkühlung abkühlen läßt. Das so erhaltene Produkt ist nicht vollständig rein, sondern anscheinend noch mit Glucosiden des Chrysophanols und Emodinmethyläthers verunreinigt. Ausbeute $6-7^{\circ}/_{\circ}$.

Eigenschaften. Helloranges aus amorphen Kügelchen bestehendes Pulver, das bei 175° zusammensintert und bei 215° schmilzt.

Sehr leicht löslich in Wasser, Methanol, Eisessig, 45 proz. Weingeist und

Pyridin, schwerer in absolutem Alkohol und den höheren Alkoholen. Sehr schwer löslich in Aceton und Essigäther, unlöslich in Benzol, Petroläther, Chloroform, Äther, Toluol, Tetrachlorkohlenstoff, Schwefelkohlenstoff, Terpentinöl, Benzin und Xylol.

Durch Kochen mit wäßriger 5 proz. Schwefelsäure erfolgt Hydrolyse zu Frangulaemodin, Glucose und Rhamnose.

$$\begin{array}{ccc} C_{27}H_{30}O_{14}+2H_2O=C_{15}H_{10}O_5+C_6H_{12}O_6+C_6H_{12}O_5 \,. \\ \text{Glucofrangulin} & \text{Frangulaemodin} & \text{Glucose} & \text{Rhamnose} \end{array}$$

Wirkt stark abführend.

Glucochrysaron (Chrysaronglucosid) $C_{21}H_{20}O_{10} + H_2O$. Darstellung

getrennten Acetonlösung noch 4-5 Stunden fortgesetzt. Beim Erkalten der Lösung scheidet sich eine gelatinöse Substanz aus, die zuerst mit heißem Benzol behandelt und dann wiederholt aus heißem Weingeist krystallisiert wird.

(O. Hesse [15]). Feingepulverte Rhapontikwurzel wird am Rückflußkühler erst mit Äther, dann mit Aceton extrahiert. Von den mit letzterem erhaltenen gelblichweißen Krystallen wird abfiltriert und die Extraktion mit der davon

Das so dargestellte Glucosid ist mit ein wenig seines Methyläthers verunreinigt.

Eigenschaften. Kleine durchscheinende gelbe Kugeln, nach dem Trocknen unansehnliche braunschwarze Brocken, die sich zu gelbem Pulver zerreiben lassen. F. in der Originalarbeit nicht angegeben.

frisch aus ihren Lösungen abgeschiedenen Substanz auch in heißem Weingeist oder heißem Aceton nur schwer löslich. Leicht in Kali- oder Natronlauge mit purpurner Farbe löslich, weniger leicht in einer Lösung von Natriummonobicarbonat.

Die weingeistige Lösung reagiert neutral, schmeckt bitter und gibt mit

Unlöslich in Äther, Benzol und Chloroform, zum Unterschied von der

wenig Ferrichlorid eine braunrote Färbung, mit Bariumhydroxyd eine Fällung von braunroten Flocken.

Kocht man es kurz mit der 60 fachen Menge 5 % Schwefelsäure enthaltenden 80 proz. Weingeistes, so spaltet es sich in d-Glucose und Chrysaron.

$$\begin{array}{c} \mathrm{C_{21}H_{20}O_{10} + H_2O} = \mathrm{C_{15}H_{10}O_5} + \mathrm{C_6H_{12}O_6}. \\ \mathrm{Glucochrysaron} \quad \quad \mathrm{Chrysaron} \quad \quad \mathrm{Glucose} \end{array}$$

Beim Erkalten scheidet sich das Chrysaron fast vollständig ab und wird durch Umkrystallisieren aus heißem Weingeist gereinigt.

durch Umkrystallisieren aus heißem Weingeist gereinigt.

Morindin (Morindonglucosid, Glucosid des 1, 2, 5-Trioxy-6-methyl-anthrachinons) C₂₇H₃₀O₁₅. Darstellung. Anderson (1) stellte das Morindin so dar,

chinons) $C_{27}H_{30}O_{15}$. Darstellung. ANDERSON (1) stellte das Morindin so dar, daß er die Wurzelrinde von Morinda citrifolia L. wiederholt mit dem sechsfachen Gewicht Weingeist auskochte und heiß filtrierte. Die erste Auskochung setzte

Farbstoff bestand. Aus den folgenden Auszügen schied sich das Morindin immer reiner, zuletzt in kleinen gelben Krystallnadeln ab. Sie wurden erst aus 50 proz. Weingeist, dann aus schwach mit Salzsäure angesäuertem Weingeist umkrystal-

einen braunen flockigen Niederschlag ab, der aus Morindin und etwas rotem

lisiert.

OESTERLE [39] krystallisiert die vereinigten Ausscheidungen so lange aus 50 proz. Weingeist um, bis das jeweils sich ausscheidende Rohmorindin ohne

Rückstand in 50 proz. Weingeist löslich ist und zuletzt aus 70 proz. Weingeist.

Man kann schließlich die Darstellung des Morindins nach Oesterle und Tisza (39) auch in folgender Weise vornehmen. Die Rinde wird mit der zehnfachen Menge einer kalt gesättigten wäßrigen Lösung von schwefliger Säure maceriert. Die Extraktion wird mit neuen Mengen wäßriger schwefliger Säure so lange wiederholt, bis die Auszüge nur noch schwach gefärbt sind. Zuletzt wird die Rinde mit Wasser ausgekocht und ausgepreßt. Die vereinigten Auszüge werden mit Schwefelsäure (5 cm³ aufs Liter) versetzt und 3 Stunden auf

aus und werden aus verdünntem Weingeist umkrystallisiert.

Eigenschaften. Aus 70 proz. Weingeist krystallisiert Morindin in feinen konzentrisch angeordneten, hellgelben, schwach bitter schmeckenden Nadeln. Eine heißgesättigte Lösung erstarrt beim Erkalten zu einem dichten Krystallbrei, der nach dem Absaugen zu einer dünnen schwefelgelben, seidenglänzenden Haut zusammentrocknet. Beim Erkalten wäßriger Lösungen scheidet es sich meist als gallertige Masse aus.

50—60° erwärmt. Nach dem Erkalten der Flüssigkeit scheiden sich gelbe Flocken

Beginnt im Capillarröhrchen bei 235° zu sublimieren und schmilzt bei 245° zu einer braunroten Flüssigkeit, welche bei 247° siedet. Die sich dabei entwickelnden braunroten Dämpfe kondensieren sich zu langen Nadeln; im Röhrchen bleibt eine voluminöse Kohle zurück.

Sehr leicht löslich in Aceton, Eisessig, Essigsäureanhydrid, Xylol und Pyridin, unlöslich in Äther, Chloroform, Benzol und Petroläther, wenig löslich in verdünntem und noch weniger in absolutem Alkohol.

Verdunntem und noch weniger in absolutem Alkohol.

In konzentrierter Schwefelsäure mit purpurroter, in Salzsäure mit gelber, in Salpetersäure mit dunkelbrauner Farbe löslich. In Alkalien löst sich Morindin sehr leicht zu rotgefärbten Lösungen.

Oxymethylanthrachinonglucoside.

Erden, Bleiessig und Aluminiumsalze in voluminösen Flocken als roter Lack ausgefällt. Reduziert weder Fehlingsche Lösung noch ammoniakalische Silberlösung.

Aus wäßrigen oder weingeistigen Lösungen wird Morindin durch alkalische

Durch Kochen mit verdünnter Schwefelsäure wird Morindin in Morindon und Zucker (nicht näher bekannter Art) zerlegt.

 $C_{27}H_{30}O_{15} + 2H_2O = C_{15}H_{10}O_5 + 2C_6H_{12}O_6.$ Morindin Morindon

Nonacetyl-Morindin C27H21O15(CH3CO)9. Zur Darstellung wird die konzentrierte Lösung des Morindins in Pyridin einige Minuten mit Essigsäureanhydrid gekocht. Man gießt in heißes Wasser und krystallisiert die ausgeschiedenen gelben Flocken aus verdünnter

Aus verdünnter Essigsäure kurze, dicke hellcitronengelbe Nadeln, aus einem Gemisch von Pyridin und Wasser orangegelb gefärbte Nadeln. F. 236°. Leicht löslich in Weingeist, Aceton, Chloroform, Benzol, Essigäther, Eisessig und Pyridin, weniger leicht in Methanol. unlöslich in Äther und Petroläther. Nach Simonsen erhält man ein Oktacetyl-morindin durch zweistündiges Kochen von Morindin mit Essigsäureanhydrid und einer Spur Pyridin. Aus verdünnter Essigsäure

schwefelgelbe Nadeln. F. 239—240°. Wahrscheinlich mit obigem identisch.

Nonobenzoyl-Morindin $C_{27}H_{21}O_{15}(C_8H_5CO)_9$. Die Lösung des Morindins in Pyridin wird mit Benzoylchlorid versetzt und das überschüssige Benzoylchlorid durch verdünntes Ammoniak zersetzt. Das in verdünntem Ammoniak unlösliche Reaktionsprodukt wird mit Wasser gewaschen, getrocknet, in Chloroform gelöst und aus der Chloroformlösung mit Petroläther ausgeschieden. Zur Beseitigung der Benzoesäure wurden diese Operationen öfters wiederholt und

schließlich das ausgeschiedene Morindinbenzoat mit siedendem Ather ausgezogen. Die endgültige Krystallisation erfolgte durch freiwilliges Verdunstenlassen einer essigätherischen Lösung, wobei die am Boden des Gefäßes ausgeschiedenen reinen Krystalle von den an den Wänden ausgeschiedenen weniger reinen mechanisch getrennt wurden.

Kurze, derbe, schwach gelb gefärbte Nadeln. F. 186°. Leicht löslich in Essigäther, Benzol, Chloroform, Toluol, Xylol, sehr wenig in Äther, Weingeist, Petroläther, unlöslich

in Wasser. Peristaltin $C_{14}H_{18}O_8$ (?). Darstellung aus der Sagradarinde nach DRP. 207550 der

Gesellschaft für chemische Industrie Basel. Wäßrige oder weingeistige Extrakte der Rinde von Cascara sagrada werden so lange mit Bleiacetat und Bleiessig versetzt, als noch Fällung erfolgt. Man filtriert und wäscht

den Filterrückstand mehrfach mit Wasser nach. Zu dem mit den Waschwässern vereinigten Filtrat setzt man überschüssigen Bleiessig und Ammoniak, wodurch der wirksame Stoff nahezu quantitativ gefällt wird. Der Niederschlag wird gut ausgewaschen, in Wasser suspendiert, mit Schwefelwasserstoff entbleit. Die vom Schwefelblei abfiltrierte wäßrige Lösung wird im Vakuum zur Trockne eingedampft. Eigenschaften (nach der Beschreibung der Gesellschaft für chemische Industrie Basel).

Gelbes bis gelbbräunliches hygroskopisches Pulver. Leicht löslich in Wasser und verdünntem Weingeist, schwer in absolutem Alkohol, nicht in Benzol, Äther und Petroläther. In konzentrierter Schwefelsäure mit brauner Farbe löslich.

Die wäßrige Lösung reagiert schwach sauer und reduziert in der Wärme Fehlingsche Lösung. Wird aus seiner wäßrigen Lösung nicht durch Bleiessig gefällt und gibt in der Bornträgerschen Reaktion eine farblose bis strohgelbe ammoniakalische Lösung. Wird

durch Behandlung mit Alkalien zersetzt. Durch Kochen mit verdünnter Schwefelsäure entsteht ein brauner Körper und ein Zucker. Destillation mit Zinkstaub ergibt weder Anthracen noch einen flüchtigen Anthracenabkömmling. Nach Tschirch und Monikowski (44 b) ist Peristaltin ein Gemisch, das u. a. 20 %

vergärenden Zucker und ein Glucosidgemisch enthält, das bei der Hydrolyse einerseits Rhamnose, andererseits Cascarol, Chrysophanol und Emodinmonomethyläther liefert. Dagegen hat HAUSER (14b) beobachtet, daß Peristaltin, mit 5 proz. Boraxlösung erhitzt,

eine grün fluorescierende Flüssigkeit gibt und hat daraus geschlossen, daß Peristaltin ein Glucosidgemisch der entsprechenden Anthranole ist. Wahrscheinlich ist das Peristaltin ein Gemisch von Anthranol- und Anthrachinonglucosiden, da die durch Boraxspaltung erhaltenen Aglucone die Tunmannsche Anthranolreaktion nicht eindeutig und eine schwache Bornträger-Reaktion geben.

Polygonin (Emodinglucosid) $C_{21}H_{20}O_{10}$. Darstellung. Die zerkleinerten unterirdischen Teile von Polygonum cuspidatum Sieb. et Zucc. werden zweimal behandelt.

eine Hexose.

6 Stunden lang mit der zehnfachen Menge Weingeist gekocht und die Flüssigkeit zu kleinem Volumen eingedampft. Der Rückstand wird mit Wasser aufge-

nommen, die wäßrige Lösung mit Äther ausgeschüttelt und nach dessen Ab-

trennung mit Barytwasser versetzt. Der Niederschlag wird mit Wasser ge-

waschen, bis die ablaufende Flüssigkeit nahezu farblos ist. Das Filtrat wird mit Essigsäure neutralisiert, mit Kochsalz versetzt und mit viel Essigäther ausgeschüttelt. Beim Konzentrieren des Essigätherauszugs und noch beim

Abkühlen scheidet sich ein brauner gelatinöser Niederschlag aus. Nach Auswaschen mit Essigäther und Abpressen wird er in kochendem Weingeist gelöst, nachdem man vorher die Masse mit dem Lösungsmittel zu einem dünnen Crem verteilt hatte. Dampft man die Lösung zu einem kleinen Volumen ein und

läßt abkühlen, so scheidet sich zunächst eine gelatinöse Masse aus; man filtriert,

sobald sie sich abgeschieden, rasch ab und erhält aus dem Filtrat Krystalle, die man aus Eisessig umkrystallisiert. Man erhält noch mehr davon, wenn man die gelatinöse Masse in kochendem Weingeist löst und wieder in derselben Weise

Eigenschaften. Glänzende Masse aus orangegelben Nadeln, die nach Erweichen bei 2000 bei 2020-2030 schmilzt. Aus seiner Lösung in kochendem Weingeist, in dem es nur wenig löslich ist, setzt sich das Glucosid bei rascher

Abkühlung gelatinös ab, bei langsamer Abkühlung entstehen haarähnliche Nadeln. Schwer löslich in kochendem Wasser und Essigäther, fast unlöslich in Äther. Mit kalten verdünnten Alkalien oder Barytwasser entstehen orangerote Lösungen. Durch Zusatz von weingeistiger Kalilauge zur kochenden weingeistigen Lösung erhält man die Kaliumverbindung als rote flache mikroskopische Nadeln. Durch

Zusatz von Bleiacetat zu der weingeistigen Lösung erhält man die Bleiverbindung als ein in kochendem Wasser ein wenig lösliches orangerotes amorphes Pulver. Durch Erhitzen der mit ein wenig Salzsäure versetzten Lösung des Polygonins in 60 proz. Weingeist entstehen Frangula- (Rhabarber-) Emodin und

 $C_{21}H_{20}O_{10}$ $H_2O = C_{15}H_{10}O_5 + C_6H_{12}O_6$

Die bei der Reinigung des Polygonins erhaltene gelatinöse Masse enthält das Glucosid eines Emodin-Mono-methyläthers, über das nichts Näheres bekanntist. Rhamnocathartin (Rhamnoxanthin-glucosid) $C_{27}H_{30}O_{14} + \frac{1}{2}H_2O$.

stellung (Waliaschko und Krassowsky [45c]). Grobgepulverte Früchte von Rhamnus cathartica L. werden mit Äther ausgezogen. Der Äther wird verdampft und der Rückstand vom Öl durch Absaugen und Waschen mit Petroläther befreit. Das zurückbleibende hellgelbe amorphe Pulver wird mit Methanol ausgezogen; der darin schwerer lösliche Anteil scheidet bei Abkühlen und Kon-

zentrieren der Lösung goldgelbe Körnchen aus, die durch fraktionierte Krystallisation aus Essigäther zuerst Jesterin (s. S. 1011), dann Rhamnocathartin und zuletzt Emodinanthranol (s. S. 1031) liefern.

Aus 6 kg alten Früchten wurde 0,2 g Rhamnocathartin erhalten.

Eigenschaften. Aus Essigäther in glänzenden gelblichen cholesterinähnlichen

Täfelchen, aus Weingeist Kügelchen, die aus Nadeln bestehen. F. 236°. Schwer löslich in Methanol, löslich in Kalilauge. Die weingeistige Lösung dunkelt und wird schnell kirschrot. In konzentrierter Schwefelsäure mit gelber Farbe löslich.

Gibt allmählich die Bornträgersche Reaktion. Die Lösung in Kalilauge 1:2 gibt nach Schütteln und $1^{1}/_{2}$ stündigem Stehen mit Säure versetzt einen Niederschlag, der, in Essigäther gelöst, beim Konzentrieren und Abkühlen Rhamno-

xanthin ausscheidet. Dampft man die Mutterlauge ein und zieht den trockenen Rückstand mit Benzol aus, dann geht noch Rhamnoxanthin in Lösung, das nach Vertreiben des Benzols aus Essigäther umkrystallisiert werden kann. Die

$$C_{27}H_{30}O_{14} + H_2O = C_{21}H_{20}O_9 + C_6H_{12}O_6.$$

Rhamnocathartin Rhamnoxanthin Hexose

Hydrolyse des Rhamnocathartins mit 12 proz. Salzsäure ergibt Emodin,

Rhamnose und eine Hexose:

Zersetzung durch Lauge erfolgt nach folgender Gleichung:

 $C_{27}H_{30}O_{14} + 2H_2O = C_{15}H_{10}O_5 + C_6H_{12}O_5 + C_6H_{12}O_6$.

Rhamnocathartin Emodin

Rhamnoxanthin (Emodinrhamnosid) $C_{21}H_{20}O_9 + H_2O$. Darstellung (WA-

LIASCHKO und Krassowsky [45c]). Die grobgepulverten Früchte von Rhamnus

cathartica L. werden 24 Stunden mit Wasser maceriert. Nach Auspressen

wird die Extraktion im ganzen etwa fünfmal wiederholt, bis das Wasser höchstens

schwachgelbe Farbe annimmt. Die vereinigten Flüssigkeiten werden mit der

fünffachen Menge Äther ausgeschüttelt und dies nach Abtrennung des Äthers

wiederholt. Während dieser 3 Monate fortgesetzten Operation scheidet sich an den Wänden des Gefäßes ein in der oberen Zone ausgesprochen gelber, am

Boden gelbbrauner Niederschlag ab, der zuerst bei 30-40° getrocknet, dann

mit Petroläther ausgezogen und zuletzt in heißem Weingeist gelöst wird. Beim Erkalten scheiden sich kleine glänzende goldgelbe Krystalle von Rhamnoxanthin ab. Weitere Mengen scheiden sich ab, wenn man die Flüssigkeit auf die Hälfte

einengt. Die mit Äther ausgeschüttelte wäßrige Flüssigkeit wird noch mit Essigäther

geschüttelt, der neben anderen Stoffen noch Rhamnoxanthin aufnimmt. Gesamtausbeute an Rhamnoxanthin 0,05%.

Das Rhamnoxanthin wird aus Weingeist und Essigäther krystallisiert, dann noch aus Weingeist und Methanol.

Eigenschaften. Kleine nadelförmige rote oder goldgelbe Krystalle oder

Platten. F. 243°.

Fast unlöslich in Wasser, sehr schwer löslich in Weingeist, Äther und Essigäther, Benzol, Toluol und Methanol, leichter in Essigsäure und leicht in Ätzalkalien.

Die weingeistige Lösung gibt mit weingeistiger Lösung von Kupferacetat zuerst eine himbeerrote Flüssigkeit, dann roten amorphen Niederschlag. Mit Barytwasser kirschrote Färbung der Flüssigkeit, dann Niederschlag derselben

Farbe. Mit Ferrichlorid dunkelrotbraune Färbung. Fehlingsche Lösung und Silbernitratlösung werden bei Erhitzen reduziert.

Soll schon bei langsamer Krystallisation aus Weingeist unter Bildung von Emodin zerfallen. Wird durch Säuren in Emodin und Rhamnose gespalten.

$$C_{21}H_{20}O_9 + H_2O = C_{15}H_{10}O_5 + C_6H_{12}O_5$$

Rhamnose Rhamnoxanthin Emodin $\label{eq:Tetracetyl-Rhamnoxanthin} \begin{array}{ccc} C_{21}H_{16}O_{9}(\mathrm{CH_{3}CO})_{4}. & \text{Wird durch } 10-15 \text{ Minuten langes} \\ \text{Kochen mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat erhalten (bei zu langer Acetylierung} \end{array}$

entsteht Acetylemodin). Man krystallisiert aus Eisessig. Blaßgelbe mikroskopische Nadeln. F. 146-149°. Leicht löslich in den üblichen Lösungsmitteln, unlöslich in wäßrigen Alkalien.

Rheopurgarin¹. Rheopurgarin ist der von Gilson (14) entdeckte Glucosidkomplex des Rhabarberrhizoms, bestehend aus Chrysophanein, Rheochrysin,

Emodinglucosid und Rheinglucosid. Darstellung (Gilson [14]). Man übergießt Rhabarberpulver in einem Perkolator mit der genügenden Menge eines Gemisches von 5 Raumteilen Methanol

1) Das Rheopurgarin ist nach E. Siegrist (Diss. Basel 1932) ein Gemisch, wie auch

schon Tutin und Clewer vermuteten.

und 95 Teilen Äther. Am nächsten Tag läßt man die Flüssigkeit ab und ersetzt sie durch neues Lösungsmittel, indem man dafür sorgt, daß das Pulver beständig durch die Flüssigkeit überdeckt ist. Das Abgelassene destilliert man ab und konzentriert zum dünnen Sirup. Diese Extraktionen werden in derselben Weise wiederholt, bis man bemerkt, daß die Extraktmenge abnimmt. Man setzt dann die Extraktion mit Gemischen von steigendem Methanolgehalt, den man jeweils um $5\,^{\circ}/_{\circ}$ bis zu $40\,^{\circ}/_{\circ}$ vermehrt, fort, bis jedesmal die Extraktmenge sichtlich abnimmt. Wenn nach einer Anzahl von Extraktionen ein gelbes Pulver in der konzentrierten Flüssigkeit auftritt, destilliert man von da an unter vermindertem Druck weiter. Zuletzt filtriert man die Krystalle ab, wäscht sie vollständig erst mit einem Gemisch von 25 Teilen Methanol und 75 Teilen Äther, dann mit reinem Äther und trocknet sie bei Zimmertemperatur im Vakuumexsiccator.

Eigenschaften. Rheopurgarin ist ein gelbes, aus Nädelchen bestehendes, geruchloses, bitterschmeckendes Pulver.

Unlöslich in kaltem Wasser, wenig in absolutem Alkohol und Methanol, besser in den heißen Flüssigkeiten, leicht in heißem verdünnten Äthylalkohol und Methanol, am besten in Pyridin. Unlöslich in Äther, Chloroform, Benzol, Toluol, sehr wenig in Aceton und kaltem Essigäther. Leicht löslich in Ameisensäure, gut in heißer Essigsäure, besonders in 80 proz., ferner in konzentrierten heißen Lösungen von Milchsäure, Weinsäure, Citronensäure und Gallussäure und löst sich auch in Lösungen von Glucogallin und Tannin. Setzt man eine wäßrige Lösung des letzteren zu einer Lösung von Rheopurgarin, so bildet sich ein Niederschlag, der im Überschuß des Reagens löslich ist.

In konzentrierter Schwefelsäure mit blutroter Farbe löslich. Die Lösung in Salzsäure trübt sich bald unter Freiwerden von Oxymethyl-anthrachinonen. Mit intensivroter Farbe in Ätzalkalien, Ammoniak und Soda löslich, in letzterer nur unvollständig, und die Lösung beginnt bald sich zu trüben.

Wirkt in Gaben von 0,4—0,5 g abführend.

Die Hydrolyse mit einem Gemisch gleicher Teile Weingeist und 3 proz. Schwefelsäure ergibt Chrysophanol, Rheochrysidin, Emodin, Rhein und Glucose.

Rubiadinglucosid (3 - $\hat{\beta}$ - Glucosidoxy - 1 - hydroxy - 2 - methyl - anthrachinon $C_{21}H_{20}O_{9} =$

Darstellung (Schunck und Marchlewski [43]). Ein heiß bereiteter wäßriger Auszug der Krappwurzel wird mit einem Überschuß von Bleiacetat versetzt, das Filtrat vom Bleiniederschlag mit einem Überschuß von Ammoniak. Der dadurch entstehende rote Niederschlag wird leicht mit Wasser gewaschen und mit einem Überschuß von verdünnter Schwefelsäure zersetzt. Der Überschuß der letzteren wird mit Bleicarbonat entfernt, die Flüssigkeit filtriert und mit Schwefelwasserstoff entbleit. Das gelbe Filtrat wird etwa auf die Hälfte eingedampft und nach Zusatz von Schwefelsäure oder Salzsäure einige Zeit gekocht. Der dadurch entstehende grüne Niederschlag wird ausgewaschen, dann mit kochendem Weingeist behandelt; zu der heiß filtrierten weingeistigen Flüssigkeit setzt man eine weingeistige Lösung von Bleiacetat hinzu. Man filtriert, dampft zur Trockne und behandelt den Rückstand mit Wasser, um das überschüssige Bleiacetat zu lösen. Man filtriert, wäscht und behandelt den Rückund beim Erkalten auskrystallisiert, bleibt auf dem Filter die Bariumverbindung des Glucosids. Man zersetzt sie mit verdünnter Salzsäure, wäscht aus und löst den Rückstand in heißem Weingeist. Das Rubiadinglucosid krystallisiert beim Erkalten aus.

Die Art der Darstellung läßt darauf schließen, daß das Rubiadinglucosid nicht im Krapp vorgebildet ist, sondern durch Zersetzung eines komplizierteren Glucosids entsteht.

Eigenschaften. Gelbe aus Nadeln bestehende Masse, die um 270° schmilzt. Im Reagensglas erhitzt, entwickelt sie den Geruch nach verbranntem Zucker,

während gleichzeitig ein krystallinisches Sublimat von Rubiadin entsteht. Schwer löslich in kochendem Wasser, besser in Weingeist und Äther, noch mehr in kochendem Eisessig, aus dem es beim Abkühlen in gelben Nadeln krystallisiert. In konzentrierter Schwefelsäure zu roter Lösung löslich, ebenso in kochender Kalilauge; beim Abkühlen bildet sich dann eine gelatinöse karmoisinrote Masse, in der sich nach einiger Zeit lange Nadeln bilden. In Kaliumcarbonatlösung, auch in kochender, fast unlöslich; mit kochendem Barytwasser bildet es eine dunkelrote Verbindung, von der nur wenig in Lösung geht. Auch in Kalkwasser ist es nahezu unlöslich. Die weingeistige Lösung verändert sich nicht mit wein-

geistiger Bleiacetatlösung, gibt aber mit weingeistiger Cupriacetatlösung einen roten Niederschlag. Hydrolyse mit kochenden verdünnten Säuren ergibt Rubiadin und Glucose.

 $\mathrm{C_{21}H_{20}O_9} + \mathrm{H_2O} = \mathrm{C_{15}H_{10}O_4} + \mathrm{C_6H_{12}O_6}.$ biadinglucosid Rubiadin Glucose

Uber eine Synthese des Rubiadinglucosides s. Jones, E. Th. u. Alexan-DER ROBERTSON (16a).

Lösung von 2,5 g Rubiadin in einer Mischung von 20 cm³ 2,8 proz. Natronlauge und 20 cm³ Aceton wird mit einer Lösung von 4 g α-Acetobromglykose in 10 cm³ Äther 12 Stunden lang geschüttelt. Dann setzt man unter Umschütteln eine Lösung von 5 g Ätzkali in 5 cm³ Wasser und noch 3,5 g der Bromverbindung

Tetra a cetyl-Rubia dinglu cosid C₂₁H₁₆(CH₃CO)₄O₉. Darstellung. Eine

hinzu. Am nächsten Tag säuert man mit Essigsäure an, verdünnt mit 100 cm³ Wasser und läßt den Äther freiwillig verdunsten. Die abgeschiedene gelbe Masse wird nach Abwaschen mit Wasser in kochendem Eisessig gelöst. Nach 4 Stunden filtriert man das abgeschiedene unveränderte Rubiadin ab und gießt das Filtrat in 300 cm³ Wasser von 50°. Man krystallisiert den Niederschlag mehrmals aus

Weingeist um. Dünne gelbe Nadeln. F. 230°. Schwer löslich in kaltem Weingeist, mäßig in

Eisessig. Gibt mit weingeistiger Natronlauge eine rote Lösung. Verseitung des Tetraacetyl-Rubiadin-Glucosids. Eine Suspension von 0,5 g

Tetraacetyl-Glucosid in 40 cm³ warmem Methanol wird bei 55° 20 Minuten mit 20 cm³ 5 proz. wäßriger Natronlauge behandelt. Die noch warm mit Essigsäure angesäuerte Flüssigkeit scheidet beim Erkalten das Glucosid als gelbe Krystalle aus. Aus Weingeist umkrystallisiert bildet es dünne gelbe Nadeln

F. 270—271°. 3-O-Tetra-acetyl- β -glucosidoxy-1-Methoxy-2-Methylanthrachinon $C_{30}H_{30}O_{13}$. Man erhitzt 3 g Silberoxyd und 3 cm3 Methyljodid mit einer Lösung von 0,6 g Tetra-acetyl-glucosid in 30 cm³ Aceton 3 Stunden am Rückflußkühler.

Die vom Silberjodid abfiltrierte Flüssigkeit wird im Vakuum eingedampft. Der aus Methanol krystallisierte Rückstand gab blaßgelbe dünne Stäbe. F. 185°.

Eine Suspension von 0,3 g dieses Äthers in einer Mischung von 16 cm³ Methanol und 8 cm³ konzentrierter Salzsäure wurde 2 Stunden am Rückfluß

erhitzt. Nach 3/4 Stunden begann sich das 1-O-Methylrubiadin auszuscheiden. Man setzt 20 cm3 Wasser hinzu und krystallisiert den nach dem Erkalten ausgeschiedenen Körper aus Weingeist. F. 291°. Zweistündiges Azetylieren mit Essigsäureanhydrid und Pyridin gibt die 3-Acetylverbindung, die aus Methanol in gelben Nadeln F. 174° krystallisiert.

 $\label{eq:pentage} Pentaacetyl-Rubiadinglucosid \ C_{21}H_{15}O_{9}(CH_{3}CO)_{5}. \ Darstellung. \ Das \ Glucosid \ wird mit \ Essigsäureanhydrid und wasserfreiem \ Natriumacetat gekocht und der Überschuß an$ ersterem durch Weingeist zersetzt. Nachdem der größte Teil des Essigäthers durch Abdampfen vertrieben, gießt man in Wasser. Der hellgelbe Niederschlag wird aus Weingeist krystallisiert. F. 2370.

Diese Verbindung kann auch aus dem Tetraacetyl-Rubiadinglucosid durch 21/2 stündige Behandlung mit Essigsäureanhydrid und Pyridin gewonnen werden. 1.3-O-Okta-acetyl- β -diglusidoxy-2-Methylanthrachinon $C_{43}H_{40}O_{22}$.

2 g trockenes "aktives" Silberoxyd mischt man unter Umrühren mit einer dicken Paste von 0,5 g Rubiadin, 3 g O-Tetra-acetyl-x-glucosidylbromid und 4 cm3 frisch destilliertem Chinolin. Man rührt 15 Minuten und bringt dann auf 2 Stunden in einen Exsiccator. Die dunkelbraune Paste wird 2 Minuten mit 70 cm3 kochendem Eisessig digeriert. Man setzt Tierkohle hinzu und filtriert. Das fast farblose Filtrat wird in 200 cm3 Wasser von 500 gegossen. Das ausgeschiedene Diglucosid bildet nach Umkrystallisieren aus einem Gemisch von Weingeist und Eisessig Scheiben oder blaßgelbe dünne Nadeln F. 248°.

Glucosennin $C_{22}H_{18}O_8*$. Darstellung (Tschirch und Hiepe [45 b]). Die Sennesblätter werden in großen Perkolatoren mit ganz verdünntem Ammoniak in der Kälte so lange extrahiert, bis die ablaufende Flüssigkeit nicht mehr gefärbt abläuft. Die vereinigten Auszüge werden mit verdünnter Salzsäure gefällt. Der Niederschlag wird vollständig ausgewaschen und getrocknet. Dann wird er im Soxhlet mit starkem Alkohol vollkommen erschöpft. Der weingeistige Auszug wird zur Trockne gebracht und mit Äther im Soxhlet ausgezogen. Der nach dem Abdestillieren des Äthers bleibende Rückstand wird mit Toluol ausgekocht, in dem sich Chrysophanol und Emodin lösen. Das in Toluol Unlösliche wird in Weingeist gelöst und daraus mit Wasser gefällt. Der Niederschlag wird noch feucht in Weingeist gelöst und mit Blutkohle einige Minuten gekocht. Das Filtrat wird bis zur Trübung mit Wasser versetzt und dann wieder erwärmt, bis die Lösung klar ist. Daraus scheidet sich das Glucosennin aus.

Eigenschaften. Kleine körnige Krystalle.

Die rote Lösung in konzentrierter Schwefelsäure wird beim Erhitzen dunkelbraun; bringt man 1 Tropfen davon in Wasser und übersättigt mit Ammoniak, so wird die Flüssigkeit schön violett.

Fehlingsche Lösung wird erst reduziert, wenn man vorher mit verdünnter Schwefelsäure gekocht hatte.

Sennaglucosid. Darstellung. Soll nach DRP. 214805 erfolgen; dieses liefert indes nur

gereinigte Extrakte.

Eigenschaften. Gelbliches amorphes, leichtes, hygroskopisches Pulver. Leicht löslich in Wasser und verdünntem Weingeist, schwer löslich in starkem; wenig löslich in Eisessig, unlöslich in Aceton, Ligroin, Petroläther, Essigäther, Benzol, Toluol, Äther, Chloroform. Reduziert in der Hitze Fehlingsche Lösung. Fällbar aus der wäßrigen Lösung durch Bleiessig, auch mit verdünnter Schwefelsäure. Erwärmt man Sennaglucosid mit Schwefelsäure, gießt in Wasser und übersättigt mit Ammoniak, so tritt eine schmutzige braungrüne Färbung ein.

Das Glucosid eines Tetrahydro-dioxy-dimethylanthrachinons soll nach Tschirch und Christofoletti (45a) in der Rhaponticwurzel vorkommen, da sie Glucose und das erwähnte Aglucon erhielten, wenn sie einen von den freien Oxymethylanthrachinonen durch Ausschütteln mit Ather befreiten Auszug mit 3 proz. Kalilauge hydrolysierten. Die von beiden Autoren gemachten Angaben genügen nicht, um die Existenz des Glucosides und die Zusammensetzung des Aglucons zu beweisen.

^{*} Tschirch und Hiefe (45b) vermuten, daß Glucosennin das zu erwartende Sennaglucosid darstellt. Ein Beweis für die glucosidische Natur dieses Stoffes liegt nicht vor.

Literatur.

- (1) Anderson, Th.: Farbstoff der Morinda citrifolia. Ann. Chemie u. Pharm. 71, 216

- emodin. Journ. Amer. Chem. Soc. 39, 716 (1917). (3) Brandt, W.: Prüfung und Wert-

Bourdaine du commerce. C. r. d. l'Acad. des sciences 191, 1151 (1930). — (3b) Le complexe purgatif de l'écorce de Bourdaine, soluble dans l'eau et hydrolysable par la rhamnodiastase. Ebenda 192, 1269 (1931). — (4) BUCHNER, L. A.: Über den gelben Farbstoff der Faulbaum-

(5) CASPARIS, P., u. R. MAEDER: Studien über die Anthrachinondrogen II. Pharmakochemische und physiologische Untersuchung der Cortex Frangulae unter besonderer Berücksichtigung des wirksamen Hauptbestandteils, des Glucofrangulins. Schweiz. Apoth.-Ztg. 63, 313 (1925). — (6) CASSELMANN, A.: Über die Bestandteile der Rinde des Faulbaums.

(7) DAELS, F.: Contribution à l'étude des glycosides dérivés des oxymethylanthraquinons; une méthode permettant leur détermination quantitative. Journ. Pharm. Belg.

(8) Faust, A.: Über den Farbstoff der Faulbaumrinde. Arch. der Pharm. 187, 8 (1869). - (9) FISCHER, O., F. FALCO u. H. GROSS: Beitrag zur Kenntnis der Chrysophansäure. Journ. f. prakt. Ch., N. F. 83, 208 (1911). — (10) FISCHER, O., u. H. GROSS: Zur Kenntnis der Chrysophansäure, des Frangulaemodins und einiger Oxoniumverbindungen von Anthracenderivaten. Ebenda [2] 84, 369 (1911). — (11) Flückiger, F. A.: Die krystallinischen Bestandteile der Aloe. Arch. der Pharm. 199, 11 (1872); nach Pharm. Journ. [3] 2, 193 (1871). (12) Gibson, C. S., u. J. L. Simonsen: Experiments on the constitution of the Aloins Part II. Journ. Chem. Soc. London 1930, 553. — (13) Gilson, E.: Sur un nouveau glucoside. La ponticine. Contribution à l'étude chimique des rhubarbes. Bull. Acad. roy. Belgique [4] 17, 156 (1903). — (14) Les principes purgatifs de la rhubarbe de Chine. Mém. cour.

(14a) HAUSER, F.: Ein Beitrag zur Kenntnis der Anthraglucoside, speziell des Aloins und des Peristaltins. Pharm. acta Helv. 6, 79 (1931). — (15) HESSE, O.: Über Rhabarberstoffe und damit verwandte Körper. Ann. der Chemie 309, 32 (1899). — (16) Über die Rhapontikwurzel und die österreichische Rhabarber. Journ. f. prakt. Ch., N. F. 77, 321 (1908). (16a) Jones, E. Th., u. A. Robertson: Syntheses of glucosides part V.: Two new syntheses of Rubiadin and syntheses of 1-O-Methylrubiadin and Rubiadin Glucoside. Journ.

(17) Kubly, M.: Bestandteile der Rinde von Rhamnus frangula. Pharm. Ztschr.

(18) LÉGER, E.: Sur les aloines de l'aloès de Natal. Journ. Pharm. et Chim. [6] 17, 13 (1903). — (19) Sur la méthylnataloémodine et la nataloémodine. Ebenda [6] 22, 8 (1905). — (2θ) Sur la constitution de l'homonataloine et de la nataloïne. Ebenda [7] $\hat{9}$, 273 (1914). — (21) Les isomères optiques de l'homonataloïne et de la nataloïne. Ebenda [7] 9, 585 (1914). — (22) Sur le dédoublement de la nataloine 3 et de l'homonataloine 3. Ebenda [7] 12, 224 (1915). — (23) Les dérivés acetylés isomères de la nataloïne et de l'homonataloïne. Ebenda [7] 13, 313 (1916). — (24) Les aloïnes. Ann. de Chim. [9] 6, 318 (1916). — (25) LESTAGE, J. A.: Sur une modification à la réaction de Bornträger pour la recherche des produits méthyloxyanthraquinoniques dans les aloïques et les rheïques. Bull. trav. soc. pharm. Bordeaux

(26) MAEDER, R.: Pharmakochemische und physiologische Untersuchung der Cortex Frangulae. Inaug.-Dissert., Basel 1925. — (27) MAURIN, E.: Le dosage des composés oxymethylanthraquinoniques dans les drogues qui les renferment. Bull. Sciences Pharmacol.

(28) Oesterle, O. A.: Beiträge zur Kenntnis des Aloins. Arch. der Pharm. 237, 81 (1899); Schweiz. Wchschr. f. Chem. u. Pharm. 37, 173 (1899). — (29) Über Aloeemodin und Frangulaemodin. Arch. der Pharm. 237, 699 (1899); Schweiz. Wehschr. f. Chem. u. Pharm. 38, 45 (1900). — (30) Rhein aus Aloeemodin. Arch. der Pharm. 241, 604 (1903); Schweiz. Wehschr. f. Chemie u. Pharm. 41, 599 (1903). — (31) Über die Chrysophansäure. Arch. der Pharm. 243, 434 (1905). — (32) Zur Kenntnis der Chrysophansäure und deren Methyläther. Schweiz, Wchschr. f. Chem. u. Pharm. 43, 502 (1905). — (33) Neue Versuche zur Darstellung des Aloeemodins. Ebenda 44, 509 (1906). — (34) Über einen Bestandteil des Holzes von Morinda citrifolia L. Arch. der Pharm. 245, 287 (1907). — (35) Über die Konstitution des

rinde. Ann. Chemie u. Pharm. 87, 219 (1853).

Ann. Chemie u. Pharm. 104, 77 (1857).

par l'Acad. roy. méd. Belgique 1905, 455.

Chem. Soc. London 1930, 1699.

f. Rußl. 5, 160 (1866).

60, 110 (1922).

28, 373 (1921).

1. 198 (1919).

- bestimmung von Rhizoma rhei. Pharm. Ztg. 67, 520 (1922). (3a) BRIDEL, M., u. C. CHARAUX: Sur la préparation et les propriétés du franguloside (franguline) de l'écorce de

- (1849); nach Trans. Roy. Soc. Edinb. 16, 435.
 (2) Beal, G. D., u. R. Okey: The qualitative identification of the drugs containing

(1919).

zwischen Chrysophansäure, Aloeemodin und Rhein. Arch. der Pharm. 246, 445 (1911). -

(37) OESTERLE, O. A., u. E. TISZA: Zur Kenntnis des Morindins. Ebenda 245, 534 (1907).— (38) Über das Rhein. Schweiz. Wchschr. f. Chem. u. Pharm. 46, 701 (1908). — (39) Über

die Bestandteile der Wurzelrinde von Morinda eitrifolia L. Arch. der Pharm. 246, 150 (1908). - (40) Über die Trimethyläther von Frangulaemodin und Aloeemodin. Ebenda 246, 112

(1908). — (41) Oesterle, O. A., u. G. Riat: Zur Kenntnis des Aloeemodins. Ebenda 247, 413 (1909). — (42) Zur Kenntnis des Rheins. Ebenda 247, 527 (1909). — (43) OESTERLE,

O. A., u. U. JOHANN: Zur Kenntnis der Chrysophansäure. Ebenda 247, 476 (1910). (43*) PERKIN, A. G.: Journ. Chem. Soc. 67, 1084 (1895); Chem. News 72, 278.

(43a) ROSENTHALER, L.: Über eine Reaktion des Barbaloins und der Aloe. Pharm. Zentralhalle 70, Nr 36 (1929). — (43b) Über Barbaloin. Pharm. acta Helv. 4, 128 (1929). — (43c)

Untersuchungen über Bestandteile von Abführdrogen III. Ebenda 6, Nr 1 (1931). — (43 d)

Über die Konstitution der Aloine. Arch. der Pharm. 270, 214 (1932).

(43e) SCHUNCK, E., u. L. MARCHLEWSKI: Supplementary notes on Madder colouring (44) Tschirch, A., u. L. Monikowski: Beiträge zur Kenntnis des Peristaltins. Arch.

matters. Journ. Chem. Soc. London Trans. 63, 969, 1173 (1893). — (43f) Schwabe, P.: Arch, der Pharm. 226, 569 (1888). — (43g) SMITH, TH., u. H.: Chem. Gaz. 1851, 107; Monthly Journ. of med. science 1851, Februar; Liebig-Kopps Jahresber. Chem. 9, 680 (1856). der Pharm. 250, 92 (1912). — (44а) Handbuch der Pharmakognosie 2, 1365. — (45) Тэснгэсн, A., u. P. Schmitz: Die Wertbestimmung des Rhabarber. Pharm. acta Helvet. 3, 88 (1928). — (45a) TSCHIRCH, A., u. U. CHRISTOFOLETTI: Über die Rhapontikwurzel. Arch. der Pharm. 243, 443 (1905). — (45b) TSCHIRCH, A., u. E. HIEPE: Beiträge zur Kenntnis der Senna. Ebenda 238, 427 (1900). (45c) Waliaschko u. Krassowski: Journ. Russ. Phys.-Chem. Ges. 40, 1502 (1908); Krassowski: Ebenda S. 1510. — (46) Warren de la Rue u. H. Müller: Über einige Bestandteile der Rhabarberwurzel. Journ. f. prakt. Ch. 73, 433 (1857). — (47) WIMMER,

CHR.: Mikrochemische Unterscheidung von Rhapontik und Rheum. Pharm. Post 52, 221

Für die Anthranolglucoside ist es charakteristisch, daß ihre Spaltungsprodukte die Bornträgersche Reaktion (s. S. 991) erst nach Oxydation geben, sei es, daß sie durch den Luftsauerstoff oder durch Wasserstoffperoxyd erfolgt.

C. Anthranolglucoside.

Die Anthranole geben ferner mit Meckes Reagens (Schwefelsäure + selenige Säure) eventuell nach vorübergehender Braun- oder Rotfärbung eine blaugrüne, dann blauschwarze und schließlich makroskopisch schwarze (mikroskopisch blauschwarze) Färbung (Tunmann). Diese Reaktionen treten auch mit den Sublimaten ein, die man nach der Hydrolyse erhalten kann.

Zu der Gruppe der Anthranolglucoside gehören die Aloine, das Frangularosid, das Jesterin und das Rhamnikosid, vielleicht (?) auch noch das Polydatosid.

Über die Aloine s. S. 991.

Frangularosid (6a). Darstellung. Das Pulver der von der Epidermis befreiten Frangularinde, die in frischem Zustand rasch getrocknet war, maceriert man 5 Stunden mit der vierfachen

Menge destillierten Wassers, preßt aus und trocknet bei 30°. Durch 12 stündige Perkolation mit Äther erhält man das Rohglucosid als hellgelben Niederschlag Ausbeute 4,88 % aus einer im Januar, 2,65 % aus einer im Mai gesammelten Rinde. Zur Reinigung krystallisiert man aus einem Gemisch von 2 Raumteilen Eisessig

und 1 Raumteil Wasser, trocknet die ausgefallenen Krystalle (Kugeln aus Nädelchen) und löst sie bei 100° in einem Gemisch aus 2 Raumteilen Oktylalkohol und 1 Raumteil Eisessig. Man kann zur Reinigung auch reines Methanol benützen, das bessere Ausbeute (20%) gibt als die anderen Flüssigkeiten.

Eigenschaften. Wasserfrei aus Oktylalkohol, mit 4,66 % Wasser aus Methanol. F. 234° (bloc Maquenne). $[\alpha_{5461}] = -219^{\circ}$ (0,1 proz. Lösung in 98 proz. Wein-

geist.) Lösungen des Frangularosids zersetzten sich leicht unter Farbveränderung und Bildung eines roten Niederschlags. Die gelbe Lösung in verdünnter Natron lauge wird rasch gelbrot und fluorescierend, dann stark kirschrot.

Mit seleniger Säure-Schwefelsäure (0,5 proz.) gibt Frangularosid die für Anthranole charakteristische Blaufärbung (Frangulosid rot).

1 g Frangularosid reduziert im Bertrandschen Verfahren so stark wie 0,528 g Glucose.

Hydrolyse (0,2 proz. Lösung in einer 3% Schwefelsäure enthaltenden 66²/₃proz. Ameisensäure oder Essigsäure) gibt (im Mittel) 40,84 % Rhamnose und 63,48% krystallisiertes Frangulanol.

Jesterin (Emodinanthranol-Glucosid) $C_{26}H_{30}O_{13} + \frac{1}{2}H_2O$.

Darstellung (s.S. 1004). Eigenschaften. Durch wiederholtes Umkrystallisieren des Jesterins aus Weingeist und Essigäther erhält man das Jesterin als hellgelbe seidenglänzende längliche, fadenähnliche Krystalle, die bei Erhitzen in einer Capillare zwischen 205° und 218° sintern, dann unter Dunkelfärbung bei 229—234° schmel-

zen. Löslich in 400 Teilen heißem Weingeist und 750 Teilen Essigäther. In Alkalien mit gelber, rasch in Kirschrot übergehender Farbe löslich. Starke Schwefelsäure löst mit kirschroter Farbe. Zersetzt sich bei Umkrystallisieren aus Weingeist in einen nigrinartigen in den üblichen Lösungsmitteln unlöslichen Stoff. Zink-

staubdestillation ergab Methylanthracen, identisch mit dem aus Emodin ge-Hydrolyse mit 12 proz. Salzsäure ergibt außer Emodinanthranol eine Hexose

und eine Pentose.

$$\begin{array}{c} {\rm C_{26}H_{30}O_{13}+2\,H_{2}O=C_{15}H_{12}O_{4}+C_{6}H_{12}O_{6}+C_{5}H_{10}O_{5}\,.} \\ {\rm Jesterin} & {\rm Emodinanthranol} & {\rm Hexose} & {\rm Pentose} \end{array}$$

Acetyljesterin. Darstellung. Durch einstündiges Kochen mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat. Krystallisieren aus Weingeist. Kleine hellgelbe Täfelchen. F. 146°. Die schwache weingeistige Lösung fluoresciert

mit hellblauer Farbe. Leicht löslich in Weingeist, unlöslich in Alkalien. Bei Kochen mit Alkalien kirschrote Farbe. In konzentrierter Schwefelsäure mit gelber Farbe löslich.

Glucoside der Stengelrinde von Rhamnus cathartica L.

Rhamnartikosid. Darstellung (Bridel und Charaux [6]). Man löst im Mai

oder Juni, wenn die Pflanze in vollem Saft steht, durch longitudinale und transversale Einschnitte die Stengelrinde ab, wobei man vermeidet, sie sonst zu beschädigen. Man trennt alsdann die äußerste Schicht ab, trocknet rasch in der Sonne und pulverisiert fein. Man erschöpft die Rinde in einem Soxhlet-Apparat

filtriert man von der warmen Flüssigkeit ab, wäscht ihn mit kochendem Weingeist und trocknet ihn an der Luft. Eigenschaften. Gelblichgrüner, geruchloser Stoff, der anfangs harzig, dann

mit 95 proz. Weingeist. Den sich allmählich bildenden graugelben Niederschlag

bitter und unangenehm schmeckt. Er enthält 7,19% Wasser, das er leicht bei 60° im Vakuum verliert und fast vollständig an der Luft wieder aufnimmt. $[\alpha]_D = -41.5^{\circ}$ (in 0.07 proz. wäßriger Lösung).

Leicht in kaltem Wasser mit brauner Farbe löslich. Wird daraus durch

Bleiessig gefällt. Reduziert Fehlingsche Lösung unter Entstehung einer schönen violetten Färbung (1 g wasserfreies Glucosid hat den Reduktionswert von 0,189 g Glucose, wenn man nach dem Bertrandschen Verfahren bestimmt). Die Ätzalkalien, Kalk-Barytwasser, Ammoniak und Soda färben die wäßrige

Lösung intensiv rot. Die klare wäßrige Lösung trübt sich allmählich beim Stehen und setzt, während die Flüssigkeit sich stärker färbt und linksdrehend bleibt, ein krystallinisches Glucosid, das Rhamnikosid (0,1362 g aus 1 g Rhamnartikosid) ab. Der lösliche Teil enthält mindestens zwei Glucoside, ein Emodinglucosid und ein Glucosid eines anderen Oxymethylanthrachinons.

Rhamnikosid (Rhamnikogenol-Primverosid) C₂₆H₃₀O₁₅ + 4H₂O. Darstellung (Bridel und Charaux [6]). Die trockene Rinde wird mit der zwölffachen Menge

90 proz. Weingeistes 2 Stunden am Rückflußkühler ausgekocht. Man filtriert die kochende Flüssigkeit und destilliert. Den Rückstand nimmt man mit zwei-

einhalbmal soviel kochendem Wasser auf, als man Rinde angewandt hatte. Nach dem Erkalten schüttelt man die Lösung mit dem zweieinhalbfachen Volumen Äther. Nach mehreren Tagen trennt man die wäßrige Schicht, in der

die Krystalle suspendiert sind, ab, nutscht die Krystalle ab, wäscht sie erst mit Wasser, dann mit Weingeist und zuletzt mit Äther und trocknet sie an der Luft. Ausbeute aus der Stengelrinde 4%, aus der Wurzelrinde 7,4%. Durch

einmaliges Umkrystallisieren aus 40 Teilen kochendem Wasser erhält man aus 100 Teilen Rohglucosid 75 Teile reines Glucosid. Öfteres Umkrystallisieren aus heißem Wasser ist zu vermeiden, da das Glucosid dadurch hydrolysiert wird. Eigenschaften. Grauweißes geruchloses Pulver aus feinen farblosen Nadeln.

Geschmack erst kreidig, dann sehr stark bitter. Es enthält 10,61-10,84% Wasser, die es bei 60° im Vakuum verliert und vollständig wieder aufnimmt,

wenn man es mindestens 25 Stunden an der Luft liegen läßt. Besitzt einen scharfen Schmelzpunkt. $[\alpha]_D = -78,12^{\circ}$ (0,05 proz. Lösung in 70 proz. Weingeist).

100 Teile Wasser lösen 0,03 g. Sehr wenig löslich in 90 proz. und 70 proz. Weingeist zu gelber fluorescierender Lösung, auch in Aceton und Essigäther nur

Rhamnikosid reduziert Fehlingsche Lösung. 1 g wasserhaltiges Rhamnikosid reduziert so stark wie 0,184 g Glucose, 1 g wasserfreies wie 0,206 g Glucose.

In einer Lösung von Natriumbicarbonat löst sich Rhamnikosid ohne Kohlensäureentwicklung zu einer rosavioletten Lösung, die in einigen Tagen Krystalle absetzt. Um die Natriumverbindung darzustellen, verreibt man im Dunkeln in einem Mörser 1,5 g Rhamnikosid mit 10 cm³ einer 4 proz. Ätznatronlösung von 20-30°. Die filtrierte Lösung setzt bald farblose Krystalle ab, wenn man

alle Operationen unter Ausschluß von Licht ausführt.

Auch mit Atzkali, Ammoniak, Barium- und Calciumhydroxyd bildet Rhamnikosid farblose in Wasser wenig lösliche Krystalle, deren Lösung sich wie die der Natriumverbindung unter dem Einfluß von Luft und Licht intensiv violett oder blauviolett färbt. Stellt man eine wäßrige Lösung von ein wenig Natriumverbindung ins Sonnenlicht, so färbt sie sich rasch intensiv violett; nach 24 Stunden ist die Farbe blauviolett geworden und bleibt so lange. Suspendiert man 0,05 g Rhamnikosid in 5 cm3 Wasser und taucht in die Lösung einen mit 15 proz. Ätznatronlösung befeuchteten Glasstab, so löst sich das Rhamnikosid sofort auf; die Flüssigkeit wird erst rosa, dann violett und um so

stärker, je stärker das Licht einwirkt¹. Die absolut-alkoholische Lösung wird mit ein wenig verdünnter (1:10) Ferrichloridlösung smaragdgrün. Durch siedendes Wasser wird Rhamnikosid in Rhamnikogenol und Primverose aufgespalten.

$$C_{26}H_{30}O_{15} + H_2O = C_{15}H_{12}O_6 + C_{11}H_{20}O_{10}$$
. Rhamnikosid Primverose

¹ Infolge dieser Neigung, in alkalischer Lösung Farbstoffe zu bilden, ist das Rhamnikosid die Muttersubstanz des chinesischen Farbstoffes Lokao, der aus der Rinde von Rhamnus utilis Decne. bereitet wird.

Verdünnte Schwefelsäure spaltet in Rhamnikogenol, Glucose und Xylose. $C_{26}H_{30}O_{15} + 2H_2O = C_{15}H_{12}O_6 + C_6H_{12}O_6 + C_5H_{10}O_5$.

Rhamnikogenol Glucose Durch ein Enzympräparat aus Cornus sanguinea L. wird das Rhamnikosid wie durch das kochende Wasser aufgespalten.

Darstellung des Rhamnikogenols. 6 g Rhamnikosid und 6 g Fermentpulver von Cornus sanguinea L. werden gut gemischt und in eine Flasche gebracht, die 11 Toluolwasser enthält. Man läßt 8 Tage bei 33° stehen, filtriert, saugt

Schwefelsäure. Man kocht es dann oft mit wasserfreiem Essigäther aus. Beim

das Unlösliche ab, wäscht es mit Wasser und trocknet es im Vakuum über

Erkalten krystallisiert das Rhamnikogenol aus und wird nochmals aus wasserfreiem Essigäther krystallisiert. Eigenschaften s. S. 1031.

Nachweis des Rhamnikosids. Für den Nachweis des Rhamnikosids kommt außer seinen physikalischen Eigenschaften seine Neigung zur Bildung von Farbstoffen (s. oben) in Betracht.

Anhang.

Darstellung (Bridel und Béguin [3a, 5]). Die frische Wurzelrinde von Polygonum cuspidatum Sieb. et Zucc. wird in kochenden Weingeist geworfen, die weingeistige Lösung im Vakuum zur Trockne gedampft. Der

Polydatosid.

Rückstand wird mit lauem Wasser aufgenommen, die Lösung filtriert und das Filtrat mit so viel Wasser versetzt, daß 1 kg Flüssigkeit auf 1 kg Rinde resultiert. Beim Stehen setzt sich das Rohglucosid in Form gelber Krystalle

und schließlich aus Wasser. Eigenschaften. Weißes aus kleinen Lamellen bestehendes Pulver. F. 153 bis 154°. Enthält 11,38°/0 Wasser, die es bei 100° verliert.

ab. Man krystallisiert sie zunächst aus einem Gemisch von Aceton und Äther

 $[\alpha_D] = -57,91^{\circ}$ für das wasserhaltige, $-65,35^{\circ}$ für das wasserfreie Produkt (0,2187 proz. weingeistige Lösung).

Unlöslich in kaltem Wasser.

Kochen mit 5 proz. Schwefelsäure ergibt Glucose, einen in Wasser un-

löslichen und einen in Wasser und Äther löslichen Stoff. Hydrolyse mit Rhamnodiastase ergibt neben Zucker das in Wasser unlös-

liche Polydatogenol, das aus Äther in farblosen Lamellen krystallisiert. Das

Polydatogenol sublimiert, ohne zu schmelzen, unter Hinterlassung eines kohligen

Rückstandes zwischen 245 und 250°. Schüttelt man seine ätherische Lösung mit ammoniakalischem Wasser, so nimmt die wäßrige Schicht eine gelbe Farbe

an, die im Verlauf von einigen Stunden in Rot übergeht.

Rhapontin (Ponticin, Rhaponticin, Rhapontigenin-Glucosid) C21H24O9. Darstellung. Verfahren von Grison (13). Die gepulverte Rhapontikumwurzel

wird viermal — jedesmal nach 2 Tagen Pause — mit kaltem Aceton ausgezogen Man destilliert das Aceton, bis man nach Konzentration auf ein kleines Volumen

die Ausscheidung von Krystallen beobachtet. Wenn die ganze Flüssigkeit mit

Krystallen erfüllt ist und anfängt dick zu werden, unterbricht man die Destillation und läßt erkalten. Man filtriert die Krystalle ab und wäscht sie gut mit

wenn man sie bis zum spez. Gew. 1,000 konzentriert, dann 1/2, Volumen eines

Aceton. Man gewinnt aus Mutterlauge und Waschwässern noch mehr Krystalle,

Gemisches gleicher Teile Aceton und Äther und dann nochmals 1/2, Volumen

reinen Äthers hinzufügt. Man läßt bis zum nächsten Tage absetzen, dekantiert die klare Flüssigkeit und destilliert wiederum bis zum spez. Gew. 1,000. Man

versetzt sie dann mit 1/2 Volumen eines Gemisches gleicher Teile Aceton und Benzol, dann mit ³/₄ Volumen reinem Benzol. Vermehren sich die allmählich sich bildenden Krystalle nicht mehr, dann filtriert man sie ab und wäscht sie mit Aceton. Die so erhaltenen Krystalle sind meist reiner als die zuerst erhaltenen. Zur weiteren Reinigung löst man die Krystalle in einem warmen Gemisch von 40 Teilen Wasser und 60 Teilen Aceton. Die beim Erkalten ausfallenden Krystalle sammelt man und wäscht sie mit Aceton. Aus der Mutterlauge gewinnt man dadurch weitere Mengen, daß man einen kleinen Teil des Acetons abdestilliert. Sind nach mehrmaligem Umkrystallisieren die Krystalle gelblich oder hellbraun geworden, so löst man sie wieder in dem Wasser-Acetongemisch, fügt Tierkohle hinzu und läßt, nachdem Entfärbung eingetreten, krystallisieren. Man

vermeidet unnötiges Erwärmen, da man sonst leicht wieder gelbe Krystalle erhält.

HESSE (16) reinigt sein (hauptsächlich durch Extraktion) mit Äther erhaltenes Rhapontin so, daß er es zuerst mit Benzol auskocht, wobei Rhapontin ungelöst bleibt. Dann behandelt er es in der Kälte mit Wasser und überschüssigem Kalkhydrat und übersättigt die klar filtrierte Lösung mit Essigsäure, wodurch sich das Rhapontin abscheidet. Es wird erst aus mäßig verdünnter heißer Essigsäure umkrystallisiert, dann in das Hexaacetylderivat verwandelt. Dieses wird in weingeistiger Lösung durch Ätzkali verseift. Die danach mit Essigsäure übersättigte Lösung scheidet bei gelinder Wärme verdunstet das Rhapontin in farblosen Nadeln ab. Es wird durch nochmaliges Umkrystallisieren aus verdünnter Essigsäure vollkommen rein erhalten.

Eigenschaften (nach Hesse [16]). Weiße Nadeln, die sich bei 215° bräunen und (je nach der Art des Erhitzens) bei 230-236° unter Zersetzung zu einer dunkeln Masse schmelzen. $[a]_{b}^{15} = -63,0^{\circ}$ (in 2 proz. Lösung in gleichen Raumteilen Wasser und Aceton). Unlöslich in Benzol, Ligroin, Chloroform, schwer löslich in Äther, absolutem Alkohol und reinem Aceton, leicht in verdünntem Weingeist und verdünntem Aceton, namentlich in der Wärme.

Die Lösungen in den Ätzalkalien sind farblos, färben sich aber bei Luftzutritt allmählich schwach gelblich bis rötlich. Die durch Erhitzen mit Magnesia und Wasser erhaltene Lösung läßt beim Erkalten einen Teil des gelösten Rhapontins auskrystallisieren; wird die basische klare Lösung mit Kupfersulfat vermischt, bis die Lösung neutral reagiert, so fällt eine grüne krystallinische Rhapontin-Kupferverbindung vermischt mit ungebundenem Rhapontin. Löslich auch in Sodalösung, unlöslich in der des Natriumbicarbonats.

Die Lösung des Rhapontins in weingeistigem Ammoniak gibt mit weingeistiger Bleiacetatlösung einen Niederschlag $\tilde{C}_{21}H_{20}O_9Pb_2$.

Die Hydrolyse mit verdünnter Schwefelsäure erfolgt nach folgender Formel:

$$\begin{array}{c} \mathrm{C_{21}H_{24}O_9 + H_2O} = \mathrm{C_{15}H_{14}O_4 + C_6H_{12}O_6}. \\ \mathrm{Rhapontin} & \mathrm{Glucose} \end{array}$$

Pentaacetyl-Rhapontin $C_{21}H_{19}(CH_3CO)_5O_9$. Man erhitzt das Rhapontin am Rückflußkühler 2 Stunden mit überschüssigem Essigsäureanhydrid, läßt die Lösung auf einem größeren Uhrglas bei 50° an feuchter Luft verdunsten, löst den firnisartigen Rückstand in Eisessig und trägt die Lösung tropfenweise in kaltes Wasser ein. Der so entstehende Niederschlag wird nach mehreren Stunden dicht krystallinisch; er wird mit Wasser ausgewaschen und

Weißes Pulver, F. 95°, $[\alpha]_D^{15} = -11,6°$ (2 proz. in Eisessig).

Leicht löslich in Äther, Chloroform, Weingeist.

Hexaacetyl-Rhapontin $C_{21}H_{18}(CH_3CO)_6O_9$. Man erhitzt gleiche Teile Rhapontin und frisch geschmolzenes Natriumacetat mit der doppelten Menge Essigsäureanhydrid auf 90°. Man läßt, nachdem die Reaktion eingetreten, erkalten, setzt Wasser hinzu, wäscht die Ausscheidung mit kaltem Wasser aus und trocknet sie an der Luft. Die Lösung der Substanz in heißem Weingeist scheidet beim Erkalten über einer amorphen, allmählich krystallinisch

Weiße Nadeln, F. 138°, $\left[\alpha\right]_D^{15} = -30,4^{\circ}$ (2 proz. Lösung in Eisessig). Ziemlich schwer in kaltem Weingeist löslich, leicht in heißem und in kaltem Äther

werdenden Ausscheidung Nadeln ab, die sich leicht abtrennen lassen und wiederholt- ebenso

und Eisessig.

wie die untere Ausscheidung - aus Weingeist umkrystallisiert werden.

nadelförmige Krystalle ausscheiden.

identifizieren kann.

Nachweis von Rhapontin (Rhaponticum) in Rhabarber. a) Makrochemisch (Verfahren von Christofoletti [45a] in der Ausführung des 6. deutschen Arznei-

buchs). 5 g gepulverter Rhabarber werden auf dem Wasserbad in einem mit

Rückflußkühler versehenen Kölbchen eine Viertelstunde lang mit 20 g ver-

dünntem Weingeist gekocht, dann auf ein glattes Filter gebracht und mit etwa

20 g heißem verdünntem Weingeist bis zur Erschöpfung ausgewaschen. Das

gegeben. Wird es nach dem Erkalten mit 5 g Äther durchgeschüttelt, so dürfen sich selbst nach mehrtägigem Stehen weder in ihm noch an den Glaswänden

b) Mikrochemisch (Wimmer [47]). Das mit Wasser ausgezogene Pulver wird mit einem Gemisch von 100 Teilen 50 proz. wäßriger Kalilauge und 5 Teilen 100 volumproz, Perhydrol befeuchtet. Nach 30 Minuten ist jedes Rhapontikumteilchen intensiv körnig blau, während Rhabarberpulver unter diesen Umständen entweder völlig entfärbt oder höchstens orangerosa oder gleichförmig violettrot gefärbt ist, so daß man jedes körnig blaugefärbte Teilchen als Rhapontikum

c) Bei Beleuchtung mit der Analysenquarzlampe erscheinen Filtrierpapierstreifen, die, wie in der Capillaranalyse üblich, in einen Auszug von Rhabarber mit 70 proz. Weingeist eingetaucht waren, weinbraun, bei höherer Konzentration an Rhapontikum violett; bei einem Gehalt des Rhabarbers von 3 % Rhapontikum zeigt das Braun einen deutlichen violetten Schein. Pulver von Rhapontikum kann in Rhabarberpulver direkt durch seine blauviolette Farbe im ultravioletten Licht nachgewiesen werden (MAHEU, WASICKY, ESCHENBRENNER). d) Nach Siegrist (25a) ist einzig das Verfahren von Joachimowitz (11a)

1. Vorprüfung bei reinem Rhapontik: Man schüttelt 1/2 g Substanz in einem Reagensglas während ¹/₂ Stunde mit n-Ammoniak bei 25—30°, filtriert und

3. Hauptprüfung (bei den Mischungen). 10 g Substanz werden bei 50^o mit 200 g Kalkmilch während 1/2 Stunde extrahiert, nach Abfiltrieren der warmen Lösung wird die Extraktion noch zweimal in der gleichen Weise wiederholt. Nach halbtägigem Stehen werden die vereinigten Filtrate vorsichtig mit verdünnter Salzsäure neutralisiert und auf dem Wasserbade auf ca. 20 g eingedampft. Bei Mischungen von über 25% Rhapontik im Rhabarber krystallisiert das Rhaponticin beim Stehen der Lösung aus. Erfolgt dies — bei Anwesenheit von weniger Rhapontik - nicht, so verreibt man die eingeengte Flüssigkeit mit der 2-3fachen Menge Gips auf einer Glasplatte, pulvert nach dem Erhärten und extrahiert mit Aceton auf dem Wasserbad (Rückfluß) dreimal 20 Minuten lang. Man destilliert das Aceton ab und krystallisiert den Rückstand aus

zum Nachweis von Rhapontikum-Beimischung zu Rhabarber geeignet.

2. Man verwendet an Stelle von n-Ammoniak warmes Wasser.

stellt zwei Vorprüfungen und eine Hauptprüfung an:

läßt krystallisieren: Farblose Rhaponticin-Krystalle.

warm in ein mit einem Korke zu verschließendes starkwandiges Probierrohr

Filtrat wird in einem gewogenen Schälchen auf 3-4 g eingedampft und noch

60 proz. Weingeist. Oft erhält man auch Krystalle, wenn man öfters mit heißem Wasser aufnimmt und die Lösung eindunsten läßt. Rhapontigenin $C_{15}H_{14}O_4 + H_2O = C_{14}H_8OCH_3(OH)_3 + H_2O$.

Man kocht 2 g des Glucosids mit 100 g 5 proz. Schwefelsäure am Rückflußkühler

und äthert nach dem Erkalten aus. Man wäscht den Äther mit Wasser, bis die letzten Spuren Schwefelsäure entfernt sind und läßt ihn dann in einer Schale im Vakuum verdunsten. Den Rückstand löst man in Methanol und versetzt die Lösung mit Wasser, bis Trübung eintritt. Am folgenden Tag sammelt man die Krystalle und trocknet sie im Vakuum unter Lichtschutz. Durch Umkrystallisieren aus Eisessig erhält man sie farblos (GILSON [13]).

Hesse kocht 2 g Rhapontin mit 120 cm³ 5 proz. Schwefelsäure 35 Minuten am Rückflußkühler. Beim Erkalten scheidet sich das Rhapontigenin bis auf kleine Mengen aus, die durch Ausäthern gewonnen werden. Man krystallisiert

Eigenschaften. Farblose Nadeln oder Prismen, die wahrscheinlich dem tri-

aus verdünntem Methanol unter Zusatz von Tierkohle.

klinen System angehören. F. 190—191°, wenn aus dem Triacetylderivat (s. unten) durch Verseifung gewonnen. Fast unlöslich in kaltem, wenig löslich in warmem Wasser. Leicht löslich in Methanol, Äthylalkohol, Aceton, Äther, Essigäther und Eisessig; unlöslich in Benzol und Petroläther. Die mit Laugen, Ammoniak und Soda erhältlichen Lösungen bräunen sich an der Luft. Die Lösung in Soda färbt sich auf Zusatz von Natriumsulfit an der Luft all-

mählich grün. Schwefelsäure löst mit orangeroter, Salzsäure mit blaßrosa, Salpetersäure mit brauner Farbe.

Die methanolische Lösung färbt sich mit Ferrichlorid grün, mit Chlorkalk orange. Konzentrierte Jodwasserstoffsäure färbt Rhapontigenin intensiv rot, ohne es zu lösen.

Die wäßrige Lösung — obgleich nur Spuren enthaltend — gibt mit Millons Reagens einen orangefarbenen beim Erhitzen ziegelrot werdenden Niederschlag.

Triacetylrhapontigenin C₁₅H₁₁(CH₃CO)₃O₄. Man erhitzt ein Gemisch gleicher Teile entwässerten Rhapontigenins und frisch geschmolzenen Natriumacetats mit 2 Teilen Essigsäureanhydrid kurze Zeit auf 80—90°.

Aus Äthylalkohol weiße, aus Methanol kürzere, derbe Nadeln. F. 112°.

Leicht löslich auch in warmem Aceton.

Aglucone der Anthracenglucoside.

1. Oxyanthrachinone.

Alizarin (1,2-Dioxy-anthrachinon) C₁₄H₆O₂(OH)₂

Darstellung. Die Darstellung aus der Pflanze, wie sie seit der Entdeckung durch Colin und Robiquet (1826) von vielen Seiten beschrieben wurde, hat nur noch historisches Interesse. Als bestes Darstellungsverfahren gilt das von E. Kopp.

Der grob gepulverte Krapp wird mit der zehnfachen Menge 0,05 proz. schwefliger Säure, die 0,005—0,01 % Salzsäure enthält, in bedeckten Gefäßen 24 Stunden maceriert. Der ausgepreßte Rückstand wird nochmals in derselben Weise behandelt. Die vereinigten Auszüge werden nach Zusatz von 2—3 Volumprozenten konzentrierter Schwefelsäure oder bei kalkreichem Krapp 3—5 % konzentrierter Salzsäure nicht über 50—60° erwärmt. Nach 20—30 Minuten scheidet sich ein Niederschlag von Purpurin ab, der mit wenig kaltem Wasser gewaschen wird. Die braungelbe Mutterlauge scheidet durch 1—2 stündiges Kochen Alizarin ab, das zunächst aus Weingeist oder Methanol krystallisiert wird. Das unreine Produkt wird mit 15—20 Teilen eines etwa bei 150° siedenden Kohlenwasserstoffes 15 Mi-

nuten ausgekocht und die Lösung noch heiß mit ¹/₇ Volumen schwacher Natronlauge ausgeschüttelt. Aus der alkalischen Lösung wird das Alizarin durch Schwefelsäure gefällt. Erste Synthese des Alizarins von C. Graebe und C. Liebermann (10).

mit Chromsalzen einen violetten bis bordeauxfarbenen Niederschlag.

Purpurin (1,2,4-Trioxyanthrachinon) $C_{14}H_5(OH)_3$

durch Calciumchlorid das purpurfarbene Alizarincalcium C₁₄H₆O₄Ca + H₂O mit Bariumchlorid das blaue C₁₄H₆O₄Ba + H₂O. Die Lösung der Alkalisalze gibt mit Aluminiumsalzen einen roten, mit Ferrisalzen einen schwarzvioletten,

Diacetyl-Alizarin $\rm C_{44}H_{e}O_{2}(O\cdot \rm{COCH_{3}})_{2}.$ Durch Erhitzen des Alizarins mit Essigsäureanhydrid. Blaßgelbe flache Nadeln oder Blättchen. F. 179—183°.

СО ОН

bei 45°). Die orangefarbenen Nadeln zeigen deutlichen Dichroismus.

Aglucone der Anthracenglucoside.

Eigenschaften. Rotorangefarbene Prismen oder Nadeln. F. 289—290°. Kp. 430°. Sublimiert leicht (im Kämpfschen Mikrosublimationsapparat bereits

Sehr wenig in Wasser, leichter in Weingeist löslich, aus dem es in Prismen oder Schuppen mit 3 Mol. Krystallwasser krystallisiert. Auch in Äther, Benzol und Schwefelkohlenstoff löslich. Die konzentrierten alkalischen Lösungen sind tief purpurrot, im auffallenden Licht blau, die verdünnten Lösungen sind blauviolett; die Maxima der wichtigsten Absorptionsstreifen liegen bei 527, 330, 260, 612, 560, 266 $\mu\mu$. Die Lösung in konzentrierter Schwefelsäure ist dunkelrot.

Eigenschaften. Aus wasserhaltigem Weingeist lange orangefarbene Nadeln mit 1 Mol. Krystallwasser, aus absolutem wasserfreie rote Nädelchen. F. 253°. Beginnt weit unterhalb der Schmelztemperatur zu sublimieren. Löslich in heißem Wasser mit gelber Farbe, ferner in Weingeist, Äther, Schwefelkohlenstoff, auch in heißem Benzol und Eisessig.

Die alkalische Lösung ist rotviolett (Maxima der wichtigsten Absorptionsspektra bei 545, 505 und 280 $\mu\mu$); sie wird durch Luft unter Bildung von o-Phthalsäure entfärbt (Unterschied von Alizarin). Löst sich in siedender Alaunlösung (Unterschied von dem darin unlöslichen Alizarin) zu gelbrot fluorescierender Flüssigkeit und scheidet sich beim Erkalten daraus wieder ab. Durch Kochen

Darstellung aus Krapp S. 1016.

Färbt auf Tonerdebeize scharlach- bis purpurrot (blaustichiger als Alizarin). Die Lösung in konzentrierter Schwefelsäure zeigt die Maxima der wichtigsten Absorptionsstreifen bei 560, 505, 320, 280 µµ.

Über eine Synthese des Purpurins s. Ph. G. MARSHALL (13a).

mit Kalk- oder Barytwasser entstehen unlösliche purpurrote Salze.

 $Triacetylpurpurin \rm C_{14}H_5(OCH_3CO)_3O_5$. Durch Erhitzen des Purpurins mit Essigsäureanhydrid bei 180°. Gelbliche Nadeln, die bei 193° ein wenig sintern und bei 198—200°

löst mit gelbbrauner Farbe. Die Lösung läßt auf Zusatz von Wasser gelbe Flocken ausfallen. In Kalilauge lösen sie sich zu einer schön rosenroten Lösung, die die Bänder des Purpurins zeigt.

Oxymethylanthrachinone.

Der Nachweis der Oxymethylanthrachinone kann in vielen Fällen durch die Bornträgersche Reaktion (s. S. 991) erfolgen. Man kann sie in der Modifikation von Lestage (25, zit. auf S. 1009) ausführen: Man gibt in ein Reagens-

Wird schon durch verdünnte wäßrige Kalilauge verseift. Konzentrierte Salpetersäure

L. Rosenthaler: Anthracenglucoside.

ferner den folgenden Analysengang von Beal u. Okey ([2] S. 1009).

glas höchstens 0,02-0,03 g Substanz, dazu 1-2 cm³ reines Pyridin, schüttelt um, gießt, wenn nötig, ab und setzt 3-4 Tropfen Ammoniak hinzu. Siehe

Qualitativer Nachweis von Oxymethylanthrachinone enthaltenden Drogen. zum Nachweis verwendeten Auszüge wurden in der Regel so hergestellt, daß ein Teil Fluidextrakt oder die Lösung eines festen Drogenextrakts in 50 proz.

kochendem Weingeist mit 4 Teilen Äther, Benzol oder Amylalkohol geschüttelt Reaktion auf die ganze Gruppe. Ein wenig des mit verdünntem Weingeist hergestellten Auszugs der Droge wird mit der vierfachen Menge Benzol geschüttelt. Schüttelt man eine kleine Menge der benzolischen Lösung mit 30 proz. Natronlauge, so tritt eine dauerhafte von hellrot bis tiefviolett variierende Färbung der

alkalischen Schicht ein, die - zum Unterschied der Phenolphthaleinfärbung auch nach Zusatz von festem Ätznatron bestehen bleibt.

Identifizierung der einzelnen Drogen. Man teilt die zu prüfende Lösung in

3 Teile. Der erste Teil wird zuerst mit der vierfachen Menge Benzol und nach dessen Abtrennung mit Amylalkohol geschüttelt. der zweite Teil wird mit Äther

geschüttelt, der dritte zu besonderen Reaktionen reserviert.

Eine tiefrotviolette Farbe und ein rotvioletter zwischen den Schichten befindlicher Niederschlag zeigt Rhabarber an. Ist ein Niederschlag entstanden, aber kein deutlich rotvioletter, so schüttelt man einen anderen Teil der benzolischen Lösung mit Bleiessig. Man erhält bei Gegenwart von Rhabarber einen orangegelben mit Alkali rot werdenden Niederschlag. Man kann weiter den mit

I. Ein Teil des Benzolextrakts wird mit konzentriertem Ammoniak geschüt-

Weingeist und Natriumperoxyd behandeln. Man erhält mit Rhabarber eine Rotfärbung, die mit Wasser in Orangerot übergeht. II. Ein Teil des Amylalkoholextrakts wird mit starkem Ammoniak geschüttelt. Eine tiefrote Färbung mit im durchfallenden Licht dunkelgrüner Fluorescenz zeigt Aloe oder ein frisches Extrakt von Cascara sagrada an. Man schüttelt

Wasser aus dem weingeistigen Auszug gefällten Niederschlag in einer Schale mit

dann einen anderen Teil der Lösung mit einer Lösung von Quecksilber-(1)-nitrat. Bei Gegenwart von Aloe erhält man in der wäßrigen Lösung eine von der Konzentration abhängige Rotfärbung. Man kann dann die Gegenwart von Aloe, die Barbaloin und Isobarbaloin

enthält, noch durch folgende Reaktionen bekräftigen:

a) Man dampft den Äther- oder Amylalkoholextrakt ein, nimmt den Rück stand mit 30 proz. Weingeist auf und setzt einen Tropfen verdünnte Kupfersulfatlösung und einige Krystalle Kochsalz hinzu: Rotfärbung (Klungesche Reaktion auf Isobarbaloin).

b) Kocht man eine Lösung in verdünntem Weingeist mit Kupfersulfat und Wasserstoffperoxyd, so tritt Rotfärbung ein (Hirschsohn).

c) Eine verdünnte wäßrige Lösung gibt mit Borax eine grüne Fluorescenz

(SCHOUTETEN).

d) Läßt man die weingeistige Lösung der Kapaloe mit einem Tropfen as-

Methylphenylhydrazin 24 Stunden stehen, so erhält man eine grüne Lösung, bei mehr Aloe außerdem einen grünblauen Niederschlag (ROSENTHALER)1.

Die Reaktionen b—d sind solche des Barbaloins (s. S. 992).

Um auf Sagrada zu prüfen, dampft man einen Teil des Benzol- oder Amylalkoholauszugs ein, befeuchtet den Rückstand mit konzentrierter Salpetersäure, dampft wieder zur Trockne und befeuchtet mit einer ein wenig freie Salzsäure

¹ Über das Verhalten verschiedener Aloesorten gegen as-Methylphenylhydrazin s. L. Rosenthaler. (20).

den Rückstand mit ein wenig Wasser ab und löst ihn in Weingeist: Tiefrot. (Aloe dunkelbraun.) III. Schüttle einen Teil des Ätherextrakts mit einem gleichen Raumteil gesättigter Nickelacetatlösung. Eine Rotfärbung der wäßrigen Schicht zeigt

Senna an. Bleibt die Lösung grün und gibt mit Ätzkali einen grünen Niederschlag, so ist Rumex crispus vorhanden, wenn die ursprüngliche Lösung mit Ätzkali eine bleibende Rotfärbung ergeben hatte.

enthaltenden gesättigten Zinnchlorürlösung. Man gießt die Lösung ab, spritzt

Bildet sich beim Schütteln obiger Mischung mit Ätzkali ein violetter Niederschlag, so ist Senna vorhanden; rotviolette Farbe des Niederschlags zeigt Rhabarber oder Frangula, orangerote Sagrada an. Rhabarber und Frangula geben

vor Zusatz des Alkali orangefarbene Lösungen. Nach Zusatz des Alkali entfärbt sich die ätherische Schicht sofort, ausgenommen bei Anwesenheit von Rhabarber, wo die Rotfärbung einige Zeit bestehen bleibt. IV. Haben die bisherigen Reaktionen keine sichere Entscheidung ergeben, so behandelt man den Rückstand des Ätherauszugs in der oben (s. II) angegebenen

stände, die bei Rumex am schwächsten, bei Frangula am stärksten gefärbt sind. Der bei Frangula bleibende Rückstand ist leichter in Weingeist löslich als der der anderen Drogen und die Lösung hinterläßt beim Abdampfen einen tiefer violett gefärbten Rückstand.

Weise mit Salpetersäure und reduziert den Rückstand auf dem Wasserbad mit Zinnchlorür. Senna gibt einen grünen Rückstand, Aloe einen braunen, Sagrada einen roten; Rumex crispus, Rhabarber und Frangula geben violettrote Rück-

Wäscht man die nach Behandlung mit Zinnchlorür erhaltenen Rückstände mit Wasser und dann mit Natriumhypochlorit, so gibt nur Senna eine deutliche Rotfärbung.

Bestimmung der Oxymethylanthrachinone. Verfahren von E. MAURIN. Man erhitzt l g fein pulverisierte Droge in einem 250-cm³-Stehkolben mit 25 cm³ verdünnter Schwefelsäure (20 proz.) und 100 cm³ Chloroform 2 Stunden im Dampf-

bad, indem man durch häufiges Umschütteln dafür sorgt, daß das Pulver sich nicht an den Wänden des Kolbens ansetzt. Nach dem Erkalten trennt man in

einem Scheidetrichter die wäßrige Flüssigkeit von der Chloroformschicht und schüttelt die erstere nochmals mit 20 cm³ Chloroform aus. Man destilliert etwa neun Zehntel des Chloroforms auf dem Dampfbad ab und schüttelt den Rest mit 100 cm³ 5 proz. Kalilauge. Man dekantiert die wäßrige Flüssigkeit, schüttelt noch-

mals mit 50 cm³ Lauge und wiederholt diese Behandlung so lange, als die Lauge sich

noch färbt. Man füllt die vereinigten alkalischen Flüssigkeiten auf 1 l auf und vergleicht im Colorimeter die Farbe der Lösung mit der Lösung von 0,01 g Emodin in 11 5 proz. Kalilauge.

Verfahren von F. Daels (7). a) Bestimmung der freien Anthrachinone. Von dem bei 60-70° getrockneten Pulver werden 2-5 g 1/4 Stunde am Rückflußkühler mit 200 cm³ Chloroform gekocht. Dieser Auszug enthält die freien

Anthrachinone und andere in Chloroform löslichen Pflanzenstoffe. Die Chloroformlösung wird nach dem Erkalten filtriert und so lange mit 5 proz. Natronlauge

geschüttelt, bis das Alkali nicht mehr rot gefärbt wird. Die alkalische Flüssigkeit wird sodann mit 30-40 cm3 Chloroform geschüttelt, um Fett und Wachssubstanzen, die möglicherweise in die wäßrige Flüssigkeit übergingen, zu entfernen. Dann wird mit der gleichen Menge Wasser verdünnt und filtriert. Die

alkalische Lösung wird im Scheidetrichter mit Salzsäure angesäuert und bis zur Erschöpfung mit Chloroform ausgeschüttelt. Die vereinigten Chloroform-

auszüge werden über Kieselgur filtriert, das Chloroform abdestilliert und der Rückstand gewogen.

b) Bestimmung der gebundenen Anthrachinone. Das mit Chloroform ausgezogene Pulver wird mit einem Gemisch von $50~\rm cm^3$ 25 proz. Schwefelsäure und $200~\rm cm^3$ Chloroform $2^1/_2$ Stunden auf dem Wasserbad erhitzt. Nach dem Erkalten wird das Ganze auf das ursprüngliche Gewicht gebracht und das Chloroform, das nun die freigewordenen Anthrachinone enthält, abfiltriert. $150~\rm cm^3$

des Filtrats werden im Scheidetrichter mit 150 cm3 10 proz. Natriumbisulfit

geschüttelt, um die Tannoglucoside zu entfernen. Hierauf wird über Kieselgur filtriert und das Filtrat mit 100 cm³ 1 proz. Salzsäure geschüttelt und filtriert. 100 cm³ des Chloroforms (= zwei Drittel der ursprünglichen Menge) werden in einem gewogenen Kölbchen abdestilliert, der Rückstand bei 60—70° getrocknet und gewogen (30, 34).

trocknet und gewogen (30, 34). Bestimmung der Oxymethyl-anthrachinone im Rhabarber nach A. Tschirch mit Abänderungen von W. Brandt (3). 0,5 g Pulver oder zerriebene Schnittform oder Ganzdroge wird in einem 1/4 l fassenden Erlenmeyer-Kolben mit 100 cm³ Benzol übergossen, mit 3 cm³ einer Mischung gleicher Raumteile Weingeist und Salzsäure versetzt und am Rückflußkühler 1/2 Stunde auf dem Wasserbad gekocht. Dann wird das noch heiße Benzol abgegossen und der Kolben mit je 10-20 cm³ Benzol nachgespült, bis dieses farblos abläuft. Mit je 50 cm³ Benzol und, wenn der Pulverbrei am Boden zu dick geworden sein sollte, je 1 cm³ des Weingeist-Salzsäure-Gemisches wird das Auskochen noch 2—3mal je ½ Stunde lang wiederholt. Die vereinigten Benzole werden im Scheidetrichter so oft mit je 30 cm³ 5 proz. Kalilauge ausgeschüttelt, als diese noch rosa gefärbt wird. Man wäscht nun die vereinigten Ausschüttlungen behufs Entfernung von Spuren Benzol und Verunreinigungen mit Äther aus und trennt die tiefrote Kalilauge vom Äther ab, worauf man die gewaschenen Auszüge mit Salzsäure übersättigt und mit Ather 2—3 mal ausschüttelt. Der nötigenfalls filtrierte Äther wird mit 10 proz. Natriumbisulfitlösung (2—3 mal) gewaschen, bis diese sich nicht mehr färbt und nach Trennung der Schichten dunkle Flocken zwischen den Schichten nicht mehr sichtbar sind, dann mit 1 proz. Salzsäure einmal ausgeschüttelt, dann mit einer 5 proz. Lösung von verwittertem Ammoncarbonat gewaschen, bis diese farblos bleibt (etwa dreimal). Die klare gelbe Atherschicht wird nun bis zur Erschöpfung mit je etwa 20 cm³ 5 proz. Kalilauge ausgeschüttelt, wobei darauf zu achten ist, daß man die Lauge nur nach völliger Trennung der Schichten, also ganz blank, ablaufen lassen soll. Die vereinigten Kalilaugen werden mit Wasser auf 500 cm³ aufgefüllt. 50 cm³ dieser Lösung werden mit Wasser auf 250 cm³ weiter verdünnt. 0,01 g reine Chrysophansäure wird in 30 cm³ 5 proz. Kalilauge gelöst und auf 500 cm³ mit Wasser aufgefüllt. 40 cm³ dieser Lösung werden mit 10 cm³ 5 proz. Kalilauge versetzt und mit Wasser auf 250 cm³ verdünnt. Die aus der

zu 100 cm³ von gleicher Weite und aus weißem Glase vorgenommen werden. Noch besser ist folgendes Verfahren:
In eine Anzahl von Reagensgläsern aus weißem Glase von 2,2 cm lichter Weite gibt man je 50 cm³ Wasser und sucht etwa fünf heraus, in denen das Wasser genau gleich hoch steht. Diese Gläser werden durch einen Feilstrich oder einen angeklebten Papierstreifen mit einer Marke für 50 cm³ versehen. Die wieder entleerten Gläser werden dann mit den Farblösungen in folgender Weise beschickt: das erste Glas erhält von der Chrysophansäurelösung (0,01:500) 15 cm³, das zweite 12,5 cm³, das dritte 10 cm³, das vierte 8 cm³. In jedes Glas gibt man 2 cm³ 5 proz. Kalilauge; dann wird mit Wasser bis zur Marke aufgefüllt. In dem fünften Glase verdünnt man 10 cm³ des Drogenauszuges (0,5 g Droge: 500 cm³) mit Wasser

Droge erhaltene Lösung soll mindestens die gleiche Farbtiefe haben wie die Chrysophansäurelösung, was einem Gehalt der Droge an Emodin + Chrysophansäure von mindestens 1,6% entspricht. Der Vergleich der Farblösungen kann in den Kolben, besser in Meßzylindern

bis zur Marke; dann wird dieses Glas nach seiner Farbtiefe in die Serie der vier anderen eingereiht, wobei man sowohl von der Seite wie auch von oben die mit weißem Papier unterlegten Gläser betrachtet. Würde so das Drogenglas z. B. zwischen das zweite und dritte Chrysophansäureglas eingereiht werden müssen, so wäre man zu der Annahme berechtigt, daß es soviel wirksame Substanz enthält, wie 11,25 cm³ Chrysophansäurelösung entspricht, woraus sich ein Gehalt der Droge von 2,25 % berechnet. Die vier Chrysophansäuregläser entsprechen den Prozentgehalten der Droge an Emodin + Chrysophansäure: 3 %, 2,5 %, 2 %, 1,6 %.

Bestimmung von freien und gebundenen Anthrachinonen und Anthranolen. Verfahren von A. TSCHIRCH und G. SCHMITZ (45). I. 0,03 g lufttrockenes feinstes Rhabarberpulver werden in einem Erlenmeyer-Kolben mit 5 cm³ N/10-Kalilauge übergossen und 24 Stunden stehengelassen. Hierauf verdünnt man mit

zuvor ausgekochtem destilliertem Wasser auf 100 cm3 und titriert die über-

Anthrachinone entspricht (berechnet auf Chrysophansäure C₁₅H₁₀O₄).

schüssige Lauge mit n/10-Salzsäure zurück. Hierbei sollen bis zum Farbenumschlag von rot bis gelblichrosa nicht mehr als 4,2 und nicht weniger als 3,65 cm³ N/10-Salzsäure verbraucht werden, was einem Gehalt von 3.7—5.7% freier

II. 0,03 g feinstes lufttrockenes Rhabarberpulver werden in einem Erlen-MEYER-Kolben mit 5 cm³ n/10-Kalilauge übergossen. Nach 2 Stunden setzt

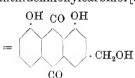
man 25 cm³ zuvor ausgekochtes destilliertes Wasser hinzu und kocht 1 Minute bei mäßiger Flamme. Nach 1 Stunde titriert man die überschüssige Lauge mit n/10-Salzsäure unter Zusatz von 100 cm³ zuvor ausgekochtem Wasser zurück.

Hierbei sollen bis zum Farbumschlag von rot zu gelblichrosa nicht mehr als 4 cm³ und nicht weniger als 3,45 cm³ n/10-Salzsäure verbraucht werden, was einem Gehalt an 4,23-6,56% freier + gebundener Anthrachinone entspricht. III. 0,03 g feinstes lufttrockenes Rhabarberpulver werden in einem Erlen-MEYER-Kolben mit 1 cm³ zuvor auf seine Acidität titriertem Perhydrol über-

gossen und 1/2 Stunde stehengelassen. Sodann fügt man 5 cm³ n/10-Kalilauge hinzu und läßt 3 Stunden geschlossen stehen. Hierauf wird mit 30 cm³ völlig neutralem destilliertem Wasser 1 Minute unter allmählichem Erhitzen gekocht und dann 1/2 Stunde bei gelüftetem Stopfen stehen gelassen. Man verdünnt alsdann auf ca. 100—120 cm³ und titriert die überschüssige Lauge mit N/10-Salzsäure zurück. Hierbei sollen unter Berücksichtigung der Acidität des Perhydrols bis zum Umschlag auf gelblichweiß nicht mehr als 3,5 und nicht weniger

als 2,65 cm³ n/10-Salzsäure verbraucht werden, was einem Gesamtgehalt von $6.34-9.94^{\circ}$ an Anthrachinonen + Anthranolen (Anthronen) entspricht (be-

rechnet auf Chrysophansäure). Aloeemodin (1,8-Dioxyanthrachinonylcarbinol[3]) $C_{15}H_{10}O_5$



Darstellung. 1. Nach Oesterle. 25 g Barbaloin werden während 24 Stunden mit 500 cm³ 95 proz. Weingeist und 100 cm³ reiner Salzsäure erhitzt. Man läßt stehen und filtriert nach 8 Tagen einen schwarzen Niederschlag ab. Aus dem 1 Monat später vorhandenen Niederschlag kann man durch kochendes Toluol 1,15 g rohes Aloeemodin ausziehen. Mehr (2,1 g) gewinnt man auf dieselbe

Weise aus dem nach weiteren 4 Monaten entstandenen Niederschlag. 2. Nach Léger. In 200 cm³ Wasser, das auf dem Dampfbade auf 80

bis 85° erhitzt ist, löst man 6 g Barbaloin. In diese Lösung bringt man rasch in mehreren Anteilen 15 g Natriumperoxyd. Sobald die Sauerstoffentwicklung beendigt ist, kühlt man rasch ab und übersättigt mit Salzsäure. Das von vier bis fünf derartigen Operationen herrührende Produkt, ein gelatinöser rotbrauner Niederschlag, wird nach 12 Stunden auf einem Tuch gesammelt, ge-

waschen und an der Luft getrocknet. Man pulverisiert die trockene Masse und erschöpft sie mit kochendem Toluol. Die so erhaltene Lösung verwandelt sich nach geeigneter Konzentration in eine Masse nadelförmiger Krystalle. Um sie zu reinigen, löst man sie in kochendem Methanol und erwärmt mit Tierkohle 20 Minuten am Rückflußkühler. Man filtriert, destilliert zwei Drittel

des Lösungsmittels ab und filtriert abermals, worauf das Aloeemodin alsbald auskrystallisiert. Auf dieselbe Weise läßt sich Aloeemodin auch aus Isobarbaloin bereiten.

Eigenschaften. Glänzende orangefarbene Nadeln. F. 224—225°. Leicht löslich in Äther; in Weingeist, Benzol, Toluol und Eisessig nur in der Wärme gut löslich.

Schüttelt man die ätherische Lösung mit Ammoniak, so nimmt dieses eine rote etwas blaustichige Farbe an. In Schwefelsäure mit himbeerroter Farbe löslich. Erwärmt man mit Schwefelsäure, verdünnt mit Wasser und übersättigt mit Ammoniak, so erhält man eine violette Flüssigkeit (bei Frangulaemodin kirschrot). Übergießt man einige Krystalle von Aloeemodin mit Barytwasser, so färben sich die Krystalle dunkel, die Flüssigkeit kaum rosa (Unterschied von Frangula-

emodin). Spektralanalytisches Verhalten (1, 2).

Die Farbe der Acetyl-, Propionyl- und Benzoylverbindung zeigt zum Unterschied von den entsprechenden Frangulaemodinderivaten einen deutlichen Stich ins Grüne.

Oxydation mit Chromsäure führt zu Rhein (s. S. 1029).

produkt wird mit viel Wasser gefällt, mit heißem Wasser ausgewaschen und in heißem Eisessig gelöst. Dazu fügt man Wasser bis zur Trübung, klärt durch Erhitzen und kocht einige Zeit mit Blutkohle. Mehrmaliges Entfärben der essigsauren Lösung mit Blutkohle ist nötig, bis die sich ausscheidenden Krystalle hellgelb sind.

F. (nach Trocknen bei 120°) zwischen 177 und 178°. Mit blaßgelber Farbe in heißem Weingeist und fast farblos in Äther löslich; sehr leicht löslich in Chloroform, fast unlöslich in Petroläther. In kochendem Wasser mit blaßgelbroter Farbe löslich, scheidet sich beim Erkalten der Lösung fast vollständig in mikroskopischen Nädelchen wieder aus. Konzen-

trierte Schwefelsäure löst mit tiefroter Farbe. Tribenzoyl-Aloeemodin C₁₅H₇(C₆H₅CO)₃O₅. Man schüttelt unter Abkühlung eine Lösung von Aloeemodin in Natronlauge mit Benzoylchlorid, wäscht die ausgeschiedenen gelben Massen mit heißem Wasser und reinigt sie durch wiederholtes Auflösen in Chloroform und Fällen mit Weingeist. Man löst in Toluol, fällt mit Petroläther und krystallisiert schließlich aus Essigäther.

Hellcitronengelbe Nädelchen. F. 235°.

Tetrachlor-Aloeemodin $C_{18}H_6Cl_4O_5+H_2O$. Man löst 10 g Tetrachloraloin mit Hilfe von ein wenig Ätznatron in 400 cm³ Wasser, erhitzt in einer Schale auf dem Wasserbad und trägt allmählich (innerhalb 8 Stunden) 50 g Natriumperoxyd ein, indem man vor jedem neuen Zusatz wartet, bis das Aufbrausen beendigt und der Schaum zusammengefallen ist. Man sorgt durch bisweiligen Zusatz von warmem Wasser dafür, daß das Volumen der Flüssigkeit ungefähr konstant bleibt. Zuletzt säuert man unter Vermeidung einer zu starken Temperaturerhöhung mit verdünnter Schwefelsäure an, filtriert nach 12 Stunden den Niederschlag ab, wäscht mäßig und trocknet an der Luft. Reinigung durch wiederholte Krystallisationen aus Toluol und unter Zusatz von Tierkohle aus Methanol. Aus der genügend konzentrierten methanolischen Lösung scheidet sich die Verbindung aus.

Glänzende, lebhaft orangefarbene Nadeln. F. 229-231 (korr.).

Triacetyl-Tetrachlor-Aloeemodin $C_{15}H_3(CH_3CO)_3Cl_4O_5$. Man erhitzt in verschlossener Röhre 2 g Tetrachlor-Aloeemodin 100 Stunden mit einem Gemisch von 25 cm³ Essignation säureanhydrid und 10 cm3 Acetylchlorid auf 120—1250, indem man die Röhre mehrmals schüttelt. Nach Öffnen der Röhre versetzt man mit Äther, saugt die Krystalle ab, wäscht mit Ather und trocknet an der Luft. Zur Reinigung löst man in kochendem Chloroform (100 cm³ auf 2 g Substanz), filtriert, erhitzt nochmals zum Kochen und setzt 300 cm³ kochendes Aceton hinzu, worauf sich die Verbindung allmählich abscheidet.

Blaßgelbe, lange feine Nadeln. F. 270-2710 (korr.). Unlöslich in den meisten der üblichen organischen Lösungsmittel. Leicht verseifbar.

Tetrabrom-Aloeemodin $C_{15}H_6Br_4O_5$. Man erhitzt in einem Kolben 1 g Pentabrom-Aloeemodin mit einem Gemisch von $10~\rm cm^3$ Natronlauge $(36^0~\rm B.)$ und $90~\rm cm^3$ Wasser. Man kühlt die rote Lösung rasch ab, filtriert durch Asbest und versetzt mit verdünnter Schwefelsäure im Überschuß. Der entstandene orangerote Niederschlag wird durch Dekantation gewaschen, abgesaugt, mit Methanol gewaschen, an der Luft getrocknet und aus 400 cm3 Chloroform unter Anwendung von Tierkohle krystallisiert, indem man das Filtrat auf ca. 100 cm³ konzentriert. Orangerote prismatische Nädelchen. F. 276,4° (korr.). Unlöslich in Wasser, wenig

löslich in Weingeist, besser löslich in warmem Chloroform und kochendem Toluol. Löst sich sofort in verdünnter Natronlauge mit kirschroter, in verdünntem Ammoniak mit fuchsinsich die Flüssigkeit.

roter Farbe, die im Dunkeln beständig ist und an der Sonne violett wird. Zuletzt entfärbt

Pentabrom-Aloeemodin C₁₅H₅Br₅O₅. Man erhitzt l g Aloeemodin in geschlossener Röhre 9 Stunden mit 3 cm³ Brom bei 115°. Man öffnet, um Bromwasserstoff abzulassen, schmilzt nochmals zu und erhitzt nochmals 9 Stunden. Man entfernt das Brom mit Hilfe eines Luftstromes, wäscht den Inhalt der Röhre mit kochendem Methanol, trocknet ihn an der Luft und krystallisiert aus Chloroform (600 cm³ Chloroform auf 2 g Substanz), indem man die orangegelbe Lösung auf 200 cm³ konzentriert und filtriert. Man saugt nach 24 Stunden

ab, wäscht mit Chloroform und trocknet an der Luft.

Unter dem Mikroskop lange feine orangefarbene prismatische Nadeln. F. 278,4° (korr.).

Löst sich in heißen verdünnten Alkalien unter Verlust von 1 Atom Br.

Tetranitro-Aloeemodin C₁₅H₆(NO₂)₄O₅. Man bringt in 20 cm³ rauchende Salpetersäure (spez. Gew. 1,5), die in einem konischen Gefäß enthalten sind, unter Kühlung all-

mählich 2 g Aloeemodin. Die so entstandene orangerote Lösung beläßt man zugedeckt 24 Stunden in kaltem Wasser und gießt sie dann allmählich in 100 cm³ kaltes Wasser. Man saugt den roten Niederschlag ab, wäscht ihn, trocknet ihn an der Luft und krystallisiert dreimal aus Eisessig

dreimal aus Eisessig.

Tetranitro-Aloeemodin entsteht auch durch Einwirkung von Salpetersäure auf die Aloine.

Goldgelbe Masse aus verfilzten Nadeln. Beginnt bei 285° zu schmelzen, zersetzt sich aber dann. In Wasser schwer zu roter Flüssigkeit löslich. Verwandelt sich durch Erhitzen mit Natriumsulfid in eine blaue amorphe Masse. Mit den Alkalien und Erdalkalien bildet es Salze, deren Lösungen rot sind.

Läßt sich durch Kochen mit Salpetersäure in Chrysamminsäure, 2, 4, 6-Trinitro-m-

Oxybenzoesäure und Pikrinsäure verwandeln. Trimethyl-Aloeemodin $C_{15}H_7O_2(\mathrm{OCH_3})_3$. Eine erwärmte Lösung von Aloeemodin in wäßriger Kalilauge wird unter Umschütteln und unter Erhaltung der alkalischen Reaktion mit etwas mehr als der berechneten Menge Dimethylsulfat versetzt. Das abgeschiedene Produkt wird mit verdünnter Lauge so lange ausgekocht, bis die abfließende Flüssigkeit farblos abläuft. Die Methylierung verläuft schwer und muß mehrmals wiederholt werden. Das Endprodukt wird aus verdünnter Essigsäure unter Anwendung von Blutkohle krystal-

von rotgelber Farbe. F. 163°. Sehr leicht löslich in Aceton, Chloroform, Benzol, Eisessig, Pyridin, schwerer in Äther, Methanol und Essigäther, sehr schwer löslich in Petroläther. Konzentrierte Schwefelsäure löst mit kirschroter, konzentrierte Salpetersäure mit orangeroter Farbe.

Methylnotolog omedin 1/2, 7 Diener 2 methyl methanys anthonologie.

Aus Essigsäure kurze, aus Weingeist oder Benzol lange feine, aus Aceton dicke Nadeln

Methylnataloe-emodin 1 (2, 7-Dioxy-3-methyl-methoxy-anthrachinon) $C_{16}H_{12}O_5$

 $\begin{array}{ccc} & & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ &$

der alkalischen Lösung mit Natriumperoxyd (s. S. 1021).

Figewechatten Orangerota Nadeln (aus Methanel), F. 2380 (korr.), Schwei

Eigenschaften. Orangerote Nadeln (aus Methanol). F. 238° (korr.). Schwer löslich in Methanol, besser in Toluol. Sublimiert in gelben Nadeln. Löst sich in Schwefelsäure mit violetter, in Lauge mit orangeroter Farbe. Gibt mit Salzsäure in verschlossener Röhre auf 180° erhitzt Natalog emodin (s. unten). Kali-

säure in verschlossener Röhre auf 180° erhitzt Nataloe-emodin (s. unten). Kalischmelze ergibt α -Oxyisophthalsäure.

Pentabrom-methylnataloe-emodin $C_{16}H_7Br_5O_5$. Man erhitzt Methylnataloe-emodin in

verschlossener Röhre mit einem großen Überschuß von Brom 60 Stunden bei 130° und krystallisiert aus Methanol.

Mahagonifarbene Nadeln. F. 293—295°. Sehr schwer löslich in Methanol, selbst in heißem, leichter in Toluol oder Eisessig, löslich in Alkalien mit kirschroter Farbe, unlöslich

in Schwefelsäure. Diacetyl-methylnataloe-emodin $C_{16}H_{10}(CH_3CO)_2O_5$. Man erhitzt mit Essigsäureanhydrid

und Natriumacetat 4 Stunden bei 130°.

¹ Das Methylnataloe-emodin ist nach Léger bereits ein Abbauprodukt der Aglucone des Nataloins und Homonataloins. Die Aglucone selbst sind nicht dargestellt.

L. Rosenthaler: Anthracenglucoside.

1024

Aus Methanol lange gelbe glänzende Nadeln. F. 1690 (korr.). Löslich in Äthylalkohol und Chloroform, schwer löslich in Äther, nicht in Wasser.

Nataloe-emodin (2, 7-Dioxy-3-methyl-anthrachinon) $C_{15}H_{10}O_4 + H_2O$

$$ext{CO} \cdot \text{OH}$$
 $ext{CO} \cdot \text{CH}_3 + \text{H}_2\text{O}$

Darstellung. Man erhitzt Methylnataloe-emodin mit bei 00 gesättigter Salz-

säure bei 180°. Eigenschaften, Aus Methanol lange dünne orangerote Nadeln. F. 214,50

(nach Trocknen bei 130°). Seine kirschrote Lösung in verdünntem Alkali wird durch einen großen Überschuß von Alkali violett (Unterschied von den beiden

anderen Emodinen). In Schwefelsäure mit roter Farbe löslich.

Triacetyl-nataloe-emodin C₁₅H₇(CH₃CO)₃O₄ Man erhitzt mit Essigsäureanhydrid und

Natriumacetat bei 130°.

Citronengelbe Nadeln (aus Methanol). F. 203,7°. Auch in heißem Methanol wenig löslich. Cascarol $C_{15}H_{10}O_5$. Darstellung (TSCHIRCH und MONIKOWSKI [44]). Die wäßrige Lösung des Peristaltins (s. S. 1003) wird mit Wasserdampf destilliert.

Der Rückstand der Wasserdampfdestillation wird unverdünnt kalt mit Äther extrahiert, der Äther abdestilliert und der gesamte Rückstand in Essigäther gelöst. Man filtriert von einer krystallinischen Ausscheidung ab, engt sehr stark ein, nimmt mit starkem Weingeist auf und gießt die weingeistige Lösung portionenweise in viel Wasser. Diese Ausscheidung wird samt der ersten in 5 proz.

Sodalösung unter Erwärmen gelöst. Die von dem sich allmählich ausscheidenden Chrysophanol abgetrennte Flüssigkeit wird so lange filtriert, bis sie endgültig klar ist und dann mit Schwefelsäure bis zur sauren Reaktion versetzt. Man erwärmt und läßt stehen. Dann filtriert man den Niederschlag ab und krystallisiert ihn nach dem Waschen und Trocknen erst einmal aus Pyridin, dann mehrmals aus 95 proz. Weingeist.

Eigenschaften. Gelbe Nadeln. F. 218°. Unlöslich in Wasser, kalter Sodalösung und Petroläther, löslich in Aceton, Weingeist, Pyridin, Eisessig, weniger in Chloroform, Benzol, Toluol, Xylol, Äther. Fällt man das Cascarol aus seiner Lösung in warmer 5 proz. Sodalösung mit Säure aus, so erscheint das Filtrat farblos. (Unterschied gegenüber Frangulaemodin.) Aus der durch Erwärmen auf 70° bereiteten Lösung in 5 proz. Sodalösung fällt Cascarol beim Erkalten

und Stehen nicht aus. Acetat. Man kocht Cascarol 1/4 Stunde mit Eisessig und Natriumacetat und setzt nach dem Erkalten Wasser zu. F. nach mehrmaligem Umkrystallisieren aus Weingeist 204-205°.

Chrysaron (3,5,6-Trioxy-2-methyl-anthrachinon) $C_{15}H_{10}O_5$

$$= \frac{\text{CO}}{\text{OH}} \cdot \frac{\text{CH}_3}{\text{OH}}$$

Darstellung (s. S. 1002). Goldglänzende Blättchen. F. 1650 oder ein wenig höher. Löslich in heißem Weingeist. Das Chrysaron gleicht in seinem Verhalten zu verschiedenen Reagenzien dem Chrysophanol, nur ist es anscheinend in Benzol etwas leichter löslich als dieses. Von dem Emodin, Rhabarberon (Isoemodin)

und Aloeemodin unterscheidet es sich insbesondere durch seine Unlöslichkeit in Natriummonocarbonat.

Über die Synthese s. S. Keimatsu, J. Hirano und T. Tanabe (12).

Chrysophanol (Chrysophansäure, 1, 8-Dioxy-3-methylanthrachinon) C₁₅H₁₀O₄

OH CO OH CO CH3

Darstellung 1. aus Chrysarobin (nach O. Fischer und H. Gross [10, zit. auf S. 1009]). 20 g durch mehrmaliges Umkrystallisieren aus Benzol-Alkohol gereinigtes Chrysarobin werden mit 500 g Eisessig übergossen; dann wird zum Sieden erhitzt

und eine Lösung von 50 g Chromsäure in 60 g Wasser derartig eingetragen, daß die Flüssigkeit im Sieden bleibt. Nachdem alle Chromsäure eingetragen, läßt man noch 1 Stunde auf dem Wasserbad, setzt noch heiß etwas Wasser zu und

gewinnt beim Erkalten eine rohe Chrysophansäure. Man krystallisiert aus Benzol-Weingeist um. Je 3—4 g dieser Rohsäure werden mit 20 cm³ Eisessig und 15 cm³ konzentrierter Salzsäure in geschlossener Röhre 2-3 Stunden auf 190° erhitzt. Das Gemisch von Chrysophansäure und Emodin wird mit Wasser herausgespült und mit verdünnter Sodalösung gekocht. Nach vollständigem Erkalten filtriert man die Chrysophansäure (das Emodin ist in Lösung gegangen) und wiederholt

eine damit geschüttelte Sodalösung nur noch minimal rosa färbt (Verfahren von ROCHLEDER). TSCHIRCH und HIEPE lösen das Gemisch von Chrysophanol und Emodin in heißem Toluol und gießen die noch warme Lösung in die 5-6fache Menge

das Verfahren, bis eine Probe der Chrysophansäure in Äther oder Benzol gelöst

Petroläther. Das Emodin scheidet sich aus, Chrysophanol bleibt in Lösung. Zur Befreiung der aus Chrysarobin gewonnenen Chrysophansäure von

Methoxyl kann man nach Oesterle in die Lösung der Chrysophansäure in Benzol feingepulvertes Aluminiumchlorid (2 Teile auf 1 Teil Chrysophansäure) eintragen. Man erhitzt das sich bald blau färbende Gemisch 2-3 Stunden auf dem Wasserbade. Das Benzol wird abdestilliert, der Rückstand mit stark verdünnter Salzsäure versetzt, filtriert und ausgewaschen. Man zieht den Inhalt des Filters mit verdünnter Natronlauge aus und fällt mit Salzsäure. Der Niederschlag wird nach dem Auswaschen und Trocknen in Benzol gelöst und die Lösung mit Petroläther versetzt. Aus der von einem roten Niederschlag abfiltrierten Flüssigkeit krystallisiert Chrysophansäure. F. 193°. Die weitere Reinigung erfolgt am besten über das Acetat. Man verseift es durch längeres Kochen mit verdünnter Natronlauge, fällt mit Säure und krystallisiert

aus Benzol. 2. Darstellung aus pflanzlichem Material. WARREN DE LA RUE und H. MÜL-Ler (46, zit. auf S. 1010) kochten zerkleinerte, zuerst mit Wasser macerierte und dann wieder getrocknete Rhabarberwurzel mit Benzol aus und destillierten den größten Teil des Benzols ab. Die beim Erkalten entstehende Ausscheidung wurde abgepreßt und wiederholt aus Benzol, Eisessig, Amylalkohol oder Weingeist umkrystallisiert.

Hesse zieht Rhabarber mit Äther am Rückflußkühler aus, trennt von der sich ausscheidenden braunroten Harzmasse ab, durchschüttelt die ätherische Lösung mit einer Sodalösung, bis diese sich nur noch wenig färbt, destilliert den Äther ab und erhält so Rohchrysophanol.

Uber die Reinigung des Chrysophanols s. unter 1.

Eigenschaften. Aus Benzol goldglänzende, braungelbe Blättchen. F. 196°. Unlöslich in Wasser, löslich in 1989 Teilen absolutem Alkohol von 15°, leichter in heißem Weingeist und Eisessig.

Unlöslich in den Lösungen der Alkalibicarbonate, löslich in den kochenden Lösungen der Carbonate zu roten Lösungen, die sich beim Erkalten unter Ausscheidung des Chrysophanols entfärben. Ammoniak löst allmählich mit intensiv purpurroter Farbe unter Bildung einer Ammoniakverbindung. Die mit den Ätzalkalien entstehenden purpurroten Lösungen werden durch Einleiten von Kohlensäure unter Abscheidung von Chrysophanol entfärbt. Durch Kochen mit Barytwasser, Strontianwasser oder verdünnter Kalkmilch entstehen die entsprechenden Erdalkaliverbindungen: amorphe kirschrote in heißem Wasser kaum lösliche Flocken. Die heiße weingeistige Lösung des Chrysophanols gibt mit der heißen wäßrigen Lösung von Bariumhydroxyd (in kleinem Überschuß zugesetzt) eine kirschrote flockige Fällung, die nach Waschen mit verdünntem Weingeist und Trocknen im Exsiccator die Zusammensetzung $C_{15}H_{10}O_4\cdot Ba(OH)_2+H_2O$ zu besitzen scheint.

Über eine Synthese des Chrysophanols s. Naylor jun. und J. H. Gard-NER (14a).

Monoacetyl-chrysophanol $C_{15}H_9(CH_3CO)O_4$. Man löst Chrysophanol durch Erwärmen in Essigsäureanhydrid und läßt die Lösung 8 Stunden bei 85° stehen. Man läßt verdunsten und krystallisiert die ausgeschiedenen Nadeln aus der geringsten Menge Eisessig um.

Gelbe Nadeln. F. 152°. Ziemlich leicht in Weingeist löslich. Diese Lösung gibt mit

Ferrichlorid eine braunrote, mit wenig Kalilauge eine schöne rote Färbung.

Diacetyl-chrysophanol C₁₅H₃(CH₃CO)₂O₄. Diese Verbindung entsteht durch kurzes

Kochen mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat. Umkrystallisieren aus Essigsäure, Benzol oder Weingeist.

Blaßgelbe Blättchen. F. (nach öfterem Umkrystallisieren aus Benzol) 208°.

Chrysophanol-methyläther. Man löst Chrysophanol in Kalilauge und schüttelt einige Zeit mit einem Überschuß von Dimethylsulfat. Das sich abscheidende Gemisch von unverändertem Chrysophanol, dessen Mono- und Dimethyläther und einer noch unbekannten Substanz wird mit verdünnter Natronlauge so lange ausgekocht, bis das Filtrat kaum noch rot gefärbt ist. Man leitet in die Filtrate Kohlensäure ein, wäscht den Niederschlag aus und löst ihn durch Kochen in verdünnter Natronlauge. Beim Erkalten scheidet sich der Monomethyläther aus. Aus dem Filtrat kann man durch Zusatz von Säure ein Gemisch von Chrysophanol und dem Methyläther gewinnen, die man nochmals zur Methylierung verwenden kann. Der Monomethyläther wird wiederholt aus verdünnter Essigsäure und aus Weingeist umkrystallisiert.

Der in verdünnter Natronlauge unlösliche Anteil wird in Essigsäure gelöst; die Lösung wird mit Wasser bis zur beginnenden Trübung versetzt und einige Zeit mit Blutkohle gekocht. Die sich beim Erkalten abscheidenden Krystalle werden mehrmals in derselben Weise umkrystallisiert, dann in einer Mischung von 70 Teilen 96 proz. Weingeist und 30 Teilen Wasser durch Erwärmen gelöst. Aus dem beim Erkalten in Lösung Bleibenden wird der Dimethyläther durch Wasserzusatz oder durch Eindampfen gewonnen und durch mehrmaliges Krystallisieren aus Essigsäure oder verdünntem Weingeist gereinigt. Der Dimethyläther läßt sich auch durch Methylierung des Monomethyläthers gewinnen.

Chrysophanol-monomethyläther $C_{14}H_5O_2CH_3(OH)(OCH_2)$. Orangefarbene Nadeln. F. 204°. In konzentrierter Schwefelsäure mit gelbroter Farbe löslich. $Acetyl-Chrysophanol-monomethyläther \ C_{14}H_5O_2CH_3(OCOCH_3)(OCH_3). \ \ Man \ \ kocht \ \ mit Essigsäureanhydrid \ \ und \ \ Natriumacetat. \ \ Krystallisieren \ \ aus \ \ Essigsäure \ \ und \ \ dann \ \ aus$

Citronengelbe Nadeln. F. 204—205°.

Chrysophanol-dimethyläther C14H5O2CH2(OCH2)2. Derbe, goldorangefarbene Nadeln.

Frangula- (Rhabarber-) Emodin (1, 6, 8-Trioxy-3-methyl-anthrachinon)

Leicht löslich in Eisessig, Weingeist, Aceton, Essigäther, Chloroform, Benzol, Toluol und einer wäßrigen Lösung von Pyridin, sehr wenig in heißem Wasser, Äther oder Petroläther. Wird aus der weingeistigen Lösung durch Petroläther zum größten Teile ausgeschieden. In konzentrierter Schwefelsäure mit roter Farbe löslich.

F. 195°.

 $^{\mathrm{C_{15}H_{10}O_5}}$ $^{\mathrm{OH}}$ $^{\mathrm{CO}}$ $^{\mathrm{OH}}$

но - СН_з

Darstellung. 1. Verfahren von Oesterle. Man zieht Frangularinde mit kaltem verdünntem Ammoniak aus und fällt mit Salzsäure. Der ausgewaschene

und getrocknete Niederschlag wird mit Weingeist ausgezogen, der Auszug einige Zeit mit Salzsäure erhitzt. Man fällt mit Wasser, wäscht den Niederschlag gut aus, trocknet ihn scharf und zieht ihn mit heißem Toluol aus. Daraus scheidet sich das Emodin ab. Es wird wiederholt unter Zusatz von Blutkohle aus Toluol

aus, trockhet hin schaft und zieht hin hit heinem Tottor aus. Daraus scheider sich das Emodin ab. Es wird wiederholt unter Zusatz von Blutkohle aus Toluol und zuletzt aus Eisessig krystallisiert.

2. Verfahren von Rouller und Dubreuil (23). Faulbaumrinde wird mit dem fünffachen ihres Gewichts 97 proz. Weingelist, der auf 51 1 g Salzsäure enthält,

1/2 Stunde auf 75° erhitzt. Nach dem Erkalten wird unter Druck abgepreßt, dann filtriert; der Weingeist wird abdestilliert, der Rückstand im Vakuum bei gewöhnlicher Temperatur getrocknet und das trockene im Mörser gepulverte Extrakt mit Benzin bis zum farblosen Ablaufen extrahiert. Der Rückstand wird im Luftstrom getrocknet und im Mörser mit 5 proz. Ammoniak behandelt, bis sich dieser nicht mehr rot färbt. Die filtrierte Flüssigkeit wird in Gegenwart

von Äther mit überschüssiger Salzsäure versetzt und mit Äther erschöpfend ausgezogen. Der Äther wird abdestilliert, der Rückstand, nachdem er durch Abkühlen oder 48 stündiges Stehenlassen erhärtet, im Minimum 5 proz. Ammoniak gelöst. Die filtrierte Lösung wird mit einem geringen Überschuß Salzsäure versetzt;

der Niederschlag wird abfiltriert und zweimal mit destilliertem Wasser gewaschen. Man löst nochmals in Ammoniak und wiederholt die soeben angegebene Behandlung. Der Niederschlag wird über Schwefelsäure getrocknet. Man löst das Pulver in Äther und schüttelt die filtrierte Lösung mit 5 proz. Ammoniak. Man befreit

die ammoniakalische Lösung auf dem Dampfbad von jeder Spur Äther und fällt dann das Emodin, indem man tropfenweise Salzsäure bis zur bleibenden Trübung hinzugibt. Man läßt in einem großen Wasserbad möglichst langsam

erkalten. Der Niederschlag wird durch Zentrifugieren gewonnen, zweimal mit destilliertem Wasser gewaschen und nach dem Dekantieren wieder über Schwefelsäure getrocknet. Man löst ihn in wenig warmem 97 proz. Weingeist, filtriert, läßt langsam verdunsten und wiederholt mit dem gewonnenen Produkt dieselbe Operation noch 2—3 mal.

Eigenschaften. Tief rotorange gefärbte Nadeln mit starkem Oberflächenglanz. F. 254°. Löslich in Äthylalkohol, Amylalkohol, Äther und Eisessig, schwerer in Benzol. In Ammoniak mit roter blaustichiger Farbe löslich.

Erhitzt man Frangulaemodin einige Zeit mit konzentrierter Schwefelsäure, bringt dann mittels eines Glasstabes einige Tropfen der Lösung in Wasser und übersättigt mit Ammoniak, so entsteht eine kirschrote Färbung (Unterschied gegenüber Aloeemodin s. S. 1021). Übergießt man einige Krystalle von Frangula-

emodin mit kaltem Barytwasser, so färben sich die Krystalle sofort dunkel und

die Flüssigkeit nimmt nach wenigen Sekunden eine intensiv kirschrote Färbung an (Unterschied gegenüber Aloeemodin).

Spektralanalytisches Verhalten s. (2). Synthese s. R. Eder und C. Wid-MER (9).

Wärme und krystallisiert den Niederschlag aus Eisessig. Hellgelbe Nadeln oder flache Prismen. F. 196-197º.

Dibenzoyl-emodin C₁₅H₈(C₆H₅CO)₂O₅. Darstellung wie die des Tribenzoyl-aloeemodins s. S. 1022.

Bräunlichgelbe Nädelchen. F. 225°. Leicht löslich in Chloroform und Toluol. Wird aus der Lösung in Chloroform durch Weingeist, aus der in Toluol durch Petroläther aus-

Trimethyl-emodin C₁₅H₇(OCH₃)₃O₂. Man bringt das Emodin mit 3 Mol. Kaliumhydroxyd in Lösung und dampft zur Trockne ab. Den Rückstand zerreibt man sorgfältig, erhitzt ihn auf dem Wasserbad und setzt so lange unter Schütteln und zuletzt unter Erhitzen im Ölbade auf 140—150° überschüssiges Dimethylsulfat zu, bis die ganze Masse gelb geworden ist. Wenn nötig muß diese Operation wiederholt werden. Man fällt mit Wasser, trocknet die Fällung und krystallisiert sie aus Essigäther.

Feine hellgelbe, sehr voluminöse Nadeln. F. 225°.

Morindon (1,2,5-Trioxy-6-methylanthrachinon) $C_{15}H_{10}O_5$

Darstellung. Der bei der Hydrolyse des Morindins (s. S. 1002) erhaltene Niederschlag wird aus 70 proz. Weingeist krystallisiert.

Eigenschaften. Aus verdünntem Weingeist scheidet sich Morindon als feines rotbraunes, metallisch-bronzeähnlich glänzendes Krystallpulver aus. Aus Toluol kurze, derbe, gekrümmte, fächerförmig angeordnete zinnoberrote Nadeln. Sublimation ergibt lange orangerote Nadeln. F. 281—282° (korr.). Leicht löslich in Weingeist, Methanol, Äther, Essigäther, Benzol, Xylol, Pyridin und Eisessig, unlöslich in Petroläther und Wasser. In konzentrierter Schwefelsäure und Alkalien mit blauvioletter Farbe löslich. Die alkalische Lösung wird auf Zusatz von Kaliumcarbonat rötlich und verblaßt langsam. Aus der ammoniakalischen Lösung scheiden sich allmählich blauviolette Flocken aus. Versetzt man die ammoniakalische Lösung mit Barytwasser, so fällt das Bariumsalz als flockiger kobaltblauer Niederschlag. Durch Alaunlösung entsteht ein roter Lack. Durch Ferrichlorid wird eine Lösung von Morindon grünschwarz.

Spektralanalytisches Verhalten und Färbevermögen s. O. A. Oesterle und E. TISZA (17).

Synthese s. R. A. Jacobson und R. Adams (11) und R. Bhattacharya und J. L. SIMONSEN (4).

 $\label{eq:total_control_of_the_problem} Triacetylmorindon~C_{21}H_{16}O_8.~~Man~erhitzt~Morindon~2~Stunden~mit~Essigsäureanhydrid~und~wasserfreiem~Natriumacetat.~~Umkrystallisieren~aus~Eisessig.$ Hellgelbe Nadeln. F. 249° (nach Sintern bei 243°).

 $Tribenzoylmorindon~C_{36}H_{22}O_8$. 1 g Morindon wird mit 5 cm³ Pyridin gemischt; unter Eiskühlung werden 2 g Benzoylchlorid allmählich hinzugefügt. Nach 30 Minuten gießt man in Wasser und verreibt das abgeschiedene Öl mit heißem Weingeist. Umkrystalli-Feingelbe Nadeln. F. 218-219°.

Morindon-trimethyläther $C_{18}H_{16}O_5$ und Morindon-monomethyläther $C_{16}H_{12}O_5$. 3 g Morindon werden mit einer Lösung von 12 g Atzkali in 15 cm³ Wasser gemischt, worauf man auf einmal 15 cm³ Dimethylsulfat hinzufügt. Die Mischung wird stark gerührt; nach Beendigung

der Reaktion werden nochmals dieselben Mengen Ätzkali und Dimethylsulfat hinzugesetzt. Man filtriert durch Tuch, kocht den Rückstand mit verdünntem Alkali und wiederholt diese Behandlung dreimal. Man verreibt den Rückstand mit viel Chloroform, das den Trimethyläther löst, das Kaliumsalz des Monomethyläthers ungelöst zurückläßt. Man dampft das Chloroform ab, löst den Rückstand in heißem Toluol und wäscht die Lösung mit heißem verdünntem Alkali. Dann filtriert man die Toluollösung, dampft das Toluol im Dampf-

Hellgelbe Nadeln. F. 229°. Unlöslich in Alkalien, löslich in Schwefelsäure mit tief-Das Kaliumsalz des Monomethyläthers wird in heißem Wasser suspendiert und mit Salzsäure zersetzt. Der Niederschlag wird aus Eisessig krystallisiert. Man kann den Äther

auch bereiten, indem man 0,5 g Morindon mit Natriummethylat (aus 1,3 g Natrium) und 0,8 g Jodmethyl in zugeschmolzener Röhre 8 Stunden lang bei 100° erhitzt. Man gießt in Wasser, setzt Kalilauge hinzu, kocht, filtriert und wäscht das unlösliche Kaliumsalz mit heißer verdünnter Lauge, bis die Waschwässer nur noch schwach gefärbt sind. Man zersetzt das Salz mit verdünnter Salzsäure und krystallisiert den Niederschlag aus Eisessig. Irisierende braune Nadeln. F. 248°. Leicht löslich in Chloroform, Toluol und heißem Eisessig, weniger in Äther und Essigäther und sehr wenig in Weingeist. In Schwefelsäure mit ähnlicher Farbe löslich wie Morindon; auf Zusatz von Salpeter wird die Farbe grünrot. Mit rauchender Salpetersäure vorübergehend rot, dann rotbraun. Bildet rote, wenig lösliche Natrium- und Kaliumsalze, deren Lösungen eine schwache an Eosin erinnernde Fluorescenz Diacetylmorindon-monomethyläther C₂₀H₁₆O₇. Man erhitzt den Monomethyläther 2 Stunden mit Essigsäureanhydrid und wasserfreiem Natriumacetat. Krystallisieren aus Gelbe hexagonale Prismen. F. 245—246°. Wenig löslich in heißem Weingeist.

Rhein (1, 8-Dioxy-anthrachinonkarbonsäure [3]) $C_{15}H_{10}O_{6}$

strom ab und krystallisiert aus Eisessig.

OH CO OH

- COOH

Č0

Darstellung. Man zieht Rhabarber (gröblich zerkleinert) am Rückfluß-

kühler gründlich mit (wiederholt erneuertem) Äther aus. Der Äther wird mit wäßriger Sodalösung geschüttelt; letztere wird nach Übersättigung mit Salzsäure ausgeäthert. Der Äther wird abdestilliert und der Rückstand mit wenig

erwärmtem Alkohol behandelt, der Rhein nur wenig löst. Man krystallisiert aus Acetessigester (Hesse) oder aus Pyridin und wäscht mit Weingeist (Oesterle). Eigenschaften. Sublimierbare kleine gelbe Nadeln. F. 321°. Kochendes

Wasser löst nur Spuren. Sehr schwer löslich in Weingeist, Methanol, Aceton, Eisessig, Chloroform, Äther, Petroläther. Löslich in konzentrierter Schwefelsäure mit gelber Farbe, die durch ein

Körnchen Natriumnitrat allmählich in Gelb übergeht. Erwärmt man die rote Lösung mit ein wenig Kaliumpersulfat, so färbt sie sich violett; erhitzt man mit mehr Kaliumpersulfat stärker, so entfärbt sich die Flüssigkeit.

Die Lösung in verdünntem Ammoniak ist rot mit einem Stich in Violett

und geht am Licht durch Violett allmählich in Blau über. Aus der roten ammoniakalischen Lösung scheiden Barium- und Calciumchlorid rot gefärbte Flocken aus, die überstehende Flüssigkeit wird farblos (bei Aloeemodin bleibt die Flüssigkeit rot gefärbt). Silbernitrat erzeugt in der weingeistigen Rheinlösung sofort einen gelben Niederschlag (Unterschied gegenüber Aloeemodin).

In verdünnter Kali- und Natronlauge mit roter Farbe löslich; mit 50 proz. Kalilauge bildet es violette Klumpen, die sich mit Wasser rot lösen. Setzt man zu der roten Lösung in Kaliumcarbonatlösung dieses in Substanz und erwärmt, bis sich alles gelöst hat, so erhält man nach dem Erkalten eine gallertige rot

gefärbte Ausscheidung, aber violette Flocken, wenn man statt Kaliumcarbonat $50\,\mathrm{proz}$. Kalilauge nahm.

 $Diacetylrhein\ C_{15}H_8(CH_3CO)_2O_6$. 1,1 g Rhein wird mit dem gleichen Gewicht frisch geschmolzenem Natriumacetat und der dreifachen Menge Essigsäureanhydrid 5 Stunden bei 90—100° erhitzt. Das durch Wasser ausgeschiedene Produkt wird mehrmals aus Eisessig umkrystallisiert. Tutin und Clever erhitzen Rhein 1 Stunde lang mit einem großen Überschuß von Essigsäureanhydrid unter Zusatz von ein wenig Camphersulfonsäure oder Pyridin.

Eigenschaften. Kleine glänzende, gelbe Nadeln. F. 258° (247—248°). Schwer löslich in Weingeist, Benzol, Toluol, Aceton und Essigäther. Konzentrierte Schwefelsäure und Alkalien lösen mit roter Farbe. Leicht in Sodalösung löslich. In heißem Xylol löst es sich auf, scheidet sich aber dann plötzlich aus der heißen Lösung mit unverändertem Schmelzpunkt aus, löst sich aber dann nur noch in Alkalien.

Dibenzoylrhein C₁₅H₈(C₆H₅CO)₂O₆. Durch Benzoylieren des Rheins mit Benzoylchlorid und Kalilauge erhält man das Kaliumsalz des Dibenzoylrheins. Man löst in heißem Eisessig und erhält beim Abkühlen Dibenzoylrhein. Man krystallisiert noch einmal um. Gelblichbraune Prismen. F. 262°. Kann aus seiner Lösung in Chloroform durch Alkalien ausgeschüttelt werden.

Rheochrysidin (Frangulaemodin-methyläther, 1,6,8-Trioxy-3-methylanthrachinon-methyläther) $C_{16}H_{12}O_5=C_{15}H_9O_4OCH_3$.

Darstellung. Das durch Erhitzen des Rheochrysins mit verdünnten Säuren entstandene Aglykon wird aus Benzol krystallisiert.

Eigenschaften. Aus der erkaltenden Lösung ausgefallene kleine gelbe glänzende Krystalle, bei langsamem Verdunsten monokline fast rechteckige Blättchen. F. (im Rothschen Apparat) 206—207°.

Unlöslich in Wasser, absolutem Alkohol, 92 proz. Weingeist und kaltem Methanol, ein wenig in warmem. Fast unlöslich in Aceton, ein wenig löslich in Essigäther, Eisessig, Äther, Chloroform, Benzol und Toluol, gut löslich in Pyridin. Schwer löslich in Natronlauge, unlöslich in Soda und Ammoniak, der sich jedoch nach einiger Zeit leicht rosa färbt.

Rubiadin (1, 3-Dioxy-4-methyl-anthrachinon)

OH OH CH₃

Darstellung. Man löst Rubiadinglucosid in konzentrierter Schwefelsäure, mischt nach 3 Stunden mit Wasser und erhitzt die Flüssigkeit nach 2 Stunden bis nahe zum Kochen. Das Rubiadin wird abfiltriert, gewaschen, getrocknet und erst aus Weingeist, dann aus Benzol krystallisiert.

Eigenschaften. Glänzende gelbe Nadeln, die bei 290° schmelzen. Bei weiterem Erhitzen sublimiert es unter Hinterlassung von ein wenig Kohle unverändert zu einem gelben krystallinischen Sublimat.

Fast unlöslich in kochendem Wasser, leicht löslich in Äther, Weingeist, Benzol und Eisessig, unlöslich in Schwefelkohlenstoff.

Die gelbe Lösung in konzentrierter Schwefelsäure zeigt ein schwaches Absorptionsband im Rot. Die alkalischen Lösungen sind rot. In kochendem Barytwasser geht es mit roter Farbe in Lösung; beim Abkühlen scheiden sich Nadeln der Bariumverbindung aus. Unlöslich in kochendem Kalkwasser. Die weingeistige Lösung fällt nicht mit Bleicetat, und gibt mit Kupferacetat einen braunen Niederschlag.

3. Anthranole.

Aloe emodinanthranol C₁₅H₁₂O₄.

Darstellung. 5 g Barbaloin werden mit 10 g Borax und 100 g Wasser (am besten unter Zusatz von 2 g Phenylhydrazin-hydrochlorid) 21/2 Stunden auf freiem Feuer unter Rückflußkühlung erhitzt. Nach dem Abkühlen wird mit Salzsäure versetzt und wiederholt ausgeäthert. Die ätherische Lösung wird durch Ausschütteln mit Wasser von Salzsäure, durch Natr. sulf. sicc. vom Wasser befreit und dann konzentriert. Das dabei ausfallende Pulver wird abgesaugt, gut mit Äther gewaschen und wiederholt aus Benzol umgeschieden.

Eigenschaften. Blaßgelbe Nadeln (aus 75 proz. Essigsäure) F. 194-1950 (HAUSER). Löslich in Weingeist und Aceton, schwer in Benzol und Äther. Die Lösung in konzentrierter Boraxlösung zeigt grünliche Fluorescenz. Die orangefarbene Lösung in Natronlauge wird langsam an der Luft, rascher durch Kochen nach Zusatz von Wasserstoffperoxyd rot und purpurfarben. Mit Selenigsäure-Schwefelsäure zunächst braun; dann fließen grüne Streifen ab; zuletzt wird die

Flüssigkeit schwarzblau und schwarz. Reduziert alkalische Kupferlösung in der Kälte. Frangula-emodinanthranol C₁₅H₁₂O₄ он он он

HO. THO Darstellung s. S. 1004 u. 1011. Die endgültige Reinigung erfolgt durch Kry-

stallisation aus Essigäther. Eigenschaften. Fast farblose schwach gelbliche Krystalle. F. 280°. Schwer

löslich in Weingeist, Äther und Essigäther, unlöslich in Wasser. Leicht löslich in Alkalien mit gelber Farbe und schwach grünlicher Fluorescenz, die rasch in kirschrote Farbe übergeht. Konzentrierte Schwefelsäure löst mit gelber, bei langem Stehen in Grün übergehender Farbe. Luftsauerstoff oxydiert in alkalischer Lösung zu Emodin.

$$\begin{array}{c} \mathrm{C_{15}H_{12}O_4} + \mathrm{O_2} - \mathrm{H_2O} = \mathrm{C_{15}H_{10}O_5} \,. \\ \mathrm{Emodinanthranol} \end{array}$$
 Emodin

 ${\it Triacetyl-emodinanthranol~C_{15}H_8O_4(CH_3CO)_4.~Aus~Anthranol~durch~halbstündiges~Error}$ hitzen mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat. Man fällt mit Wasser, wäscht mit Weingeist und krystallisiert daraus. Hellgelbe Täfelchen. F. 1970. Sehr schwer in heißem Weingeist, Äther und Benzol

löslich. Die weingeistige ätzalkalische gelbe Lösung wird allmählich kirschrot. Die weingeistige, besonders die sehr verdünnte Lösung fluoresciert mit hellblauer Farbe.

Rhamnikogenol (Pentaoxy-methylanthranol) $C_{15}H_{12}O_6$. Darstellung s. S. 1013.

Rehbraunes krystallinisches Pulver aus mikroskopischen schwachgelben Prismen. F. 177°. Bringt man es in den auf 160° erwärmten Bloc Maquenne, so schmilzt es nicht bei 1770, sondern entfärbt sich, verflüchtigt sich bei 1900 und schmilzt unter Schwärzung bei 1930.

Unlöslich in Wasser, löslich in Äthylalkohol, Methanol, Aceton, Äther und Essigäther. Die Lösungen in Methanol, Äthylalkohol und Aceton besitzen grünliche Fluorescenz und zersetzen sich rasch unter Bildung eines unlöslichen schwarzen Stoffs, etwas besser hält sich die essigätherische Lösung.

Schüttelt man die ätherische Lösung mit dem gleichen Raumteil Wasser und einigen Tropfen Ammoniak, so nimmt die wäßrige Schicht die charakteristische Purpurfärbung der Oxymethylanthrachinone an (Bornträgersche

Reaktion).

Mit konzentrierter Schwefelsäure gelbe, mit Salpetersäure orangefarbene Lösung. Die absolut-alkoholische Lösung gibt mit verdünnter Ferrichloridlösung (1:10) eine smaragdgrüne Färbung.

Eine 2 proz. Lösung von Ätznatron färbt Rhamnikogenol graublau, ohne es in der Kälte zu lösen; beim Erwärmen löst es sich unter allmählich stärker werdender Rotfärbung. 15 proz. Natronlauge löst in der Kälte zu rotvioletter Lösung. Rührt man eine Suspension von Rhamnikogenol in Wasser mit einem vorher in 15 proz. Natronlauge getauchten Glasstab, so löst es sich rasch zu rosafarbener grünfluorescierender Lösung. Ammoniak gibt sofort eine rotviolette grünfluorescierende Lösung. Reduziert Fehlingsche Lösung nicht.

Verdünnt man die gesättigte methanolische Lösung mit dem vierfachen Volumen Wasser und setzt auf 1 cm³ der trüben Lösung 1 Tropfen glycerinhaltigen Saft von Russula delica, so klärt sich die Flüssigkeit, wird erst grün, dann innerhalb 24 Stunden grünbraun.

Literatur.

Anthranolglucoside und Aglucone der Anthracenglucoside.

- (1) Arch. der Pharm. 237, 86 (1899). (2) Ebenda 237, 701 (1899).

 (3) R. Combes: Sur un procédé de préparation et de purification des dérivés oxyanthrachinoniques et oxynaphthoquinoniques en général, du juglon et de l'émodine en particulier. Bull. Soc. Chim. France [4] 1, 800 (1907). (3a) Béguin, C.: Le polyderide de l'émodine en particulier. Sur la companie de l'émodine en particulier. Sur la companie de l'émodine en particulier. Bull. Soc. Chim. France [4] 1, 800 (1907). (3a) Béguin, C.: Le polyderide de l'émodine en particulier. Polygen et l'arche et l'arch datoside, glucoside nouveau, extrait du Polygonum cuspidatum Sieb. et Zucc. Pharm. acta Helvet. 1, 122 (1926). — (4) BHATTACHARYA, R., u. J. L. SIMONSEN: Journ. Ind. Inst. Science 10 A, 6 (1927); nach Chem. Zentralblatt 1927 II, 1476. — (5) BRIDEL, M., u. C. Béguin: Application de la méthode biochimique de recherche de glucosides hydrolysables par la rhamnodiastase à l'étude des racines fraiches du Polygonum cuspidatum Sieb, et Zucc. Obtention d'un glucoside nouveau, le Polydatoside. C. r. d. l'Acad. des sciences 182, 157 (1926); Bull. Soc. Chim. biol. 8, 136 (1926). — (6) BRIDEL, M., u. C. Charaux: Le rhamnicoside, glucoside nouveau, générateur du vert de Chine, retiré de l'écorce de tige du Nerprun purgatif (Rhamnus cathartica L.). Journ. Pharm. et Chim. [8] 2, 375 (1925). — (6a) Sur le frangularoside, nouveau rhamnoside de l'écorce de Bourdaine récemment séchée. C. r. d. l'Acad. des sciences 191, 1374 (1930). — (7) Les produits de l'hydrolyse fermentaire du rhamnicoside: primeverose et rhamnicogénol. La répartition du rhamnicoside, dans le genre Rhamnus. Ebenda [8] 2, 427 (1925). — (8) Recherches sur la composition chimique, de l'écorce de tige du nerprun purgatif (Rhamnus cathartica L.). Le rhamnarticoside, complexe glucosidique instable; le rhamnicoside, glucoside générateur du vert de Chine et ses produits d'hydrolyse, primevérose et rhamnicogénol. Ann. de Chimie [10] 4, 79 (1925).

 (9) EDER, R., u. C. WIDMER: Helv. chim. Acta 6, 966 (1923).
- (10) GRAEBE, C., u. L. LIEBERMANN: Ber. Dtsch. Chem. Ges. 2, 14, 332 (1869). (11) JACOBSON, R. A., u. R. ADAMS: Journ. Amer. Chem. Soc. 47, 283. (11a) JOACHIMO-WITZ: Pharm. Monatshefte 1924, 134.
- (12) Keimatsu, S., J. Hirano u. T. Tanabe: Journ. Pharm. Soc. Jap. Nr. 564 (49, Nr. 2), 148—156; ebenda (Nr. 5) 419. (13) Krassowski, N.: Die chemische Untersuchung der Früchte des Wegdorns (Rhamnus cathartica L.). Journ. Russ. Phys. Chem.
- (13a) Marshall, Ph. G.: Journ. Chem. Soc. London 1931, 3206. (14) Mossler, G.: Über den Nachweis von Aloe in Gemischen mit Auszügen oxymethylanthrachinonhaltiger Drogen und die Erkennung letzterer durch die Krystallform der isolierten Oxymethylanthra-
- (14a) NAYLOR jun., CH. A. u. J. H. GARDNER: Über eine Synthese der Chrysophansäure. Journ. Amer. Chem. Soc. 53, 4114 (1931).
- (15) Oesterle, O. A., u. W. Sypkens-Toxopéus: Über Frangula- (Rheum-) Emodin. Schweiz. Wchschr. f. Chem. u. Pharm. 49, 353 (1911). — (16) Über die Konstitution des Frangula- (Rheum-) Emodins. Arch. der Pharm. 246, 311 (1911). — (17) OESTERLE, O. A.,
- (18) Pedersen, G.: Beiträge zur Kenntnis der Aloe. Arch. der Pharm. 236, 200 (1898). (19) Perkin, A. G.: Some constituents of the root of Polygonum cuspidatum. Journ.
- Chem. Soc. London 67, 1084 (1895). (20) ROSENTHALER, L.: Pharm. Zentralhalle 70, Nr. 36 (1929). — (21) Über Barbaloin. Pharm. acta Helv. 4, 128 (1929). — (22) Über ein Aloin des Handels. Ebenda 5, 59 (1930). —

matters. Journ. Chem. Soc. London 63, 969 (1893). — (25) SCHWABE, P.: Über die chemischen Bestandteile von Cortex frangulae (Rhamnus frangula) und Cascara sagrada (Rhamnus purshiana). Arch. der Pharm. 226, 569 (1888).—(25a) Siegrist: Inaug.-Dissert. Basel 1932.—(26) Simonsen, J. L.: Morindone. Journ. Chem. Soc. London 113, 766 (1918).—(27) Smith, T., u. H.: Chem. Gaz. 1851, 107; Monthly Journ. med. Science 1851, Februar.

Bordeaux 66, 145 (1928); Bull. Sciences Pharmacol. 36, 136 (1929).

(24) SCHUNCK, E., u. L. MARCHLEWSKI: Supplementary notes on Madder colouring

(28) Tambach, R.: Zwei neue Sennaglykoside. Pharm. Zentralhalle 54, 667 (1913). — (29) TSCHIRCH, A., u. U. CHRISTOFOLETTI: Über die Rhaponticwurzel. Arch. der Pharm. 243, 443 (1905). — (30) TSCHIRCH, A., u. J. EDNER: Wertbestimmung des Rhabarbers. Ebenda 245, 150 (1907). — (31) TSCHIRCH, A., u. E. HIEPE: Beiträge zur Kenntnis der Senna. Ebenda 238, 427 (1900). — (32) Versuch einer Wertbestimmung der Senna und anderer Drogen, welche Oxymethyl-Anthrachinone enthalten. Pharm. Post 34, 105 (1901).

(33) Waliaschko, N., u. N., Krassowski: Über die Bestandteile der Früchte des Weg-

dorns (Rhamnus cathartica L.). Journ. Russ. Phys.-Chem. Ges., Chem. Teil 40, 1502 (1908). — (34) Wartn, J.: Sur le dosage des principes actifs de l'écorce de bourdaine. Journ. Pharm. et Chim. [6] 21, 253 (1905).

Systematische Verbreitung und Vorkommen der Anthracenglucoside 1.

Von C. WEHMER und W. THIES, Hannover.

Vorkommen: In Blättern, Rinden, Wurzeln, Rhizomen einer Mehrzahl von Familien. Dargestellt aus folgenden Pflanzen:

1. Rhabarber: EmodinglucosidChrysophanein, Rheinglucosid (diese 4 als Glucochrysaron,

Rheochrysin, Rheopurgarin), Rha pontin.

2. Rinde von Rhamnus-Arten: Glucofrangulin, Rhamnoxanthin, Rhamnicosin,

Frangulin, Frangularosin, Rhamnarticosin,

Rhamnocathartin,

Shesterin (Jesterin), "Peristaltin" (?). 3. Polygonum cuspidatum:

Polygonin (Cuspidatin) und Polydatosin.

4. Sennesblätter: "Glucosennin" (?), "Sennaglucosid" (?).

b) Oxymethylanthrachinonglucoside:

5. Chay- und Krappwurzel: Rubiadinglucosid, Ruberythrinsäure,

Morindin. 7. Aloe:

Barbaloin,

Morindin,

Frangulin,

Isobarbaloin,

Ruberythrinsäure,

Rubiadinglucosid,

e) Anthranolglucoside:

Shesterin (Jesterin), Rhamnicosin,

Rhamnarticosin,

Glucofrangulin,

6. Morindawurzel:

β-Barbaloin, Nataloin,

Übersicht. a) Oxyanthrachinonglucoside:

sid),

Purpuringlucosid (?).

Rhamnocathartin,

Rhamnoxanthin,

"Glucosennin", "Sennaglucosid",

Rheinglucosid, zusammen

als Rheopurgarin, "Glucochrysaron".

Purpuringlucosid (?).

Homonataloin,

Sicaloin (?)

Rhapontin (Rhapontiein), "Peristaltin", Aloine.

Chrysophanein, Rheochrysin, Emodinglucosid und

¹ Literaturnachweise s. Note 1, S. 844. Dazu noch A. Tschirch: Pharmakognosie 2, 2. Abt., 1435, 1917, sowie Rosenthaler, S. 1032 dieses Bandes.

Polygonin (Cuspidatin).

Frangularosin (Frangularo-

Polydatosin (Polydatosid),

C. Wehmer und W. Thies: Vorkommen der Anthracenglucoside 1034

Aglucone dieser Glucoside, zum Teil frei vorkommend, sind:

zu a: Alizarin, Purpurin und Aloe-Emodin.

zu b: Cascarol, Chrysaron, Chrysophanol, Morindon, Frangula- (Rhabarber-) Emodin, Nataloe-Emodin, Methyl-nataloe-Emodin, Rhein, Rheochrysidin, Rubiadin.

zu c: Aloe-Emodinanthranol, (s. auch Bd. 2, S. 359): Rhamnicogenol, Frangula-Emodin-

a) Oxyanthrachinonglucoside.

1. Ruberythrinsäure (Rubiansäure, Alizaringlucosid), C28H28O11.

Vorkommen:

Fam. Rubiaceae (Cinchonoideae): Oldenlandia umbellata L.; im Wurzelstock (= Chaywurzel, "Indischer Krapp"). — (Coffeoideae): Rubia tinctorum L., Krapp; in der Krappwurzel = "Krapp" (neben den Krappglucosiden Purpuringlucosid und Rubiadinglucosid und den Agluconen Alizarin und Purpurin).

2. Purpuringlucosid (keine Formel!).

Vorkommen:

Fam. Rubiaceae (Coffeoideae): Rubia tinctorum L., Krapp; in der Krappwurzel (Krapp). R. Munjista RoxB. (R. cordifolia L.), Ostindischer Krapp¹; in der Wurzel (Munjeet, Munjert). — R. sikkimensis Krz.; ebenso. — R. hypocaria DC. — R. corymbosa DC. und andere R.-Arten.

b) Oxymethylanthrachinone.

3. Rubiadinglucosid, C21H20O9.

Vorkommen:

Fam. Rubiaceae (Coffeoideae): Rubia tinctorum L., Krapp; in der Krappwurzel (neben Ruberythrinsäure, Purpurin-Glucosid und dem Aglucon Rubiadin). — Voraussichtlich auch in anderen Krapp-Arten.

4. Morindin (Morindonglucosid), C27H30O15.

Vorkommen: In drei Morinda-Species.

Fam. Rubiaceae (Coffeoideae): Morinda umbellata L.; in der Wurzelrinde (= Mang-Koudu, Song-Koulong) (neben freiem Morindon und Trioxymethyl-Anthrachinon-Monomethyläther und Dihydroxymethyl-Anthrachinon). — M. citrifolia L.; in Wurzelrinde (Morindawurzel = "Soranjee"). — M. tinctoria Roxb.; wie vorige! (Aglucon Morindon). — Andere M.-Arten (M. longiflora G. Don.) enthalten kein Morindin, sondern Dioxymethylanthranol, Oxymethoxy-Methylanthrachinon u. a.).

5. Glucofrangulin (Frangulaemodin-Rhamnoglucosid), $C_{27}H_{30}O_{14}$. Vorkommen: Siehe Nr. 6.

6. Frangulin (Frangulaemodin-glucosid = Rhamnoxanthin Nr. 8), $C_{21}H_{20}O_{9}$. Vorkommen: Sekundär aus Glucofrangulin.

Fam. Rhamnaceae: Rhamnus Frangula L. (Frangula Alnus Mill.), Faulbaum; in Rinde, besonders von Stamm und Zweigen, auch in Knospen, Blättern und Früchten. - R. catharticus L., Kreuzdorn; in der Rinde, unsicher!

7. Rhamnocathartin (Rhamnoxanthinglucosid), $C_{27}H_{30}O_{14}$.

Vorkommen:

Fam. Rhamnaceae: Rhamnus catharticus L., Kreuzdorn, Purgierwegdorn; in den Früchten = Kreuzbeeren (neben den Glucosiden Rhamnoxanthin, Shesterin und

S. Rhamnoxanthin, $C_{21}H_{20}O_9$ (= Frangulin Nr. 6).

Vorkommen: Wie Nr. 7!

9. Glucosennin (?), $C_{22}H_{18}O_8$.

Vorkommen: In Sennesblättern, (von anderen bezweifelt!) Fam. Leguminosae (Caesalpinioideae): Cassia angustifolia VAHL., Indische Senna-Cassie, in den Sennesblättern; anscheinend auch in Früchten (Oxymethylanthrachinon-

¹ Hier auch das Glucosid Munjistin (= Purpuroxanthincarbonsäure), in Species an Stelle der Ruberythrinsäure. dieser

ist erwiesen; ebenso in anderen Cassia-Arten: C. alata L., C. glauca LAM., C. siamea Lam., C. speciosa Schrad., C. occidentalis L., C. obovata Coll., C. marylandica L., Amerikanische Senna, C. Tora L.).

10. Sennaglucosid (?). Vorkommen: Wie Nr. 9 (vielleicht identisch).

11. Polygonin (Cuspidatin), C₂₁H₂₀O₁₀.

Vorkommen: Fam. Polygonaceae: Polygonum cuspidatum Sieb. et Zucc.; im Rhizom (neben Glucosid Polydatosin), nicht in Blättern, Blüten, Früchten!

12. Rheopurgarin,

als Komplex der folgenden vier Glucoside: Chrysophanein $C_{12}H_{20}O_9$, Rheochrysin $C_{22}H_{22}O_{10}$, Emodinglucosid und Rheinglucosid (Aglucone: Rhein, Emodin, Rheochrysidin und

Chrysophanol = Chrysophansäure). Vorkommen: Im Rhizom von Rheumarten (,, Rhabarber").

Fam. Polygonaceae: Rheum palmatum L. (Rh. tanguticum TSCH.); Rhizom = Chinesischer Rhabarber. — Rh. officinale Baill., ebenso. — Die gleichen Bestandteile voraussichtlich auch in Rh. undulatum L. (Rhizom als Japanischer Rhabarber), Rh. Emodi Wall. (desgl. als Himalaya-Rhabarber), vielleicht auch in anderen

13. Glucochrysaron (Chrysaronglucosid), C21 H20 O10.

Rhabarber-Sorten, über die aber nur wenig genauere Angaben vorliegen.

Vorkommen: Fam. Polygonaceae: Rheum rhaponticum L., Pontischer Rhabarber, im Rhizom = Rhapontik (s. Nr. 18). — Aglucon ist Chrysaron (= Chrysorhapontin?).

c) Anthranolglucoside.

14. Shesterin (Jesterin), C₂₆H₃₀O₁₃.

Vorkommen:

Fam. Rhamnaceae: Rhamnus catharticus L., Kreuzdorn, Purgierwegdorn; in den Früchten = Kreuzbeeren (neben den Glucosiden Rhamnocathartin, Rhamnoxanthin u. a.).

15. Rhamnicosin (Rhamnicosid¹, Rhamnicogenol-Primverosid), C₂₆H₃₀O₁₅ und Rhamnarticosin (Rhamnarticosid).

Vorkommen:

Fam. Rhamnaceae: Rhamnus catharticus L., Kreuzdorn, Purgierwegdorn; in der Rinde, in einem Komplex von l-Glucosiden.

16. Frangularosin (Frangularosid) (keine Formel!).

Fam. Rhamnaceae: Rhamnus Frangula L. (Frangula Alnus Mill.), Faulbaum; in der Rinde. Nach anderer Angabe hier Glucofrangulin und Frangulin (s. Nr. 5 und 6).

17. Polydatosin (Polydatosid) (keine Formel!).

Vorkommen:

Fam. Polygonaceae: Polygonum cuspidatum Sieb. et Zucc.; im Rhizom (neben Glucosid Cuspidatin = Polygonin, s. Nr. 11).

18. Rhapontin (Rhaponticin, Ponticin), C21H24O9.

Vorkommen:

Fam. Polygonaceae: Rheum Rhaponticum L., Pontischer Rhabarber; im Rhizom (Rhapontik) = Österreichischer, Französischer, Englischer, Sibirischer Rhabarber. — R.-Species unsicher; im Rhizom (Altai-, Bucharischer, Anam-, Tientsin-Rhabarber - Rhabarberarten der Rhaponticum-Gruppe); neben Chrysopontin, Chrysorhapontin

u. a. (Aglucon = Rhapontigenin [= Pontigenin]). 1 Die Endsilbe "id" für Glucoside ist sicher zweckmäßig, alle auf "in" endigenden Glucosidnamen lassen sich aber nicht gut umtaufen, und es ist im Interesse einer einheit-

lichen Nomenklatur empfehlenswert, auch - wie das hier geschehen - die neu hinzukommenden Namen dem anzupassen (s. auch S. 846, Note 2).

19. ..Peristaltin" (?) (keine Formel!),

anscheinend ein Gemisch von Glucosiden (Aglucone: Chrysophanol, Cascarol und Emodinmonomethyläther?). Fam. Rhamnaceae: Rhamnus Phurshianus DC., Amerikanischer Faulbaum; Rinde

des Stammes (= Cascara Sagrada, Amerikanische Faulbaumrinde); Holz und Blätter enthalten Oxumethylanthrachinone.

20. Aloine.

Vorkommen: In der "Aloe", dem eingedickten Saft der Blätter verschiedener Aloe-Arten.

 α) Barbaloin (Feroxaloin), $C_{21}H_{20}O_{9}$.

Fam. Liliaceae: Aloe ferox (L.) Mill.; Cap-Aloe. — A. abyssinica Lam.; Jaffaarabad-Aloe

(Indische Aloe). — A.-Species unsicher; Uganda-Aloe. — A. Perryi BACK.; Socotra-Aloe

(= Ostafrikanische Aloe). — A. vulgaris var. barbadensis Mill.; Barbados-Aloe. —

A. vulgaris var. chinensis BACK.; Curação-Aloe (= Westindische Aloe). — A. socotrina

LAM. (Zanzibar-Aloe?) (Socaloin, nach anderen Zanaloin).

β) Isobarbaloin, C₂₁H₂₀O₉. Fam. Liliaceae: Aloe vulgaris Lam. (A. vera L.); Barbados-Aloe. — A. vulgaris var. chinensis BACK.; Curação-Aloe. — A. Perryi BACK.; Socotra-Aloe (= Ostafrikanische Aloe). — A. abyssinica Lam.; Indische Aloe (spez. Jaffarabad-Aloe), nach späterer Angabe aber kein Isobarbaloin! — A.-Species unsicher; Arabische Aloe (Moka- oder

Aden-Aloe).

 γ) β-Barbaloin, $C_{20}H_{18}O_{9}$. Fam. Liliaceae: Aloe terox (L.) MILL.; Cap-Aloe. — A.-Species unsicher; Uganda-Aloe. — A. Perryi Back.; Socotra-Aloe (= Ostafrikanische Aloe); (meist neben Barbaloin).

δ) Nataloin, C₂₃H₂₄O₁₀, und Homonataloin, C₂₂H₂₂O₁₀.

Fam. Liliaceae: Aloe Barberge Dyer.; Natal-Aloe. — A. socotrina Lam.; Zanzibar-Aloe (?); zweifelhaft!

ε) Sicaloin (?), $C_{15}H_{20}O_7$.

Fam. Liliaceae: Aloe vulgaris Lam., in einer Sizilianischen Varietät.

24. Blausäureglucoside (Oxynitrilglucoside).

Von L. ROSENTHALER, Bern.

Mit 1 Abbildung.

Alle Stoffe dieser Gruppe sind dadurch charakterisiert, daß sie unter dem Einfluß hydrolysierender Agenzien (Enzyme, Säuren) neben Zuckern Oxynitrile liefern, die dann weiterhin in Blausäure und einen zweiten Stoff zerfallen².

Der Nachweis der Blausäureglucoside erfolgt entweder — wie bei allen Glucosiden — dadurch, daß man sie isoliert und die Produkte der hydrolytischen Zersetzung feststellt oder dadurch, daß man einen in geeigneter Weise hergestellten wäßrigen Auszug mit Enzym oder Säure hydrolysiert und die aus der eingangs gegebenen Definition ersichtlichen Stoffe nachweist und womöglich quantitativ bestimmt.

Eine Beschränkung auf den Nachweis, daß unter diesen Umständen Blausäure entstanden ist, genügt nicht, um die Behauptung aufzustellen, daß ein Blausäureglucosid vorhanden ist. Es ist nämlich damit zu rechnen, daß auch nichtglucosidische Blausäureverbindungen im Pflanzenreich vorkommen. Ein derartiger Fall ist bekannt (ROSENTHALER [39]).

Die Stammpflanze der Handelssorten ist nicht immer sicher!

² Es ist wohl auch mit der Möglichkeit zu rechnen, daß die der obigen Definition nicht entsprechenden Oxynitrile der reduzierenden Zucker, z. B. Glucosecyanhydrin, in Pflanzen vorkommen. Doch sind derartige Stoffe bisher nicht aufgefunden worden.

Die Identifizierung eines nicht isolierten Blausäureglucosids mit einem bereits bekannten kann, wenn außer der Blausäure der damit zum Oxynitril verbundene Stoff bekannt ist, in manchen Fällen durch Bestimmung des enzymolytischen Indexes nach Bourquelot (3a) erfolgen. Dieser Index ist für

Amygdonitrilglucosid

Sambunigrin

490

Der Nachweis der Blausäure.

1037

Die Zersetzung der Blausäureglucoside erfolgt meistens in den Säften und kalt hergestellten wäßrigen Auszügen von selbst, da sie fast immer Enzyme enthalten, welche die Glucoside hydrolysieren. Im einzelnen geht man verschieden vor, je nachdem es sich um den Nach-

a) Der Nachweis der Blausäure.

Amygdalin

weis von Spuren oder von mehr als Spuren von Blausäure handelt.

vorhandene Blausäure an.

Prulaurasin. . . .

1. Nachweis von Blausäurespuren (Rosenthaler [40]).

Da Spuren von Blausäure entstehen können, wenn man wäßrige Pflanzenauszüge

maschine zerkleinert und, wenn nötig, noch mit Wasser befeuchtet. Nach mehreren Stunden macht man alkalisch (um Oxynitrile zu zersetzen), säuert dann wieder sofort an und verbindet das Gefäß, in welchem der Pflanzenbrei enthalten ist, mit einer Wasserstrahlpumpe, nachdem man zwischen diese und dem Gefäß eine Waschflasche mit Sublimatlösung (1:100) eingeschaltet hat. Nach der anderen Seite wird das Gefäß mit zwei Waschflaschen ver-

erhitzt, die Säuren, Zucker, Nitrate oder Nitrite zusammen enthalten, so darf man in diesem

Fall nicht destillieren. Man muß vielmehr die Blausäure durch einen Luftstrom austreiben (Aërationsverfahren) und geht am besten in folgender Weise vor: Das Material — etwa 1 kg — wird in möglichst frischem Zustande mit einer Hack-

bunden, von denen die eine Kalilauge, die andere Sublimatlösung (1:20)1 enthält. Dann wird mit Hilfe der Wasserstrahlpumpe mehrere Stunden ein starker Luftstrom durch das System gesaugt. Etwaiges Schäumen wird durch Zusatz von Toluol verhindert. War Blausäure vorhanden, so findet sich diese in Form von Quecksilbercvanid in der zwischen Wasserstrahlpumpe und Gefäß befindlichen Waschflasche

 $\mathrm{HgCl_2} + 2\,\mathrm{HCN} = \mathrm{Hg(CN)_2} + 2\,\mathrm{HCl}$.

Den Inhalt der Waschflasche untersucht man in folgender Weise: Man teilt ihn in 2 Teile und stellt mit der einen Hälfte die Rhodanreaktion in der von LAVIALLE und Varenne (33) vorgeschlagenen Form an. Man fällt zu diesem Zweck das Quecksilber mit einem Überschuß von Calciumpolysulfid² und dampft das Filtrat auf dem Wasserbad zur Trockne ein, indem man völlige Entfärbung der Flüssigkeit durch Zusatz von Calcium-

polysulfid verhindert. Den erkalteten Rückstand nimmt man mit 5 cm³ Wasser auf und setzt 5 Tropfen verdünnte Schwefelsäure zu. Wenn die Gase entwichen sind, bindet man die Schwefelsäure an Calciumcarbonat, das man in kleinen Anteilen zusetzt, gibt davon noch einen kleinen Überschuß hinzu, filtriert und wäscht den Rückstand aus. Man dampft das Filtrat wiederum auf dem Dampfbad zur Trockne, nimmt mit wenig Wasser auf, säuert mit einigen Tropfen verdünnter Schwefelsäure an und gibt einige Tropfen 5 proz. Ferrisulfatlösung hinzu. Eine bleibende Rotfärbung³ zeigt Rhodanid und damit die ursprünglich

Flamme erhitzt, durch einen Liebigschen Kühler in eine Volhardsche wenig Wasser enthaltende Vorlage. Man prüft das Destillat mit der Phenolphthalin-, der Jodstärke- und der Jodsilberprobe:

Die zweite Hälfte der Flüssigkeit gießt man in einen Destillierkolben, versetzt mit überschüssigem Kaliumjodid, säuert mit Weinsäure an und destilliert, indem man mit freier

 2 In eine Kalkmilch aus $20\,\mathrm{g}$ Kalk und $100\,\mathrm{g}$ Wasser leitet man Schwefelwasserstoff, filtriert nach ½ Stunde und setzt zum Filtrat 5 g gereinigten Schwefel. Man erhitzt ¼ Stunde auf dem Wasserbad und filtriert.

³ Eine vorübergehende violette Färbung kann durch noch vorhandenes Thiosulfat eintreten.

¹ Zur Wegnahme von Blausäurespuren, die sich in der Luft, z. B. aus dem Leuchtgas oder Tabaksrauch, finden können.

L. Rosenthaler: Blausäureglucoside.

- a) 10 cm³ Destillat versetzt man mit 1 Tropfen 0,1 proz. Kupfersulfatlösung und dann mit 1 cm³ Phenolphthalinlösung¹. b) Man bringt in 2 Reagensgläser je 1 cm³ einer schwach blauen Jodstärkelösung und
- fügt in dem einen so viel destilliertes Wasser hinzu, bis die Flüssigkeit gerade noch blau ist; dem zweiten setzt man ebensoviel Destillat hinzu, als man dem ersten Wasser hinzugesetzt c) Man versetzt 10 cm³ Destillat mit einigen Tropfen einer verdünnten ammoniakalischen
- Jodsilberaufschwemmung (Mischung von Silbernitrat, Kaliumjodid und Ammoniak), indem man ebenfalls einen Kontrollversuch mit destilliertem Wasser ansetzt.

Bei bejahendem Ausfall der Reaktionen treten ein:

In a) Rotfärbung (Bildung der alkalischen Lösung des Phenolphthaleins),

in b) Entfärbung $(J_2 + HCN = JCN + HJ)$,

in c) Klärung $(AgJ + 2NH_4CN = AgNH_4(CN)_2 + NH_4J)$. Tritt außer der Rhodanreaktion noch eine der Reaktionen a) bis c) ein, so ist der Nachweis der Blausäure erbracht.

2. Nachweis von mehr als Spuren von Blausäure.

1. Mikrochemischer Nachweis nach Brunswik (5). In eine Glaskammer mit fixem Boden (14 mm Durchmesser, 6 mm Höhe), die man sich so darstellen kann, daß man einen Glasring oder das obere Ende eines Apothekergläschens

auf einen Objektträger kittet, bringt man ein wenig des Pflanzenmaterials, befeuchtet mit Wasser und setzt noch einige Tropfen Äther oder Chloroform zu. Das obere Ende bedeckt man mit einem Deckglas, auf dem sich 1 Tröpfchen 1 proz. mit Methylenblau schwach blau gefärbte Silbernitratlösung befindet.

Bei bejahendem Ausfall entstehen Körnchen, Nadeln, Ranken, Drusen oder Sphärite von Silbercyanid, die deutlich blaugrün gefärbt sind². Erfassungs-

grenze 0,06 y HCN. Die Krystalle lösen sich, wenn man sie in 30-50 proz. Salpetersäure erhitzt, und fallen beim Erkalten in Nadeln und Nadelbüscheln aus. Man kann außerdem daneben auf dasselbe Deckglas (oder besser nach Ent-

fernung des ersten auf ein neues) 1 Tröpfchen Benzidin-Kupferacetat-Lösung³ bringen. Bei Gegenwart von Blausäure entstehen größere oder kleinere blaue Nadeln oder Körnchen. Erfassungsgrenze 0,02 y HCN...

2. Makrochemischer Nachweis. a) Verfahren von Mirande (36). Das Verfahren beruht auf der von MIRANDE (36) festgestellten Tatsache, daß die Dämpfe von Chloroform, Äther, Chlorathyl, Schwefelkohlenstoff und Quecksilber die Eigenschaft besitzen, in den lebenden Pflanzen, die Blausäureglucoside ent-

halten, das Auftreten freier Blausäure zu veranlassen. Ausführung. Auf den Boden eines Reagensglases oder besser eines Rouxschen Kulturröhrchens bringt man ein wenig Chloroform, über dieses den zu untersuchenden Pflanzenteil, ohne ihn jedoch mit dem Chloroform in Berührung zu bringen. Als Reagens dient ein am Kork in geeigneter Weise befestigtes

Guignardsches Pikratpapier⁴. Bei Auftreten von Blausäure färbt sich das Papier rötlich (Bildung von

Isopurpursäure). ¹ Die Lösung von 0,5 g Phenolphthalein in 30 cm³ Weingeist versetzt man in einer

verdünnt und dann mit 5 cm3 Salpetersäure (spez. Gew. 1,4) versetzt. Das Gemisch wird filtriert. Innerhalb 1 Monats brauchbar. ³ Gemisch von 1 cm³ 3 proz. Cupriacetatlösung, 10 cm³ gesättigter Benzidinacetat-

lösung und 16 cm³ Wasser. Man befeuchtet Filtrierpapier möglichst unmittelbar vor Beginn des Versuches mit einer 1 proz. noch warm mit 10 % krystallisierter Soda versetzten Pikrinsäurelösung.

Porzellanschale mit Wasser bis zur leichten Trübung, dann mit 20 g Ätznatron und trägt dann Aluminiumpulver in kleinen Anteilen ein. Wenn die Flüssigkeit entfärbt ist, füllt man mit ausgekochtem und unter Luftabschluß erkaltetem Wasser auf 150 cm³ auf. ² Schönere Krystalle erzielt man nach Malitzky und Koslowsky (35) mit folgender Lösung: 1 cm³ 10 proz. Silbernitratlösung wird mit 4 cm³ wäßriger Methylenblaulösung

Kaum eine Modifikation dieses Verfahrens ist die sog. Westentaschen-

probe von Green (23). Man gibt einige Gramm des in frischem Zustand zerkleinerten Materials in ein geeignetes starkes Glas, setzt einige Tropfen Chloroform hinzu, führt einen Streifen Guignardsches Papier ein, verkorkt dicht und steckt das Glas in die Westentasche oder bringt es in einen Raum von

- etwa 30°. b) Das Macerationsverfahren. Die zerkleinerten Pflanzenteile, die, falls es sich nicht um ruhende Organe handelt, möglichst frisch sein müssen, werden in
- einem Kolben mit Wasser übergossen und unter gutem Verschluß etwa 24 Stunden

Bei bejahendem Ausfall der Jodstärkereaktion und erst recht der Isopurpursäurereaktion wird man das Aërationsverfahren entweder genau in der S. 1037 angegebenen Weise ausführen oder so, daß man in die zwischen Gefäß und Wasch-

belassen. Am Verschluß kann man ein Pikratpapier oder ein Deckgläschen anbringen, das sehr schwach blau gefärbte Jodstärke in 1 Tröpfchen Wasser

trägt (Rosenthaler [36]). Ist nicht wenigstens die Jodstärke entfärbt (Beobachtung unter dem Mikroskop), dann kommt die folgende makrochemische Prüfung nicht in Frage, sondern nur das Verfahren zur Prüfung auf Spuren von Blausäure (s. oben).

flasche befindliche Waschflasche Kalilauge bringt und dann deren Inhalt zur Rhodan- und Berlinerblaureaktion verwendet. Um letztere auszuführen, bringt man einen Teil des Inhalts der Vorlage zu einer wäßrigen Ferrosulfatlösung, erhitzt einige Minuten, filtriert und setzt zu dem Filtrat nach dem Erkalten Ferrichlorid und Salzsäure hinzu. Bei Gegenwart von viel Blausäure entsteht ein blauer Niederschlag, mit wenig eine blaue oder gar nur eine grüne Färbung, die dann aber nach genügend langem Stehen in einen Niederschlag von Berliner-

im Wasserbad bei 50—55° und setzt nach dem Abkühlen 2 cm³ 4 n-Salzsäure und 3 Tropfen n-Ferrichlorid oder besser die entsprechenden Mengen Salpetersäure und Ferrisulfat hinzu. Bei bejahendem Ausfall Rotfärbung (s. S. 1037). Man kann statt zu aërieren auch destillieren, und zwar nach Zusatz von

blau übergeht. Die Rhodanreaktion kann man nach der von Kolthoff (31) angegebenen Vorschrift ausführen: 5-10 cm³ Lösung erwärmt man mit 1 cm³ 1 proz. Natriumtetrathionatlösung¹ und 5 Tropfen 10 proz. Ammoniak 5 Minuten

so viel 50 proz. Schwefelsäure, daß die Flüssigkeit 10 % Schwefelsäure enthält, am besten mit Wasserdampf, aber — wegen der S. 1037 erwähnten Fehlerquelle nur, wenn Blausäure durch die Vorproben (mikrochemisches Verfahren nach Brunswik [5], Verhalten gegen Jodstärke und gegen das Pikratpapier) einwandfrei nachgewiesen ist.

3. Nachweis freier Blausäure neben gebundener (Rosenthaler [42]).

Das von mir ausgearbeitete Verfahren beruht auf folgenden Reaktionen: Freie Blausäure bildet mit Quecksilberchlorid das Cyanid

$$2 \text{ HCN} + \text{HgCl}_2 = 2 \text{ HCl} + \text{Hg(CN)}_2.$$

Das Quecksilbercyanid setzt sich mit Kaliumjodid in folgender Weise um:

 $Hg(CN)_2 + 4KJ = K_2HgJ_4 + 2KCN$.

Aus dem so entstandenen Kaliumcyanid läßt sich die Blausäure durch Kohlensäure frei machen. Daraus ergibt sich folgende Ausführung des Verfahrens:

Das zu untersuchende Material wird so unter 5 proz. Quecksilberchloridlösung zerkleinert, daß die entstehenden neuen Flächen (Schnittflächen usw.) stets

¹ Man versetzt eine weingeistige Jodlösung mit der äquivalenten Menge einer konzentrierten wäßrigen Natriumthiosulfatlösung. Das ausgefallene Tetrathionat wird abgesaugt, mit verdünntem Weingeist nachgewaschen und zu 1 proz. Lösung gelöst.

in der Flüssigkeit bleiben. Man gießt durch Watte und versetzt die Flüssigkeit mit so viel Jodkalium, daß das sich zunächst ausscheidende Quecksilberiodid wieder in Lösung geht. Nachdem man das Gefäß, in dem sich die Flüssigkeit befindet, mit den nötigen Absorptionsapparaten verbunden hat, leitet man Kohlensäure durch. Den Inhalt der Absorptionsapparate wird man je nach dem Verfahren aus-

wählen, das man zum Nachweis der Blausäure anzuwenden wünscht. Ich selbst habe mich dazu der Phenolphthalinreaktion und der Rhodanreaktion bedient und mit beiden übereinstimmende Resultate erhalten. Das beschriebene Verfahren ist, wie ich mich überzeugt habe, genügend empfindlich. Positive Reaktion trat bei Verwendung des Phenolphthalinreagens noch mit 5 cm³ einer Blausäurelösung ein, die 0,17 mg in 500 cm³ enthielt, also mit 0,0017 mg Blausäure.

4. Nachweis des mit Blausäure zum Oxynitril verbundenen Stoffes (Rosenthaler [44]).

Als zweite Komponente des Oxynitrils kommen Stoffe mit einer Aldehyd- oder Ketongruppe in Betracht. Ihr Nachweis wird sich verschieden gestalten, je nachdem es sich um flüchtige oder nichtflüchtige Stoffe handelt. Bei den flüchtigen Stoffen liegen die Verhältnisse in der Regel so, wie es für das Benzaldehydcyanhydrin bekannt ist, daß die ursprünglichen Verbindungen

durch die Wasserdampfdestillation weitgehend oder vollständig aufgespalten

werden, so daß im Destillat unmittelbar nach der Destillation im wesentlichen die Komponenten vorhanden sind, die sich dann beim Aufbewahren des Destillats unter Erreichung eines Gleichgewichts vereinigen. Unter Berücksichtigung dieser Verhältnisse kann man folgendermaßen

vorgehen: Man bereitet in der üblichen Weise ein Destillat, das man unter sehr sorgfältiger Kühlung in Wasser auffängt, bringt etwaige unlösliche Anteile mit Weingeist in Lösung und füllt auf ein bestimmtes Volumen (etwa 200 cm³) auf. Man kann dann zwei Wege einschlagen.

1. Man läßt mindestens 24 Stunden stehen und bestimmt in der einen Hälfte der Flüssigkeit die Gesamtblausäure nach Liebig-Deniges, in der anderen die freie Blausäure nach Volhard. Enthält das Destillat keine blausäurebindenden Stoffe, so wird man in beiden Fällen dieselben Werte erhalten, im anderen Falle wird man nach Volhard weniger Blausäure finden als nach Liebig-Denigès. Man muß aber dabei bedenken, daß bei dem Volhardschen Verfahren 1 cm³ $\mathrm{N/10\text{-}Silbernitrat}$ 2,7 mg Blausäure entspricht, bei dem Verfahren von Liebug-

Deniges aber der doppelten Menge.

Verbrauch an cm3 N/50 AgNO3 nach 24 Stunden Beispiele. VOLHARD LIEBIG-DENIGÈS Destillat aus einigen bitteren Mandeln Destillat aus einigen Samen von Schleichera trijuga 9,0

2. Man bestimmt in der einen Hälfte die freie Blausäure sofort nach Vol-HARD, in der anderen Hälfte frühestens nach 24 Stunden. Beim Vorhandensein blausäurebindender Stoffe muß man nach 24 Stunden dann weniger freie Blausäure finden als bei der sofortigen Untersuchung.

Verbrauch an cm 3 N/50 AgNO $_3$ Beispiele. sofort nach 24 Stunden Destillat aus einigen bitteren Mandeln 5,6 Destillat aus einigen Samen von Schleichera trijuga 5,8

Man ersieht aus diesen Beispielen, daß im Destillat von Schleichera trijuga-Samen im Gegensatz zu dem der bitteren Mandeln ein blausäurebindender Stoff nicht vorhanden ist.

Bei der Beurteilung dieser Verfahren muß man noch folgendes beachten. Hat man danach gefunden, daß im Destillat ein blausäurebindender Stoff vorhanden ist, so ist damit noch nicht bewiesen, daß dieser auch in der Pflanze schon mit Blausäure verbunden war. Man muß ja immer damit rechnen, daß in Destillaten von Pflanzen Aldehyde oder Ketone auftreten. Beispielsweise ist α , β -Hexylenaldehyd ein regelmäßiger Bestandteil der Blätter; auch Acetaldehyd und Aceton findet man nicht selten in pflanzlichen Destillaten. Man kann dann aber eine Entscheidung immer so treffen, daß man den Stoff, den man als ursprünglichen Addenden der Blausäure vermutet, quantitativ bestimmt. Seine Menge muß ja der Blausäure äquivalent sein.

Über den Nachweis von Aldehyden und Ketonen s. L. Rosenthaler (44a).

b) Die quantitative Bestimmung der Blausäureglucoside.

Die Bestimmung der Blausäureglucoside kann, soweit es sich um bekannte Glucoside handelt, immer durch eine Bestimmung der Blausäure vorgenommen werden, falls das Glucosid durch Enzyme oder Säuren quantitativ gespalten werden kann. Ist — wie meist — eine quantitative Zersetzung durch Enzyme möglich, so kommt außerdem das Bourquelotsche (3 a) Verfahren in Betracht, d. h. die Bestimmung der unter dem Einfluß des Enzyms erfolgenden Änderung der Polarisation und Bestimmung des entstandenen Zuckers. Auch letztere allein genügt schon in diesem Fall.

1. Die quantitative Bestimmung der Blausäure.

Die quantitative Bestimmung der Blausäure in pflanzlichem Material zerfällt in drei Stadien: das Freimachen, das Abtreiben und die — gewichtsanalytische, maßanalytische oder colorimetrische — Bestimmung der Blausäure.

Für das Freimachen der Blausäure hat sich das Macerationsverfahren, bei der die zerkleinerten Pflanzenteile mit Wasser übergossen wurden, als ungeeignet erwiesen, wenigstens für frische Pflanzenteile, da bei ihnen eine weitgehende Zerkleinerung ohne Blausäureverlust unmöglich ist, bei nicht weitgehender Zerkleinerung aber die Blausäure nicht völlig frei gemacht wird. In solchen Fällen kann das Freimachen der Blausäure nach dem von mir für Kirschlorbeerblätter ausgearbeiteten Verfahren erfolgen (ROSENTHALER [43]).

Das rasch in mehrere Längsstreifen zerschnittene Blatt wird sofort nach dem Zerschneiden in das bereits in einem Becherglas zum Sieden gebrachte Wasser (etwa 200 cm³) untergetaucht. Nach 10 Minuten, während denen das Wasser fortwährend im Sieden erhalten wird, werden die Blätter fein so zerschnitten, daß die Bruchstücke sofort in das weiter siedende Wasser fallen. Man kocht noch 20 Minuten, führt nach dem Erkalten den Inhalt des Becherglases in einen Destillierkolben über, spült mit Wasser nach, so daß die Flüssigkeitsmenge wieder 200 cm³ beträgt, setzt 0,01 g Emulsin hinzu und läßt 12 Stunden einwirken.

In den Fällen, in denen Emulsin nicht wirkt, wird man das entsprechende Enzym, z. B. Linamarase, anwenden oder auch einen kalt bereiteten wäßrigen Auszug der zu untersuchenden Pflanze, nachdem man ihn durch Aëration vollständig von Blausäure befreit hat. Geht auch das nicht, so bleibt nichts übrig, als die Zersetzung dadurch zu bewerkstelligen, daß man mit 5 proz. Schwefelsäure destilliert.

STEKELENBURG (46) hält das angegebene Verfahren für unbrauchbar, weil sich dabei Blausäure verflüchtige, und empfiehlt folgende Abänderung eines Verfahrens von Verschaffelt (47):

In einem 1,51 fassenden Rundkolben werden 300 cm3 Wasser im Wasserbad

auf 62-63° erwärmt. Nach Entfernung des Kolbens vom Wasserbad wirft man alles Material rasch hinein, verschließt sofort mit einem Gummistopfen, schüttelt kräftig durch und stellt in ein 62-63° warmes Wasserbad (Temperatur im Kolben etwa 60°). Nach 3-4 Minuten schüttelt man wieder kräftig durch und stellt

20-22 Stunden bei Zimmertemperatur zur Seite. Danach wird die Flüssigkeit bis auf 75 cm³ abdestilliert. Titration mit N/100-Silbernitratlösung nach Zusatz von 1 cm³ 20 proz. Kaliumjodidlösung auf je 100 cm³ Destillat. Soll die Zersetzung durch Enzyme vorgenommen werden, so ist es vorteilhaft, der Flüssigkeit das für die enzymatische Hydrolyse optimale $p_{\rm H}$ zu verleihen.

Dieses ist für die Zersetzung des Amygdalins durch Emulsin (Amygdalase- und Prunasewirkung) etwa 6, für die Prunasinspaltung 4,9, für die Zersetzung des Phaseolunatins (Linamarins) durch Phaseolunatase (Linamarase) etwa 6.

Bei der enzymatischen Hydrolyse muß man ferner bedenken, daß sie bei einem Gleichgewicht Halt macht, das zwar durch die Aëration, nicht aber durch die Destillation bis zum völligen Ablauf der Reaktion verschoben wird, da in

letzterem Falle das Enzym durch das Erhitzen zerstört wird. Man muß infolgedessen nach Beendigung der Destillation die Bestimmung nach Zusatz einer neuen Enzymmenge wiederholen¹ oder vor der Destillation Säure hinzusetzen, die dann in der Hitze die noch vorhandenen Reste des Glucosids zersetzt. Als Beispiel dafür sei folgende Vorschrift von S. K. Hagen (24) zur Bestimmung der

Blausäure in Limabohnen gegeben: 50 g feingemahlene Bohnen werden in einem geschlossenen Kolben von 2 l Inhalt 3 Stunden mit einer Mischung von 244 cm³ "Citrat" und 156 cm³ Natriumhydroxyd nach Sörensen hingestellt, wobei der Inhalt sofort kräftig geschüttelt wird, um Klumpenbildung zu vermeiden. Darauf werden 50 cm³ 30 proz. Weinsäurelösung hinzugefügt und unter gleichzeitigem Einstellen des Kolbens in kochendes Wasser in einem kräftigen Wasserdampfstrom 250 cm³

abdestilliert. Das Abtreiben der Blausäure erfolgt entweder durch Destillation oder durch Durchsaugen von Luft (Aëration).

Das Destillieren nimmt man am besten mit Wasserdampf vor; erhitzt man mit freier Flamme, so muß dies mit der Vorsicht geschehen, daß das Material nicht an den Rändern des Kolbens überhitzt wird, da sich sonst dadurch Blausäure bilden kann. Als Vorlage dient meistens eine verdünnte Lauge enthaltende Volhardsche Vorlage. Schäumt eine Flüssigkeit beim Destillieren, so darf zur Verhinderung des Schäumens nicht Paraffin zugesetzt werden, da es Blausäure zurückhält (8).

Die Aëration kann in mikrochemischer oder makrochemischer Weise erfolgen.

a) Mikrochemisches Verfahren von Brunswik (6). Zur Ausführung des Ver-Haack, Wien IX/3, Garelligasse 4, bezogen werden kann.

fahrens ist eine besondere Apparatur (Abb. 48) erforderlich, die von Paul Man läßt die Blausäure sich in dem Rezipienten R_1 (für 5 cm 3 Flüssigkeit,

oder R₂ für 10 cm³) bei verschlossenen Hähnen bilden. Zur Bestimmung verbindet man das Ableitungsrohr bei H₂ durch einen paraffinierten Druckschlauch DS mit dem Gaseinleitungsrohr G, dessen obere Öffnung während der Bestimmung an der verengten Stelle mit 1 Tröpfchen 5 proz. Salpetersäure abgedichtet und darüber mit einem kleinen Korkstopfen verschlossen ist. Das Gaseinleitungsrohr taucht in die bauchige Eprouvette E ein, deren unterster Teil (5 cm) auf 7-8 mm verengt ist; sie enthält 1 proz., mit halogenfreier Salpeter-

¹ Wo es nicht auf sehr genaue Bestimmungen ankommt, genügt die erste Destillatio

in ein größeres Gefäß mit kaltem Wasser. Die Blausäure wird dadurch übergetrieben, daß man durch den kleineren Rezipienten 21/2-3 Stunden, durch den größeren 4 Stunden Kohlensäure bläst, die man aus einem Kippschen Apparat

säure leicht angesäuertes Silbernitrat und taucht während der Bestimmung

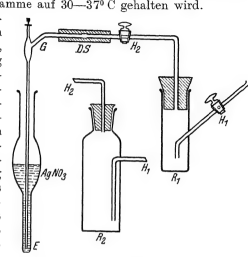
entwickelt und mit verdünnter Silbernitratlösung wäscht. Die Rezipienten werden während der Bestimmung mit ihrem unteren Teil in ein Gefäß mit Wasser getaucht, das durch eine kleine Flamme auf 30-37°C gehalten wird. b) Makrochemisch. Das Verfah-

ren ist im Prinzip dasselbe wie beim qualitativen Nachweis. BISHOP (3). der dies Verfahren zur Bestimmung der Blausäure der Kirschlorbeerblätter benutzt, gibt folgende Einzelheiten an: Das Gasentbindungsgefäß, eine geneigt stehende 500-cm³-Saugflasche mit Einlaßrohr für den Luftstrom, steht in einem Wasserbad. Zu dem ähnlich wie S. 1041 bereiteten wäßrigen Auszug wird 0,05 g Emulsin und zur Vermeidung des Schäumens etwas Amylalkohol zugesetzt und nach Verbindung mit den Vorlagen 12 Stunden lang Luft durchgeleitet. Als Vorlage benutzt er ein System von 6 Gruppen von

drei 3 cm weiten Reagensgläsern, die zur Vermeidung des Schäumens

kurz oberhalb der Flüssigkeitsspiegel

eine Einschnürung der Wandung



Apparat zur mikroquantitativen Blausäurebestimmung nach H. Brunswik (6) ($^1/_3$ der natürl.Größe). R_1 bzw. R_2 Rezipienten, H_1 und H_2 Glashähne des Zu- und Ableitungsrohres, DS Druckschlauchverbindung, G Gaseinleitungsrohr, E bauchige Eprouvette mit 1 proz. Silbernitrat gefüllt. aufweisen sollen. Das jeweils erste Reagensglas enthält 15 cm³ 5 proz. Kalilauge,

Abb. 48.

das zweite 5 cm³, das dritte ist leer. Zwischen dieser Reagensglasbatterie und der Wasserstrahlpumpe befindet sich noch ein leeres Gefäß. Die Bestimmung der Blausäure kann maßanalytisch, colorimetrisch oder ge-

wichtsanalytisch erfolgen.

1. Maßanalytisch. Das bequemste und genaueste Verfahren ist das nach Liebig-Deniges. Man versetzt die Lösung mit (höchstens dem zehnten Teile) 10 proz. Ammoniak, setzt ein Kryställchen Kaliumjodid hinzu und titriert

mit einer Silbernitratlösung, bis man eine Trübung beobachtet. Ist die zu titrierende Flüssigkeit nicht klar, so wird man vor Beginn der Titration versuchen, sie durch Zusatz von Weingeist zu klären. Gelingt dies nicht, so bleibt nur übrig, nach Zusatz von Weinsäure nochmals zu destillieren. Die Stärke der Silberlösung wird man von der zu erwartenden Blausäuremenge abhängig machen. wird sich einer N/10- bis einer N/50-Lösung bedienen; 1 Tropfen der letzteren bewirkt in klarer Lösung noch einen scharfen Umschlag. Da eine Trübung

> $1 \text{ cm}^3 \text{ N/10 AgNO}_3 = 5,40 (5,4036) \text{ mg HCN}$ $1 \text{ cm}^3 \text{ N}/50 \text{ AgNO}_3 = 1,08 (1,0807) \text{ mg HCN}$

eintritt, wenn die Menge Silbernitrat, welche der Reaktion 2KCN + AgNO₃ $= KAg(CN)_2 + KNO_3$ entspricht, eben überschritten ist, so entsprechen

Die maßanalytische Bestimmung stößt auf Schwierigkeiten oder wird unmöglich, wenn das Destillat trüb oder — wie manchmal bei eiweißreichen Samen — braun ist. Man wendet dann besser das gewichtsanalytische Verfahren an. Die Braunfärbung soll sich — wenigstens bei der Bestimmung der Blausäure der Mondbohnen - nach H. FINCKE vermeiden lassen, wenn man

vor der Destillation Schwefelsäure, Phosphorsäure oder Weinsäure zusetzt, auch nach dem Verfahren von HAGEN (24) (s. S. 1042). DUNSTAN und HENRY zogen die gepulverten Mondbohnen im Soxhlet mit Weingeist aus und destillierten den Weingeist ab. Zur Bestimmung der Blau-

säure erhitzten sie den Rückstand mit verdünnter Schwefelsäure und bestimmten die abdestillierte Blausäure bei Gegenwart von Natriumbicarbonat mit Jod nach dem Verfahren von Fordos und Gelis (21). Man versetzt die zu untersuchende Flüssigkeit, die höchstens 0,05 g Blausäure enthalten und auf 500 cm³ verdünnt sein soll, ohne Indicator mit N/10-Jod bis zur Gelbfärbung. $Da HCN + J_2 = JCN + HJ$, so entspricht 1 cm³ N/10-Jodlösung 1,35 mg Blausäure. DUNSTAN und HENRY haben ihre Ergebnisse durch Gewichtsanalyse

Aceton Jodoform bildet, daß also auch das Aceton Jod verbraucht. Ein maßanalytisches Verfahren anderer Art läßt sich auf die Reaktion $HCN + Br_0 = HBr + BrCN$ begründen. Man läßt die Flüssigkeit, in der die Blausäure bestimmt werden soll, zu überschüssigem Bromwasser fließen, das sich in einer Waschflasche befindet und schüttelt um. Nach 10 Minuten saugt

kontrolliert; es sei aber doch darauf aufmerksam gemacht, daß das im Mondbohnendestillat vorhandene Aceton bei Gegenwart von Natriumbicarbonat mit

man das überschüssige Brom ab, indem man einen Luftstrom durch die Flüssigkeit leitet und titriert dann unter Anwendung von Methylrot mit N/10- oder N/100-Lauge. Der in der verwendeten Menge Bromwasser etwas vorhandene Bromwasserstoff (in frischem Bromwasser meist nichts) wird in derselben Weise bestimmt und seine Menge von der im Hauptversuch ermittelten abgezogen. 1 cm³ N/10-Lauge = 2,7018 mg Blausäure. Das Verfahren ist nicht anwendbar,

- wenn gleichzeitig andere mit Brom Bromwasserstoff liefernde Stoffe anwesend sind. 2. Colorimetrisch. a) Verfahren von Berl und Delpy (1). Die (bereits mit Kalilauge schwach alkalisch gemachte) Lösung wird mit 3 proz. oxydhaltiger Ferrosulfatlösung versetzt (mindestens 2 Mol. FeSO₄ auf 1 Mol. HCN), 10 Minuten lang öfter umgeschüttelt, dann je nach dem Gehalt an Blausäure 2—15 Minuten gekocht und nach dem Erkalten mit 10 proz. Salzsäure angesäuert. Nach etwa
- Berlinerblau verglichen. Bei sehr blausäurearmen Lösungen kann man (bis 0,0004 g HCN im Kubikzentimeter) brauchbare Resultate erhalten, wenn man die schwachsaure Lösung im Scheidetrichter 8—10 mal mit wenig Äther ausschüttelt, den Äther mit sehr

5 Stunden wird auf genau 100 cm³ aufgefüllt, kräftig durchgeschüttelt und die Farbe im Colorimeter mit einer auf gleiche Weise bereiteten Suspension von

- wenig Lauge durchschüttelt und die alkalische Lösung wie oben weiter behandelt. 3. Gewichtsanalytisch. Man kann mit H. Lührig (34) das Destillat in ver-
- dünnter Silbernitratlösung auffangen, es dann mit chlorfreiem Ammoniak versetzen und mäßig bis zur Lösung des Silbercyanids erwärmen. filtriert nach einiger Zeit, versetzt das Filtrat mit chlorfreier Salpetersäure in geringem Überschuß, bringt das Silbercyanid durch Umrühren mit dem Glasstab zum Zusammenballen und läßt über Nacht absetzen. Der dann abfiltrierte Niederschlag wird mit lauwarmem Wasser ausgewaschen,

dem Trocknen im Porzellantiegel verascht und mindestens 20 Minuten auf starker Flamme geglüht. Das so entstandene metallische Silber wird gewogen.

1 g Ag = 0.2504 g HCN.

c) Die einzelnen Blausäureglucoside.

Name	Jahr	Entdecker	Ausgangsmaterial
Amygdalin	1830	ROBIQUET U. BOUTRON- CHARLARD (38a)	Bittere Mandeln
Karakin	1873	Skey (45)	Samen von Corynocarpus laevigata
Linamarin	1887	JORISSEN U. HAIRS (30)	Keimlinge des Leins
Mandelnitril glucosid	1895	E. FISCHER (18)	Aus Amygdalin u. Hefe
Lotusin	1900	DUNSTAN u. HENRY (10, 11)	Lotus arabicus
Dhurrin	1902	DUNSTAN u. HENRY (12)	Sorghum vulgare
Corynocarpin	1903	Easterfield u. Aston (15)	Samen von Corynocarpus laevigata
Gynocardin	1904	POWER u. GORNALL (37 a)	Samen von Gynocardia odorata
Sambunigrin	1905	BOURQUELOT u. DANJOU (4)	Blätter von Sambucus nigra
Prulaurasin	1905	HÉRISSEY (25)	Kirschlorbeerblätter
Vicianin	1906	BERTRAND (2)	Samen von Vicia angustifolia
(Hiptagin)	1920	GORTER (22)	Wurzelrinde von Hiptage Madablota
d) Darstellung, Eig	gensch	aften und Untersuchung	; der Blausäureglucoside.

Über die Darstellung läßt sich wenig Allgemeines sagen. Bei grünen Pflanzen-

teilen ist wichtig, daß sie möglichst frisch untersucht werden, da sich die Glucoside bereits beim Welken der Pflanze zersetzen können. Um dies zu vermeiden, muß man die Enzyme möglichst rasch abtöten, indem man die grob zerkleinerten

den Weingeist bringt, die vorteilhaft noch Calciumcarbonat zur Absättigung der Pflanzensäuren enthalten.

Pflanzenteile unmittelbar nach der Zerkleinerung in siedendes Wasser oder sieden-

Im übrigen sei für die Darstellung auf das bei den einzelnen Glucosiden Mitgeteilte verwiesen.

Eigenschaften. In Wasser und Weingeist sind alle bekannten Blausäureglucoside löslich, wenn auch nicht alle leicht, in Äther und Petroläther sind sie unlöslich. In Essigäther löst sich ein Teil von ihnen noch so, daß man sie damit von begleitenden Zuckerarten trennen kann.

Durch Erwärmen mit verdünnten Säuren werden sie vollständig in die

Komponenten gespalten. Verwendet man rauchende Salzsäure, so erhält man die aus dem Oxynitril hervorgehende Oxysäure, aus Amygdalin z. B. Links-Mandelsäure. Schwache Alkalien können, wenn die Oxynitrilkomponente optisch aktiv

ist, diese racemisieren; Erhitzen mit starken Alkalien, z. B. Barytwasser verseift die Nitrilgruppe, und man erhält das Alkalisalz der entsprechenden Glucosidooxysäure, die dann durch Erwärmen mit verdünnten Säuren zur Oxysäure und Zucker hydrolysiert wird. Die Wirkung der Enzyme ist auch hier entsprechend der Konfiguration des Glucosids eine spezifische. Ist die Zuckerkomponente ein Di- oder Poly-

saccharid, so kann man durch aufeinanderfolgende Einwirkung verschiedener

Enzyme das Glucosid stufenweise abbauen, wie es E. Fischer (18) zuerst beim Amygdalin gezeigt hat. Amygdalin (Glucoprunasin, Links-Mandelsäurenitril-β-gentiobiosid)

$$\begin{array}{c} {\rm C_{20}H_{27}O_{11}N} \, + \, 3\,{\rm H_2O} \\ \\ = {\rm C_6H_5CH} \\ \\ {\rm OC_{12}H_{21}O_{10}} \\ \end{array} + 3\,{\rm H_2O} \end{array}$$

Der Rest des fetten Öles kann noch durch Extraktion mit Petroläther entfernt werden. Nach Verdunsten des Petroläthers kocht man sie zweimal 1-2 Stunden mit der doppelten Menge 95 proz. Weingeistes am Rückflußkühler aus, filtriert

Darstellung. 1 kg bittere Mandeln werden zerstampft und stark abgepreßt.

nach dem Erkalten und destilliert fünf Sechstel des Weingeistes ab. Den Rest versetzt man nach dem Erkalten mit dem halben Volumen Äther. Das ausge-

schiedene Amygdalin wird auf der Nutsche gesammelt und mehrmals mit Äther gewaschen. Zur weiteren Reinigung löst man das Amygdalin in wenig heißem

Wasser, entfärbt, wenn nötig, mit Tierkohle, filtriert heiß und scheidet das Amygdalin durch Zusatz der nötigen Menge Weingeist ab. Man wiederholt die

Reinigung, bis die Reaktionen auf Glucose (Reduktion bei Kochen mit alkalischer Kupferlösung) und Saccharose (Rotfärbung bei gelindem Erwärmen mit Resorcinsalzsäure) negativ ausfallen. Ausbeute etwa 18 g. Eigenschaften. Glänzende weiße, bitter schmeckende Blättchen (aus Wein-

geist) oder prismatische Krystalle (aus Wasser). F. ca. 210°. Löslich in 12 Teilen kaltem, sehr leicht in siedendem Wasser, in 900 Teilen kaltem und 11 Teilen siedendem 95 proz. Weingeist. Unlöslich in Äther und Chloroform.

 $[\alpha]_D = -41,96^{\circ}$ (für die etwa 1 proz. Lösung des wasserfreien Amygdalins). Mit konzentrierter Schwefelsäure violettrot.

Zerfällt durch Einwirkung von "Emulsin" (Amygdalase und Prunase) oder durch Erwärmen mit verdünnter Schwefel- oder Salzsäure nach folgender Gleichung:

 $C_{20}H_{27}O_{11}N + 2H_2O = C_6H_5CHO + HCN + 2C_6H_{12}O_6$.

Benzaldehyd Blausäure Amygdalin

Wäßriger Hefeauszug spaltet 1 Mol. Glucose ab:

 $C_{20}H_{27}O_{11}N + H_2O = C_6H_{12}O_6 + C_{14}H_{17}NO_6$. Glucose

Mandelnitrilglucosid tritt auch als Zwischenprodukt bei der Emulsinspaltung des Amygdalins auf.

Dampft man Amygdalin mit rauchender Salzsäure ein, so enthält der Rückstand Links-Mandelsäure ($[\alpha]_D = -153^{\circ}$ für die 2^{1} /, proz. wäßrige Lösung). Man isoliert sie, indem man den Rückstand mit Wasser aufnimmt, die wäßrige Lösung ausäthert und den nach Verdunsten des Äthers bleibenden Rückstand aus Benzol krystallisiert.

Über eine biochemische Synthese des Amygdalins s. O. Emmerling (16); über die chemische Synthese R. Campbell und W. N. Haworth (7), G. Zemplén und A. Kunz (48), R. Kuhn und H. Sobotka (32).

Nachweis. Den Nachweis des Amygdalins wird man dann zu erbringen suchen, wenn die Hydrolyse eines pflanzlichen Auszugs Benzaldehyd und

Blausäure ergeben hat; man kann ihn entweder durch Bestimmung des enzymolytischen Indexes (s. S. 1037) erbringen oder noch besser, indem man das Amygdalin isoliert und seine wichtigsten physikalischen und chemischen Eigenschaften bestimmt, wozu u.a. auch die Überführung in Links-Mandelsäure (s. oben) gehört.

 $Heptaacetyl-amygdalin~C_{20}H_{20}O_{11}(C_2H_3O)_7N.~Darstellung.~10~g~Amygdalin~werden~mit~50~cm^3~eines~Gemisches~aus~gleichen~Teilen~Essigsäureanhydrid~und~trockenem~Pyridin~Gemisches~aus~gleichen~gleichen~gleichen~gleichen$ übergossen. Die entstandene Lösung wird zuerst in Eiswasser und nach Aufhören der Selbsterwärmung bei Zimmertemperatur aufbewahrt. Der entstandene Krystallbrei wird nach 24 Stunden mit Eiswasser verrieben. Nach einigem Stehen in der Kälte wird abgesaugt und mit Wasser gewaschen. Krystallisieren aus der 20fachen Menge 50 proz. Weingeist.

Prismen oder Nadeln. F. 171—172° (korr.). $[\alpha]_D^{18} = -35,83° (-37,6°)$ (in Essigäther).

 $Heptabenzoyl-amygdalin~C_{20}H_{20}O_{11}(C_7H_5O)_7N.~In~Chloroform~suspendiertes~Amygdalin~wird~mit~Benzoylchlorid~und~Chinolin~10~Stunden~lang~geschüttelt.~Ausfällen~mit~kaltem~suspendiertes~Amygdalin~suspendiertes~Am$

Weingeist. Umkrystallisieren aus Gemisch von Weingeist und Chloroform.

Lockere, weiße Nadeln. F. 218°. $[\alpha_D^8 = -10.5^\circ]$. Leicht löslich in Chloroform, Benzol, Pyridin, Aceton, ziemlich in Schwefelkohlenstoff, Essigäther, siedendem Äther, wenig in Eisessig und Aceton.

 $Hepta-p-chlorbenzoyl-amygdalin \ \, C_{20}H_{20}O_{11}(C_7H_4ClO)_7N. \ \, In \ \, Chloroform \ \, suspendiertes \\ Amygdalin wird 4 Tage lang bei 40-60° mit p-Chlorbenzoylchlorid und Chinolin geschüttelt.$ Ausfällen mit kaltem Weingeist. Krystallisieren aus Gemisch von Chloroform und Weingeist. Nadeln. F. 234°. Leicht löslich in Bromoform, Chloroform, Benzol, ziemlich in Schwefelkohlenstoff, Pyridin, siedendem Aceton, wenig in Essigäther und Äther. Hepta-p-brombenzoyl-amygdalin C₂₀H₂₀O₁₁(C₇H₄BrO)₇N. Darstellung entsprechend der

Benzoylverbindung (s. oben). Krystallisieren aus Bromoform. Fadenartige Nadeln (aus Bromoform). F. 229°. Leicht löslich in Bromoform, Benzol, ziemlich in Chloroform und Aceton.

Heptaanisoyl-amygdalin C₂₀H₂₀O₁₁(C₈H₇O₂)₇N. Darstellung entsprechend der Benzoylverbindung (s. oben) mit dreitägigem Schütteln. Krystallisieren aus Gemisch von Wein-

geist und Äther. Weißes Pulver. F. 119°. $[\alpha]_D^{20} = +13,2°$. Leicht löslich in Chloroform, Benzol, Aceton,

Pyridin, Eisessig, ziemlich in Äther, wenig in Ligroin, Schwefelkohlenstoff, Weingeist. Heptastearyl-amygdalin $C_{20}H_{20}O_{11}(C_{18}H_{35}O)_7N$. In Chloroform suspendiertes Amygdalin wird bei 40^0 mit Stearylchlorid und Chinolin geschüttelt. Ausfällen mit Weingeist; Umlösen aus Gemisch von Weingeist und Äther.

Pulver. F. 92°. $[\alpha]_D^{18,5} = -8,40°$. Leicht löslich in Chloroform, Bromoform, Benzol, ziemlich in Schwefelkohlenstoff, siedendem Äther, Aceton, wenig in Ligroin, Eisessig, Weingeist. Über eine Amygdalin-Quecksilber-Verbindung s. Chem. Zentralblatt 4, 710 (1921).

einem Molekül des Lösungsmittels.

ÓН

Dhurrin (p-Oxymandelsäurenitril-glucosid) C₁₄H₁₇O₇N

Darstellung (Dunstan und Henry [12]). Die fein gepulverte Pflanze von Sorghum vulgare Pers. wird mit Weingeist ausgezogen, der Weingeist abdestilliert und der Rückstand mit Wasser erwärmt, bis sich nichts mehr löst.

Diese Flüssigkeit wird mit Bleiacetat versetzt, das Filtrat vom Bleiniederschlag mit Schwefelwasserstoff entbleit und das Filtrat vom Bleisulfid nach Durchleiten von Luft (zur Entfernung des Schwefelwasserstoffs) im Vakuum konzen-

einen geräumigen Exsiccator und zieht es dann im Soxhlet mit trockenem Essigäther aus. Beim Abdestillieren des Lösungsmittels bleibt ein Sirup, der, wenn nötig, nochmals mit Essigäther behandelt wird. Gewöhnlich erhält man Krystalle, wenn man den Sirup einige Tage im Vakuumexsiccator über Schwefelsäure beläßt. Man krystallisiert aus heißem Weingeist oder

triert. Man vermischt mit so viel Tierkohle, um ein Pulver zu erhalten, wenn man noch weiter im Vakuum erhitzt, bringt dieses zum völligen Trocknen in

kochendem Wasser um. Eigenschaften. Glänzende Blättehen (aus Wasser) oder kleine durchsichtige rechteckige Prismen (aus Weingeist). Zersetzt sich bei 200° nach vorhergehender Bräunung.

Leicht löslich in heißem Weingeist, heißem Essigäther und kochendem Wasser und krystallisiert daraus beim Erkalten aus, aus letzterem Lösungsmittel nicht bei Gegenwart von Glucose. Krystallisiert aus Weingeist und Wasser mit

Hydrolyse durch verdünnte Salzsäure oder Emulsin vollzieht sich nach folgender Gleichung:

$$\begin{array}{c} C_{14}H_{17}O_7N + H_2O = C_7H_6O_2 + HCN + C_6H_{12}O_6 \\ \text{Dhurrin} & \text{p-Oxybenz-} \\ \text{aldehyd} & \text{Blausäure} & \text{Glucose} \end{array}$$

Gynocardin $C_{13}H_{19}O_{9}N + 1^{1}/_{2}H_{2}O$

ardin
$$C_{13}H_{19}O_9N + I^1/_2H_2O$$

$$= C_5H_4(OH)_3CH \qquad oder \qquad C_5H_5(OH)_3C$$

$$O \cdot C_6H_{11}O_5 \qquad O \cdot C_6H_{11}O_5$$
Clung. 1. Aus den Samen von Gynegerdie oder (Dental)

Darstellung. 1. Aus den Samen von Gynocardia odorata (Power und Lees [38]). Die gepulverten Samen werden mit Petroläther entfettet und dann mit 95 proz. Weingeist ausgezogen. Der Auszug wird eingedampft. Der Sirup liefert rasch einen Kuchen von Krystallen. Man trennt die Mutterlauge mit der Pumpe ab und wäscht mehrmals mit warmem Essigäther nach. Aus der Mutterlauge erhält man noch mehr Rohglucosid, wenn man sie eindampft, den Sirup mit präpariertem Sägmehl mischt, die Masse trocknet und dann mit Essigäther auszieht, welches das Glucosid leicht auflöst. Zur Reinigung behandelt man die wäßrige Lösung mit Tierkohle und dampft das Filtrat unter vermindertem Druck zum Sirup ein. Dieser bildet bald einen harten Kuchen farbloser Nadeln, der zerteilt und auf einem Tonteller getrocknet wird. Zuletzt wird noch aus Wasser krystallisiert. Ausbeute 5% reines Gynocardin.

2. Aus den Blättern von Pangium edule (DE JONG [28]). Die Blätter werden alsbald nach der Einsammlung zerschnitten und in siedendes Wasser eingetragen. Der ausgepreßte Saft wird zum Sirup eingedampft und dieser mit kaltem 95 proz. Weingeist ausgezogen. Man dampft wieder ein und nimmt mit absolutem Alkohol auf. Die Lösung wird mit Äther versetzt, bis keine Fällung mehr entsteht. Destilliert man das Filtrat, so erhält man einen Sirup, der leicht krystallisiert. Die Krystalle werden mit wasserfreiem kaltem Aceton gewaschen und in siedendem Aceton gelöst. Dieses wird abdestilliert und mit dem Rückstand die Operation der Acetonreinigung, die 2—3mal ausgeführt werden soll, wiederholt. Die Lösung der fast farblosen Krystalle in siedendem wasserfreiem Aceton wird konzentriert, bis die Flüssigkeit sich trübt. Man krystallisiert die dann entstehenden Krystalle nochmals ebenso und zuletzt aus wenig Wasser. Krystallisiert man aus Weingeist, so erhält man ein weingeisthaltiges Produkt, das man zur Entfernung des Weingeistes mit Wasser kochen muß.

Eigenschaften. Farblose, prismatische Nadeln, die ihr Krystallwasser bei 115° (120°) verlieren. F. (der wasserfreien) $162-163^{\circ}$ ($160-161^{\circ}$ Zersetzung). Rechtsdrehend. $[\alpha]_{21}^{D}=+72,5^{\circ}$ in ca. 2 proz. wäßriger Lösung (Power und Lees [38]), $+69,7^{\circ}$ in $1,77\,\mathrm{proz.}$, $+62,2^{\circ}$ in $16,885\,\mathrm{proz.}$ wäßriger Lösung (De Jong [28]).

Bei Zimmertemperatur schwer löslich in Aceton, Eisessig, Essigäther.

Leicht in Wasser löslich, gut in warmem Weingeist, aus dem es leicht in kleinen Nadeln krystallisiert. Wird durch verdünnte Säuren sehr schwer angegriffen. Reduziert Fehlingsche Lösung. Zerfällt durch Emulsin und das Enzym Gynocardase in Glucose, Blausäure und die unbeständige Verbindung $C_6H_8O_4$, wahrscheinlich ein Trioxyaldehyd oder Trioxyketon $C_5H_4(OH)_3CHO$ oder $C_5H_5(OH)_3CO$:

$$\begin{array}{c} {\rm C_{13}H_9O_9N+H_2O=C_6H_8O_4+HCN+C_6H_{12}O_6.} \\ {\rm Gynocardin} \\ {\rm Glucose} \end{array}$$

Heptaacetyl-gynocardin $C_{13}H_{12}O_9(C_2H_3O)_7N$. Aus Gynocardin durch einstündiges Erhitzen mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat. Fällen mit Wasser und Erhitzen bis zum

Verschwinden des Anhydrids. Aus der filtrierten Lösung scheiden sich die Krystalle beim Erkalten ab.

Feine zu Kugeln angeordnete weiße Nadeln, F. 118—119°, $[\alpha]_D = +40.4°$ (in 1,8 proz.

Chloroformlösung) (Power und Lees [38]); +38,5° (in 4,912 proz. chloroformischer Lösung)

(DE JONG). Leicht löslich in Chloroform und Eisessig. Aus der Lösung in heißem Wasser scheidet es sich beim Erkalten wieder unverändert aus.

Karakin und Corynocarpin. 1. Karakin $C_{15}H_{24}O_{15}N_3$. Darstellung (Skey). Die zerstampften Samenkerne von Corynocarpus laevigata Forster werden 2 Tage lang wiederholt mit kaltem Wasser ausgezogen, bis der Rückstand nicht

mehr bitter schmeckt. Der Auszug wird zur Abscheidung caseinartiger Eiweißstoffe mit ein wenig Essigsäure angesäuert. Das Filtrat wird mit Tierkohle bis zum Verschwinden des bitteren Geschmacks geschüttelt. Die Kohle wird mit siedendem Weingeist ausgezogen; der 2-3 Tage an einem kühlen Ort belassene Auszug scheidet die Krystalle aus. Umkrystallisieren aus Wasser.

Eigenschaften. Strahlig gruppierte Krystalle, die bei 1220 schmelzen. Wenig löslich in kaltem Wasser, ziemlich leicht in kochendem wie auch in Weingeist, Salzsäure, Essigsäure, Ammoniak und Kalilauge. Unlöslich in Äther und Chloro-Mit alkalischer Kupferlösung grüner Niederschlag, beim Erhitzen

Reduktion. 2. Corynocarpin (Easterfield und Aston [15]).

Darstellung. Läßt man den wäßrigen Auszug der Samenkerne von Corynocarpus laevigata bei einer Temperatur unter 500 verdunsten, so verschwindet das Karakin. Extrahiert man den Rückstand mit Äther, so erhält man das im frischen Auszug nicht enthaltene und wahrscheinlich aus Karakin entstandene Corynocarpin.

Eigenschaften. Feine Nadeln. F. 140°. In heißem Wasser weniger löslich

Linamarin (Phaseolunatin, Acetoncyanhydringlucosid) C₁₀H₁₇NO₆

$$= (\mathrm{CH_3})_2 \overset{\mathrm{CN}}{\bigcirc} \\ 0 \cdot \mathrm{C_6H_{11}O_5}$$

und Hairs [30]). 11 Tage alte Keimlinge, die man in den letzten 3 Tagen dem Licht ausgesetzt hatte, läßt man an der Luft trocknen. Nachdem man daraus ein grobes Pulver gemacht, kocht man sie zweimal am Rückflußkühler mit 94 proz. Weingeist aus. Von den filtrierten Flüssigkeiten wird der Weingeist

Darstellung. 1. Aus den Keimlingen von Linum usitatissimum L. (Jorissen

abdestilliert, der Rückstand mit warmem Wasser aufgenommen. Man trennt im Scheidetrichter die wäßrige Schicht ab, filtriert und versetzt mit einem leichten Überschuß von Bleiacetat. Man filtriert, beseitigt das Blei durch Schwefelwasserstoff und dampft das Filtrat zum Extrakt ein. Dieses erschöpft

Alkohols ab und mischt die konzentrierte Flüssigkeit unter ständigem Umrühren mit dem zehnfachen Volumen Äther. Man gießt die Flüssigkeit von dem ein wenig Linamarin enthaltenden

man mit heißem absolutem Alkohol, filtriert, destilliert den größten Teil des

Niederschlag ab. Man destilliert die Flüssigkeit ab, nimmt den Rückstand mit Wasser auf, filtriert und dampft zum Sirup ein, der über Schwefelsäure sich allmählich in eine krystallinische Masse verwandelt. Man reinigt sie, indem man

sie in absolutem Alkohol löst, die Lösung mit dem zehnfachen Volumen Äther versetzt und filtriert. Aus der Lösung scheiden sich — besonders wenn man

die verschlossene Flasche kühl stellt - krystallinische Massen aus. Diese löst man heiß in 2 Teilen absolutem Alkohol. Man läßt unter Umrühren erkalten.

Man nutscht die abgeschiedenen Krystalle ab und wäscht sie zuerst mit einem Gemisch von Alkohol und Äther, dann mit reinem Äther. Aus den Mutterlaugen kann man durch Konzentrieren weitere Mengen von Linamarin gewinnen.

Ausbeute: Wenigstens 15 g aus dem Kilogramm Keimlinge.

Auf ähnliche Weise stellten Dunstan, Henry und Auld (14) das Linamarin auch aus erwachsenen Leinpflanzen dar.

2. Aus den Blättern von Phaseolus lunatus (DE JONG [29]). Man geht zunächst vor wie zur Darstellung des Gynocardins aus den Blättern von Pangium edule (s. S. 1048).

Die wäßrige Lösung wird eingedampft und der Sirup mit kochendem Essigäther behandelt. Man gießt die Lösung ab, setzt nach Erkalten Wasser hinzu und schüttelt. Man wiederholt diese Operation und erhält so eine wäßrige Lösung des Glucosids. Man dampft sie auf dem Wasserbad ein, worauf das Glucosid in gelben, zu Kugeln angeordneten Nadeln krystallisiert. Man trocknet die so erhaltene Masse so gut wie möglich, bringt sie auf Fließpapier und zieht mit wasserfreiem Essigäther aus. Aus der filtrierten erkalteten Lösung scheidet

sich das Glucosid aus und wird durch Wiederholung dieser Operation gereinigt.

3. Aus den Samen von Phaseolus lunatus L. (Dunstan und Henry [13]). Die fein gepulverten Samen werden durch kalte Perkolation mit Methanol erschöpft. Die ver-

einigten Flüssigkeiten werden zum Sirup eingedampft und dieser mit Wasser ausgezogen. Man fällt mit Bleiacetat, entbleit das Filtrat durch Schwefelwasserstoff und dampft das

Filtrat vom Schwefelblei im Vakuum zu einem Sirup ein, den man täglich rührt, bis er krystallinisch erstarrt. Dann streicht man auf Tonteller und reinigt das Glucosid durch Umkrystallisieren aus Wasser. Übersättigte Lösungen bringt man durch kräftiges Rühren zum Auskrystallisieren. Eigenschaften. Farblose Rosetten oder Nadeln. F. 141^o (138^o korr.); 144^o

 $[\alpha]_{15}^{D} = -27.4^{\circ}$ (in weingeistiger Lösung), -26.2° in 2.8 proz. wäßriger Lösung 1. Leicht löslich in Wasser und wasserhaltigem Weingeist, aus dem es aber nicht leicht krystallisiert, ferner in Aceton, Chloroform und Essigäther; fast unlöslich in absolutem Alkohol, Äther und Petroläther.

Durch die Linamarase wird Linamarin in Aceton, Blausäure und Glucose gespalten:

$$\begin{array}{c} {\rm C_{10}H_{17}O_6N+H_2O=CH_3COCH_3+HCN+C_6H_{12}O_6.} \\ {\rm Linamarin} & {\rm Aceton} & {\rm Blaus\"{a}ure} & {\rm Glucose} \end{array}$$

Synthese s. E. Fischer und G. Anger (19).

Nachweis. Da es nicht sicher ist, ob es nicht außer dem Linamarin noch andere Glucoside des Acetoncyanhydrins gibt, so kann sein Nachweis nur dadurch sicher erbracht werden, daß man es isoliert und seine wichtigsten Eigenschaften feststellt.

Tetraacetyl-linamarin C10H13(CH3CO)4NO6.

Nadeln, F. 140—141° (korr.) $[\alpha]_D^{14} = -10.81°$ (in Aceton). Leicht löslich in Aceton, Essigäther, Chloroform, Eisessig, Benzol, warmem Athyl- und Methylalkohol, sehr schwer in Petroläther.

Lotusin (Maltosecyanhydrinäther [2] des Lotoflavins) $C_{28}H_{31}O_{16}N$

$$=C_{11}H_{21}O_{10}-CH-O-OH$$

$$CO$$

Darstellung (Dunstan und Henry [10, 11]). Die getrocknete und fein gepulverte Pflanze von Lotus arabicus L. wird in der Kälte mit Methanol ausgezogen, die vereinigten Flüssigkeiten werden zum Sirup konzentriert und dieser wiederholt mit Wasser ausgekocht. Fällung mit Bleiacetat und Entfernung des überschüssigen Bleies in üblicher Weise (s. oben 3). Die verbleibende Flüssigkeit wird

¹ E. Fischer (18) beobachtete am synthetischen Glucosid - 29,1°, ich selbst an dem mit Linamarin identischen Glucosid von Dimorphotheca Ecklonis DC. -28,65°.

zum Sirup eingedampft, dieser in einen Exsiccator über gebrannten Kalk ge-

bracht und jeden Tag gut umgerührt. Wenn sich Krystalle gebildet haben, bringt man die Masse auf Tonteller und trennt die Krystalle ab. Die Tonteller werden zerbrochen und mit Wasser extrahiert. Aus der Flüssigkeit können in derselben Weise noch mehr Krystalle gewonnen werden. Ausbeute aus 1 kg Pflanze:

0,25 g Krystalle. Die aus 10 kg gewonnenen Krystalle werden aus heißem Weingeist umkrystallisiert. Eigenschaften. Blaßgelbe, bitter schmeckende Krystalle, die sich bei leichtem

Erhitzen ohne bestimmten Schmelzpunkt zersetzen. Löslich in heißem Weingeist.

Hydrolyse mit verdünnter Salzsäure erfolgt nach der Gleichung:

 $C_{28}H_{31}O_{16}N + 2H_2O = C_{15}H_{10}O_6 + HCN + 2C_6H_{12}O_6$.

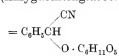
Lotoflavin Blausäure Lotoflavin C₁₅H₁₀O₆. Aus Eisessig gelbe Nadeln, die unscharf über 200° schmelzen. Löslich in Weingeist und alkalischen Flüssigkeiten mit gelber Farbe, unlöslich in Wasser, Chloroform, Äther, Petroläther. Die weingeistige Lösung

bildet orangerote Niederschläge mit löslichen Blei- und Bariumsalzen. Liefert durch Kalischmelze \(\beta\)-Resorcylsäure und Phloroglucin.

Tetraacetyl-lotoflavin $\rm C_{15}H_{9}O_{2}(C_{2}H_{3}O_{2})_{4}.$ Darstellung. Man erhitzt die Lösung in Essigsäureanhydrid 2 Stunden auf 100°, gießt in Wasser und schüttelt, bis der Geruch nach Essigsäureanhydrid verschwunden ist. Man

filtriert, wäscht, trocknet und krystallisiert aus heißem Weingeist. Umkrystallisation aus demselben Lösungsmittel. Farblose Nadeln, F. 176-178°.

Links-Mandelnitrilglucosid (Amygdonitrilglucosid, Prunasin) C₁₄H₁₇O₆N



Darstellung. 1. Aus Amygdalin (E. Fischer [18]). 10 g feingepulvertes Amygdalin werden mit 90 cm³ einer Lösung übergossen, welche aus 1 Teil gut gewaschener und an der Luft völlig getrockneter Brauereihefe (FROHBERG-

Typus) durch 20stündige Auslaugung mit 20 Teilen Wasser bei 35° bereitet war. Nach Zusatz von 0,8 g Toluol bringt man die Mischung in einen Brutofen, der die Temperatur 35° besitzt, löst das Amygdalin durch Schütteln und läßt

so lange stehen (in dem ursprünglichen Versuche von E. Fischer [18] 7 Tage), bis die Menge des reduzierenden Zuckers 35% des angewandten Amygdalins

beträgt. Dann wird die Flüssigkeit mit dem doppelten Volumen Weingeist versetzt, nach Zusatz von Tierkohle auf 50° erwärmt und filtriert. Man dampft unter vermindertem Druck bei 50° ein und durchschüttelt den zurückbleibenden dünnen Sirup tüchtig mit der zehnfachen Menge heißen Essigäthers, wobei die Glucose und andere Stoffe ungelöst bleiben. Die filtrierte Lösung wird verdampft und der Rückstand in der gleichen Weise mit warmem Essigäther ausgelaugt. Diese Operation muß noch 1-2mal wiederholt werden, bis der Rück-

stand in viel Essigäther klar löslich ist. Der jetzt beim Verdampfen bleibende Sirup erstarrt nach einiger Zeit krystallinisch. Löst man jetzt nochmals in 10 Teilen heißem Essigäther, so scheidet sich die Verbindung beim Erkalten in sehr feinen langen Nadeln ab. Man krystallisiert zur Analyse nochmals aus Essigäther oder aus sehr viel heißem Chloroform. 2. Gewinnung aus den Zweigen von Prunus padus L. (Cerasus padus Delarb.) (Héris-

SEY [26]). 1 kg der noch die jungen Blätter tragenden Zweige werden möglichst bald nach der Ernte mit einem Wurzelmesser zerschnitten und in kleinen Mengen in 3 l siedenden und im Sieden zu erhaltenden 95 proz. Weingeist eingetragen, der mit 10 g Calciumcarbonat verL. Rosenthaler: Blausäureglucoside.

1052

setzt ist. Man läßt noch 30 Minuten am Rückflußkühler kochen, gießt am nächsten Tag ab, zerkleinert die Zweige mit der Maschine und kocht nochmals mit 3 l Weingeist aus. Man preßt nach dem Erkalten aus, filtriert die vereinigten Auszüge und destilliert sie bei Gegenwart von Calciumcarbonat bis auf 250 cm³ ab. Man filtriert, gibt zum Filtrat 1 l 95 proz. Weingeist, filtriert nach 24 Stunden und konzentriert im Vakuum zur Trockne. Den Rückstand kocht man am Rückflußkühler zehnmal mit je 50 cm³ wassergesättigtem Essigäther aus, destilliert von den vereinigten Auszügen nach 24 Stunden den Essigäther ab und nimmt den Rückstand mit 100 cm³ Wasser auf. Die wäßrige Lösung wird filtriert und bei Gegenwart von Calciumcarbonat im Vakuum zur Trockne gedampft. Der Rückstand wird mit 50 cm³ kochendem wasserfreiem Essigäther aufgenommen. Das nach dessen Verdampfen bleibende Extrakt krystallisiert im Laufe einiger Wochen vollständig. Man behandelt dann den Rückstand mit ungefähr 140 cm³ wasserfreiem Essigäther, filtriert und vermischt das Filtrat mit dem gleichen Volumen vorher mit entwässertem Natriumsulfat getrockneten Äthyläther. Man gießt von der an den Wänden niedergeschlagenen Ausscheidung ab und destilliert. Durchschüttelt man dann den Rückstand mit trockenem Äther, so verwandelt er sich allmählich in eine farblose krystallinische Masse, die man nach

Eigenschaften. Nadeln, die bitterer schmecken als Amygdalin und (im Bloc Maquenne) bei 138—139° zu schmelzen beginnen. $[\alpha]_D^{20} = -27^{\circ}$. Sehr leicht löslich in Wasser, Weingeist und Aceton und schon dadurch leicht vom Amygdalin zu unterscheiden; ziemlich rasch löslich in 20 Teilen heißem Essigäther, dagegen erst in etwas 2000 Teilen warmem Chloroform.

Abgießen des Äthers am Rückflußkühler mit 200 cm³ Chloroform auskocht. Man erhält beim Abkühlen die Verbindung in Krystallen. Das von diesen abgetrennte Chloroform wird

Durch Emulsin wird es in Benzaldehyd, Blausäure und Glucose gespalten:

$$C_{14}H_{17}O_6N + H_2O = C_8H_5CHO + HCN + C_6H_{12}O_6$$
.

Mandelnitriliglucosid Benzaldehyd Blausäure Glucose

Abdampfen mit rauchender Salzsäure ergibt Links-Mandelsäure (s. S. 1046). Mandelnitrilglucosid geht durch verdünntes Barytwasser in Prulaurasin über.

Synthese s. E. FISCHER und M. BERGMANN (20).

nochmals zum Auskochen des Rückstandes benutzt. Ausbeute 0,3 g.

Nachweis. Man wird auf Mandelnitrilglucosid in den vegetativen Teilen von Prunaceen und Pomaceen fahnden, wenn die Hydrolyse des Auszugs Benzaldehyd und Blausäure ergeben hat. Der Nachweis kann mit Hilfe des enzymolytischen Indexes (s.S.1037) erfolgen. Die Abscheidung in Substanz ist ziemlich langwierig, wird aber wesentlich erleichtert, wenn man in der Lage ist, die Krystallisation des bei der beschriebenen Darstellung erhaltenen Sirups durch Einimpfen anregen zu können.

 $Tetraacetyl\text{-}links\text{-}Mandelnitrilglucosid}$ $C_{14}H_{13}(CH_3CO)_4O_6N.$ Darstellung. 10 g fein gepulvertes Mandelnitrilglucosid werden mit 15 cm³ trockenem Pyridin und ebensoviel Essigsäureanhydrid übergossen. Man kühlt mit Eis, um der mit dem Lösungsvorgang eintretenden Selbsterwärmung zu begegnen. Nach etwa 15 Stunden wird der inzwischen entstandene Brei mit Eiswasser verrieben, der weiße krystallinische Niederschlag nach einiger Zeit abgesaugt und mit Wasser gewaschen. Umlösen aus verdünntem Weingeist.

Dünne Nädelchen (aus Wasser). F. 139—140° (korr.) $\left[\alpha\right]_D^{20} = -24,01°$ (in trockenem Essigäther). Leicht löslich in Aceton, Essigäther, Chloroform, Eisessig und heißem Weingeist, ziemlich leicht in kaltem Benzol, sehr wenig in kaltem Weingeist, sehr schwer in Petroläther. Verseifung mit methylalkoholischem Ammoniak liefert Prulaurasin.

Prulaurasin (d, l-Mandelnitrilglucosid) $C_{14}H_{17}O_6N$. Stereoisomeres des Links-Mandelnitrilglucosids. Konstitutionsformel s. bei diesem, S.1051.

Darstellung. 1. Aus Kirschlorbeerblättern (HERISSEY [25]). 5 kg ganze frische Kirschlorbeerblätter werden in Anteilen von 300 g während 10 Minuten in 15 l kochendes, mit Calciumcarbonat versetztes Wasser eingetaucht¹. Die Blätter

werden dann mit der Maschine zerkleinert und nochmals einige Augenblicke

¹ Statt mit Wasser kann man auch mit kochendem Weingeist ausziehen.

in die wieder zum Sieden erhitzte Flüssigkeit gebracht. Man läßt fast vollständig

erkalten, preßt aus, klärt mit Eiweiß und filtriert. Man dampft nach Zusatz von ein wenig Calciumcarbonat im Vakuum auf ungefähr 1200 cm³ ein und vermischt mit dem einfachen Volumen 85 proz. Weingeist. Man filtriert von dem entstandenen Niederschlag ab, destilliert abermals, zuletzt im Vakuum,

und kocht den Rückstand fünfmal mit je 200 cm³ wassergesättigtem Essigäther aus. Man destilliert die Essigätherauszüge ab, nimmt den Rückstand mit 250 cm³ Wasser auf, durchschüttelt mit ein wenig Calciumcarbonat und filtriert. Das Filtrat wird 5-6mal mit dem doppelten Volumen Äther geschüttelt, die dadurch von Unreinigkeiten befreite wäßrige Lösung wird abermals im Vakuum bei Gegenwart von Calciumcarbonat eingedampft und der Rückstand mit 250 cm³

sorgfältig gereinigtem wasserfreiem Essigäther ausgekocht. Dampft man diese Lösung im Vakuum ein, so erhält man einen Rückstand, der vollständig krystallisiert. Man krystallisiert ihn entweder aus wasserfreiem Essigäther oder aus einem Gemisch von Essigäther und Toluol oder Chloroform. Ein sehr reines Produkt erhält man, wenn man derartige kalte, klare Lösungen vorsichtig

2. Aus Isoamygdalin (Hérissey [26]). 16 g Amygdalin werden in 250 cm³ 2 /₁₀₀-Normal-Barytwasser gelöst und dadurch zu Isoamygdalin isomerisiert. Der Baryt wird mit Kohlensäure entfernt und die Lösung hierauf mit 12,5 g Hefe¹ und 3 cm³ Toluol versetzt. Das Gemisch wird unter täglichem Umrühren 2 Tage bei 33° und 8 Tage bei 19-20° belassen. Man schüttelt es dann mit einigen Gramm Calciumcarbonat und vermischt mit dem gleichen Raumteil 95 proz. Weingeist. Man filtriert, destilliert das Filtrat im Vakuum ab und kocht den Rückstand viermal mit je 150 cm³ wasserhaltigem Essigäther. Die vereinigten Lösungen werden abdestilliert und der Rückstand unter Zusatz von Calciumcarbonat mit 50 cm³ Wasser aufgenommen. Die filtrierte wäßrige Lösung wird mit Äther geschüttelt und dann vollständig verdampft. Das Extrakt wird hierauf kalt mit 50 cm³ wasserfreiem Essigäther aufgenommen und die Lösung nach dem Filtrieren mit dem gleichen Volumen wasserfreiem Äther versetzt. Man filtriert von den ausgeschiedenen Extraktivstoffen ab, destilliert die

Eigenschaften. Farblose, bitter schmeckende Prismen oder Nadeln. F. 122 bis 122.5° . $[\alpha]_D = -54^{\circ}$, 60 (0.4 proz. wäßrige Lösung), -52.55° (0.22 proz. Lösung). Sehr leicht löslich in Wasser, Weingeist und Essigäther, unlöslich in Äther.

Flüssigkeit ab und schüttelt das Extrakt mit wasserfreiem Äther. Die so entstehende Krystall-

Gibt mit Emulsin dieselben Stoffe wie das Mandelnitrilglucosid. Eindampfen mit rauchender Salzsäure führt zu inaktiver Mandelsäure.

Synthese s. E. Fischer und M. Bergmann (20). Nachweis. Analog dem des Mandelnitrilglucosids.

masse wird aus siedendem Chloroform umkrystallisiert.

mit reinstem wasserfreiem Äther versetzt.

 $\textit{Tetraacetyl-prulaurasin} \ \text{C}_{14}\text{H}_{13}(\text{CH}_3\text{CO})_4\text{NO}_6. \quad \textit{Darstellung}. \ \ \text{Durch Kochen von Pru-prulaurasin}$ laurasin mit Essigsäureanydrid.

Orthorhombische Nadeln. F. 120-123°. Sehr leicht löslich in kaltem Weingeist.

Sambunigrin (Rechts-Mandelnitrilglucosid) C₁₄H₁₇O₆N. Stereoisomeres des Links-Mandelnitrilglucosids und des Prulaurasins. Konstitutionsformel s. S.1051.

Darstellung (Bourquelor und Danjou [4]). 1 kg erst an der Luft, dann bei 32° getrocknete und durch ein Sieb geriebene Blätter von Sambucus nigra L.

werden mit 12 l 90 proz. Weingeist 1/2 Stunde gekocht. Nach dem Abpressen wird der Rückstand nochmals mit 4 l kochendem Weingeist behandelt. Man preßt nach dem Erkalten abermals aus, versetzt die vereinigten weingeistigen Flüssigkeiten mit 300 cm³ Wasser und einigen Gramm Calciumcarbonat und

¹ Man rührt Bäckerhefe mit 40 Teilen destilliertem Wasser an, saugt sie nach 5 bis 6 Stunden ab und trocknet sie bei 33-340.

destilliert. Man filtriert die verbleibende wäßrige Flüssigkeit und dampft sie im Vakuum zum Sirup. Man gibt zu diesem 350 cm³ 95 proz. Weingeist, filtriert nach 2 Tagen von dem ausgeschiedenen Salpeter ab und versetzt das Filtrat mit 4 Volumina 95 proz. Weingeistes. Man filtriert nach 4 Tagen und konzentriert im Vakuum zum weichen Extrakt, das man dann viermal mit je 200 cm³ wassergesättigtem Essigäther auskocht. Die vereinigten Essigätherlösungen konzentriert man im Vakuum, nimmt den Rückstand mit 160—180 cm³ kaltem Wasser auf, schüttelt mit 3—4 g Calciumcarbonat und filtriert. Man konzentriert wieder im Vakuum und nimmt den Rückstand mit 80 cm³ wassergesättigtem Essigäther auf. Die Lösung dampft man im Dampfbad ein. Der Rückstand wird krystallinisch. Man löst die krystallinische Masse am folgenden Tage in einer genügenden Menge kochendem wasserfreiem Essigäther. Nach dem Erkalten und, wenn nötig, nach Konzentration scheiden sich die Krystalle des Sambunigrins ab. Man saugt sie ab und wäscht sie mit kaltem wasserfreiem Essigäther. Ausbeute 1,1 g.

Eigenschaften. Farblose, leicht bitter schmeckende Nadeln, die bei 149° zusammensintern und bei 151—152° schmelzen. $[\alpha]_D^{20} = -76,1^{\circ}$ 1. Löslich in 3,5 Teilen Wasser von 20°, sehr leicht löslich in kaltem Weingeist, gut löslich in wasserfreiem und wasserhaltigem Essigäther.

Gibt mit Emulsin dieselben Stoffe wie das Mandelnitrilglucosid. Eindampfen mit rauchender Salzsäure führt zu Rechts-Mandelsäure.

Sambunigrin wird durch verdünntes Barytwasser in Prulaurasin umgewandelt.

Synthese s. E. Fischer und M. Bergmann (20).

Nachweis. Analog dem des Mandelnitrilglucosids.

 $\label{eq:continuous} Tetraacetyl-Sambunigrin (Tetraacetyl-rechts-Mandelnitrilglucosid) $C_{14}H_{13}(CH_3CO)_4O_6N$. $Darstellung. 0,5 g Sambunigrin werden mit 3 cm³ Pyridin und 1 cm³ Essigsäureanhydrid übergossen. Die entstandene Lösung wird nach 24 stündiger Aufbewahrung bei 20° mit Eiswasser übergossen. Die aus dem zunächst ausfallenden Öl rasch entstehenden Krystalle werden aus verdünntem Weingeist krystallisiert.$

Nädelchen (aus Weingeist). F. (nach sehr geringem Sintern) $125-126^{\circ}$ (korr. $[\alpha]_D^{22} = -52,5^{\circ}$ (in Essigäther). Sehr leicht löslich in Aceton, Essigäther, Chloroform, leicht in Benzol und Eisessig, schwerer in Äther, ziemlich wenig in Petroläther. Verseifung mit methylalkoholischem Ammoniak liefert Prulaurasin (s. S. 1052).

Vicianin (Links-Mandelsäurenitril-vicianosid) $C_{19}H_{25}O_{10}N$ $H_{\circ}O$

_CN

O · C11 H19 O9

Darstellung (Bertrand [2]). Man erschöpft die pulverisierten Samen von Vicia angustifolia Roth durch Perkolation mit 85 proz. oder 90 proz. Weingeist (12—151 auf 1 kg Samen). Man dampft die Lösung im Vakuum zum Sirup ein und schüttelt diesen zur Entfernung von Verunreinigungen mit Äther. Nach 24 Stunden gießt man den Äther ab und wäscht noch zweimal mit Äther nach. Das inzwischen krystallisierte Vicianin wird abgenutscht und zuerst mit kaltem Wasser, dann mit Weingeist gewaschen. Zur Reinigung löst man das Rohprodukt in der 10—20 fachen Menge lauwarmem Wasser, versetzt mit einigen Tropfen Bleiessig, leitet Schwefelwasserstoff ein und konzentriert das Filtrat im Vakuum. Man krystallisiert dann das Glucosid noch ein- oder zweimal aus der fünffachen Menge kochendem Wasser.

¹ Für das Sambunigrin aus Acacia glaucescens und A. Cheelii geben Finnemore und Cox $[\alpha]_0^{24} = -73,9^{\circ}$ (weingeistige Lösung) an (17a).

Eigenschaften. Büschel farbloser, glänzender Krystalle, F. 160° (Bloc Maquenne). $\left[\alpha\right]_{16-18}^D=-20{,}7^0$ (gesättigte wäßrige Lösung).

Sehr leicht in heißem, schwer in kaltem Wasser löslich¹. Noch schwerer in Weingeist löslich; unlöslich in Petroläther, Benzol, Schwefelkohlenstoff und Chloroform. Wird durch das Enzym von Vicia angustifolia in Benzaldehyd, Blau-

säure und Vicianose gespalten, Emulsin spaltet die Vicianose in Glucose und Arabinose.

$$\begin{array}{c} \mathrm{C_{19}H_{25}O_{10}N + H_2O = C_6H_5CHO + HCN + C_{11}H_{20}O_{10}} \\ \mathrm{Vicianin} & \mathrm{Benzaldehyd~Blaus\"{a}ure~Vicianose} \end{array}$$

$$\begin{array}{c} \mathrm{C_{11}H_{20}O_{10} + H_2O = C_6H_{12}O_6 + C_5H_{10}O_5} \\ \mathrm{Vicianose} & \mathrm{Glucose} & \mathrm{Arabinose} \end{array}$$

Die Hydrolyse der durch Oxydation der Vicianose mit Brom entstandenen Säure ergibt Gluconsäure und Arabinose. Die Verbindung der beiden Zucker im Vicianose-Molekül erfolgt also durch die Aldehydgruppe der

Arabinose. Erhitzen des Vicianins mit rauchender Salzsäure führt zu Links-Mandelsäure.

Anhang.

Hiptagin (Hiptagenin-glucosid) $C_{10}H_{14}N_2O_9 + \frac{1}{2}H_2O$

$$\begin{array}{c} {\rm C_6H_{11}O_5\cdot O\cdot C}\\ {\rm HOHN-CO\cdot C}\\ \end{array} \begin{array}{c} {\rm CH}\\ {\rm O} \end{array} + {\rm ^{1/_2}H_2O}\,.$$

Darstellung (Gorter [22]). Man erschöpft die zunächst mit Petroläther vorbehandelte Wurzelrinde von Hiptage Madablota GAERTN. (Malpighiaceae)

in einem mit Rückfluß versehenen Apparat mit Essigäther. Man destilliert das Lösungsmittel im Dampfbad ab und nimmt den Rückstand mit heißem 50 proz. Weingeist auf. Beim Erkalten scheidet sich das Hiptagin ab. Ausbeute $8^{0}/_{0}$. Eigenschaften. Leicht bitter schmeckende weiße, seidenglänzende Nadeln,

die bei 110° unter Verlust des Krystallwassers schmelzen. $[\alpha]_D = +3.5°$ (in 5 proz. acetonischer Lösung). Leicht löslich in Aceton, reichlich in Essig-

äther, nicht in kaltem Chloroform, Äther, Benzol, Petroläther, Tetrachlorkohlenstoff und Wasser. Reduziert Fehlingsche Lösung und ammoniakalisches Silbernitrat.

Mit verdünnter Schwefelsäure zerfällt Hiptagin in Glucose und das instabile Hiptagenin.

$$\begin{array}{c} \mathrm{C_{10}H_{14}N_2O_9 + H_2O = C_6H_{12}O_6 + C_4H_4N_2O_4.} \\ \mathrm{Hiptagin} & \mathrm{Glucose} & \mathrm{Hiptagenin} \end{array}$$

Die acetonische Lösung des Hiptagins liefert mit konzentrierter Salzsäure die Hiptaginsäure (F. 68°), weil das Hiptagenin sich unter dem Einfluß der Salzsäure folgendermaßen zersetzt:

$$\begin{array}{l} {\rm C_4H_4N_2O_4+2\,H_2O=C_3H_5NO_4+CO_2+NH_3.} \\ {\rm Hiptagenin} & {\rm Hiptagins\"{a}ure} \end{array}$$

 1 100 Teile Wasser von 15—20° lösen 0,12—0,13 g Vicianin.

1056 L. Rosenthaler: Blausäureglucoside.

Durch Einwirkung von Alkali auf Hiptagin entstehen Formhydroxam-

säure, Blausäure, salpetrige Säure, Ammoniak.

Über die Zersetzung des Hiptagins durch Säuren und Alkalien orientiert noch folgendes Schema:

Hiptagin C10H14N2O9 + HCl + NaOC₂H₅ Ba(OH), - H₂SO₄ HNO. Glucose Glucose Glucose Tartronsäure CO_2 CO_2 NH_3 Formhydroxamsäure NH3 Hiptagensäure NH_3 HaHaNO + HCl+ NaOC₂H₅ $+ Ba(OH)_{2}$ Salpetrige Säure

Hydroxylamin Formhydroxamsäure Salpetrige Säure Ameisensäure Glyoxal (2) Formhydroxamsäure Diglykolsäure $CHO \cdot CO \cdot COOH$ Karbaminsäure:

Ztschr. 72, 58 (1923).

CHOH: COH·NH·COOH $CHO \cdot CHOH \cdot NH \cdot COOH$ Säure Cvanwasserstoff Oxalsäure Kohlensäure Ammoniak Formaldehyd Glvoxal

Formhydroxamsäure

 $CHO \cdot CO \cdot COOH$

Karbaminsäure:

Säure

Literatur.

(1) Berl, E., u. M. Delpy: Über die quantitative colorimetrische Bestimmung kleiner Blausäuremengen. Ber. Dtsch. Chem. Ges. 43, 1430 (1910). — (2) BERTRAND, G.: La vici-

anine, nouveau glucoside cyanhydrique contenu dans les graines des Vesce. C. r. d. l'Acad. des sciences Paris 143, 832 (1906). — (3) BISHOP, L. R.: The estimation of cyanogenetic glucosides. Biochem. Journ. 21, 1162 (1927). — (3a) BOURQUELOT, E.: Journ. Pharm. et Chim. [6] 4, 481 (1901); Arch. der Pharm. 245, 164 (1907); auch L. ROSENTHALER: Grundzüge der chemischen Pflanzenuntersuchung, 3. Aufl., S. 23. Berlin: Julius Springer. — (4) BOURQUELOT, E, u. E. DANJOU: Préparation du glucoside cyanhydrique du sureau à l'état cristallisé. Journ. Pharm. et Chim. [6] 22, 219 (1905). — (5) Brunswik, H.: Der mikrochemische Nachweis pflanzlicher Blausäureverbindungen. Sitzungsber. K. Akad. Wiss. Wien, Math.-naturwiss. Kl. I 130, 383 (1922). (6) Die mikroquantitative Bestimmung von Blausäure, pflanzlichen Blausäureverbindungen und Emulsin. Österr. botan.

(7) Campbell, R., u. W. N. Harworth: Journ. Chem. Soc. 125, 1337 (1924). — (8) Czapski, A.: Notiz zur Bestimmung der Blausäure in Bohnen. Ztschr. f. anal. Ch. 59, 80 (1920).

(9) Deniges, G.: Nouvelle méthode pour le dosage de l'acide cyanhydrique et de Peau distillée du laurier-cerise. Journ. Pharm. et Chim. [5] 29, 10 (1894). — (10) Dunstan,

W. R., u. Th. A. Henry: The nature and origin of the poison of Lotus arabicus. Philos. Trans. Roy. Soc. London, Ser. B 194, 515 (1900). — (11) The nature and origin of the poison of Lotus arabicus. Proc. Royal Soc. London 67, 224 (1900); 68, 374 (1901). — (12) Cyanogenesis in plants part. II. The great millet, Sorghum vulgare. Philos. Trans. Roy. Soc. London, Ser. A 199, 399 (1902). — (13) Cyanogenesis in plants part III. On phaseolunatin, the cyanogenetic glucoside of Phaseolus lunatus. Proc. Royal Soc. London 72, 285 (1903). (14) DUNSTAN, W. R., TH. A. HENRY U. S. J. M. AULD: Cyanogenesis in plants part IV. The occurrence of phaseolunatin in common flax (Linum usitatissimum). Ebenda Ser. B 78, 145 (1906).

(15) Easterfield, T. H., u. B. C. Aston: Notiz über die Karakafrucht. Chem. News 88, 20. — (16) Emmerling, O.: Ber. Dtsch. Chem. Ges. 34, 3810 (1901). (17) FINCKE, H.: Blausäurebestimmung in Rangoonbohnen. Chem.-Ztg. 44, 318

(1920). — (17a) FINNEMORE, H., u. Ch. B. Cox: Blausäurebildende Glucoside in australischen Pflanzen. Journ. Proc. Roy. Soc. New South Wales 62, 369 (1929); Chem. Zentralblatt

- 1930 I, 1806. (18) FISCHER, E.: Über ein neues dem Amygdalin ähnliches Glucosid. Ber. Dtsch. Chem. Ges. 28, 1508 (1895). — (19) FISCHER, E., u. G. ANGER: Ebenda 52, 854 (1919). — (20) FISCHER, E., u. M. BERGMANN: Ebenda 50, 1047 (1917). — (21) FORDOS u. GÉLIS:
- Analyses du cyanure de potassium du commerce. Journ. Pharm. et Chim. [3] 23, 48 (1853).
- (22) Gorter, K.: L'hiptagine. Bull. Jard. Bot. Buitenzorg [3] 2, 187 (1920). -(23) GREEN nach M. HENRICI: Premilinary report upon the occurrence of hydrocyanie acid in the grasses of Betchuanaland 11, 12. Rep. Dir. vet. Educ. and Res. Part 1, 495
- (1926).
- (24) Hagen, S. K.: Über Bestimmung von Cyanwasserstoff in Limabohnen mit besonderer Rücksicht auf die für die Glucosidspaltung günstigste Wasserstoffionenkonzentration. Ztschr. f. Unters. Lebensmittel 55, 284 (1928); 59, 211 (1930). — (25) Hérissey. H.:

Sur la "prulaurasine" glucoside cyanhydrique cristallisé retiré des feuilles de laurier-cerise. Journ. Pharm. et Chim. [6]23, 1(1906); Das blausäureliefernde Glucosid der Blätter von Prunus laurocerasus. Arch. der Pharm. 245, 463 (1907). — (26) Présence de l'amygdonitrileglucoside dans le Cerasus padus Delarbe. Journ. Pharm. et Chim. [6] 26, 194 (1907); Vorkommen

von Amygdonitrilglykosid in Cerasus padus Delarbe. Arch. der Pharm. 245, 641 (1907). — (27) Gewinnung von Prulaurasin durch Einwirkung eines löslichen Fermentes auf Isoamygdalin. Arch. der Pharm. 245, 638 (1907). (28) Jong, A. W. K. DE: L'acide cyanhydrique des feuilles du Pangium edule. Rec. trav. chim. Pays-Bas 28, 24 (1909). — (29) Sur la présence de phaséolunatine dans les

feuilles de Phaseolus lunatus. Ebenda 28, 38 (1909). — (30) Jorissen, A., u. E. Hairs: La linamarine. Nouveau glucoside, fournissant de l'acide cyanhydrique par dédoublement et retiré du Linum usitatissimum. Bull. Acad. roy. Belgique [3] 21, 529 (1891).

(31) Kolthoff, J. M.: Der Nachweis und die colorimetrische Bestimmung von Cyanwasserstoff als Rhodanid. Ztschr. f. anal. Ch. 63, 188 (1923). — (32) Kuhn, R., u. H. Sobotka: Ber. Dtsch. Chem. Ges. 57, 1767 (1924).

(33) LAVIALLE, P., u. L. VARENNE: Charactérisation et dosage des petites quantités de l'acide cyanhydrique. Journ. Pharm. et Chim. [7] 17, 97 (1918). - (34) LÜHRIĞ, H.: Über den Blausäuregehalt von Phaseolus lunatus. Chem.-Ztg. 44, 166 (1920).

(35) Malitzky, W. P., u. M. T. Koslowsky: Über die mikrochemische Bestimmung von Blausäure mittels der Brunswik-Reaktion. Mikrochemie 7, 94 (1929). — (36) Mirande, M: Influence exercée par certaines vapeurs sur la cyanogenèse végétale. Procédé rapide pour la recherche des plantes à acide cyanhydrique. C. r. d. l'Acad. des sciences 149, 140 (1909). — (37) MOORE, CH. W., u. F. TUTIN: Bemerkung über Gynocardin und Gynocardase. Journ.

Chem. Soc. London 97, 1285 (1910). (37a) POWER u. GORNALL: Proc. Chem. Soc. 20, 137 (1904). — (38) POWER, F. B.,

u. Lees: Gynocardin, a New Cyanogenetic Glucoside. Journ. Chem. Soc. London 87, 349 (1905). (38a) ROBIQUET U. BOUTRON-CHARLARD: Ann. de Chim. 44, 352, 359, 376 (1830);

Ann. Chim. med. 1830, 380; Journ. de Pharm. 1830, 88. — (39) ROSENTHALER, L.: Über die Samen von Schleichera trijuga. Schweiz. Apoth.-Ztg. 58, 17 (1920). — (40) Zur Prüfung der Treubschen Hypothese. Biochem. Ztschr. 134, 215 (1922). — (41) Über den Nachweis der Blausäure in Pflanzen. Schweiz. Apoth. Ztg. 60, 477 (1922). — (42) In welcher Form kommt Blausäure im Pflanzenreich vor? Ebenda 57, 571 (1919). — (43) Zur Prüfung der TREUBschen Hypothese II. Biochem. Ztschr. 190, 168 (1927). — (44) Nachweis von blau-

säureaddierenden Stoffen in blausäurehaltigen Destillaten. Pharm. Act. Helvet. 4, 63 (1929). — (44a) Über den Nachweis von Aldehyden und Ketonen; Nachweis organischer Verbindungen, 2. Aufl. 1923. Stuttgart: F. Enke.

(45) SKEY, W.: Chem. News 27, 190 (1873). Ref. Ber. Dtsch. Chem. Ges. 6, 627 (1873).

(46) Stekelenburg, N. J.: Zur physiologischen Bedeutung der Blausäureglucoside im Pflanzenstoffwechsel. Dissert., Amsterdam 1931. (47) Verschaffelt, E.: Over het blauwzuur in de uitloopende knoppen bij Prunus.

Versl. Akad. Wetensch. Amsterd., Wis- en natuurkd. Afd. 1902.

(48) ZEMPLÉN, G., u. A. KUNZ: Ber. Dtsch. Chem. Ges. 57, 1357 (1924).

Systematische Verbreitung und Vorkommen der Blausäureglücoside¹².

Von M. HADDERS und C. WEHMER, Hannover.

Amygdalin (Glucoprunasin, l-Mandelsäurenitril-β-Gentiobiosit), C₂₀H₂₇O₁₁N.

Vorkommen: Vorzugsweise bei Rosaceen, vereinzelt auch bei Elaeocarpaceen und Asclepiadaceen sicher nachgewiesen, sonstige Vorkommen unsicher; besonders im Samen, bisweilen auch Blättern und Rinde.

Fam. Gramineae: Tridens flavus, "Tall Red Top" (Kraut); Amygdalin scheint zu fehlen (aber amygdalinspalt. Enzym vorhanden!).

Fam. Ranunculaceae: Aquilegia vulgaris L., Acklei (Pflanze); amygdalinartige Verbindung. Fam. Rosaceae (Spiraeoideae): Spiraea japonica L. (Blätter) und S. sorbifolia L. (Kraut und Blüten); unsicher! — Pygeum latifolium Mq. und P. parviflorum T. et B. (Rinde). — (Pomoideae): Durchweg im Samen folgender: Eriobotrya japonica LINDL. (Mespilus j. Thec.), Japanische Mispel. — Crataegus Oxyacantha L., Weißdorn. — Cydonia vulgaris Pers., Quitte (Samen = Quittenkerne). — C. japonica Pers., Japanische Quitte. — C. oblonga Mill. — Pirus Malus L., Apfelbaum (auch in Samenschale). — P. Aucuparia Gaertn. (Sorbus A. L.), Vogelbeere (hier in Blättern, Knospen, jungen Trieben und Rinde), nach früheren Amygdalin (ist wohl Mandelnitrilglykosid) und Samen. — P. Aria Ehrh. (Sorbus A. Crtz.), Mehlbeere (Samen). — (Prunoideae): Prunus Amygdalus Stok. (Amygdalus communis L. var. amara), Mandelbaum (Samen = Bittere Mandeln). — P. Persica Sieb. et Zucc. (Persica vulgaris DC.), Pfirsichbaum (hier auch in jungen Trieben und Samen = Pfirsichkerne). - P. armeniaca L., Aprikosenbaum (Samen = Aprikosenkerne). — P. domestica L., Zwetsche (anscheinend in Samen = Zwetschenkerne und jungen Trieben). — P. Species u. Variet. divers., Pflaumensorten (Samen = Pflaumenkerne). — P. sphaerocarpa Sw. (Samen). — P. avium L., Vogelkirsche (Samen, aber nicht in Rinde, Blättern, Trieben und Wurzeln). — P. Cerasus L., Sauerkirsche; im Samen = Kirschkerne (nicht in Blättern, Trieben, Rinde und Blüten). — P. virginiana MILL. (P. serolina Ehrh.), "Wild cherry" (Blätter; im Samen l-Amygdalin, in Rinde Prunasin, s. unten Nr. 7). — P. cocomilla Ten. (Samen). — P. spinosa L., Schlehe (Samen). — P. Mahaleb L., Weichselkirsche (ebenso), ältere Angabe! — P. Laurocerasus L., Kirschlorbeer (Samen). — P. Padus L., Traubenkirsche (im Samen angeblich); nach älteren Angaben auch in Blättern und Rinde, ist nach neueren Prunasin, s. Nr. 7, S. 1059. — P. occidentalis Sw. (Samen). — Amygdalus nana (ebenso).

Fam. Elaeocarpaceae: Sloanea Sigun Szysz. (Echinocarpus S. Bl.) (Rinde).

Fam. Sapotaceae: Lucuma Bonplandia H., B. et Kth. (Same); ältere Angabe, zweifelhaft! — L. mammosa GAERNT. (Sapota m. Juss.), ebenso!

Fam. Asclepiadaceae: Gymnema latifolium WALL. (Blätter).

2. Dhurrin (p-Oxymandelsäurenitril-glucosid), C₁₄H₁₇O₇N.

Vorkommen:

Fam. Gramineae: Sorghum vulgare Pers. (Andropogon Sorghum Roth.), Gemeine Mohrenhirse, Dhurra, Kaffernhirse (Blätter). - Panicum maximum JACQ. und P. muticum Forsk.

3. Gynocardin, C₁₃H₁₉O₉N.

Vorkommen:

Fam. Flacourtiaceae: Hydnocarpus odorata AIT. (Gynocardia o. R. Br.), Gynocardie (Samen). — Pangium edule Reinw. (Hydnocarpus e. Petm.), Samaunbaum (Samen und Blätter).

¹ Literaturnachweise: C. Wehmer: Pflanzenstoffe 2. Aufl. 1929/31, 1, 2. — Wiesner: Rohstoffe des Pflanzenreichs 4. Aufl. 1928, 2, 1804. — Czapek: Biochemie der Pflanzen 2. Aufl. 1921, 3, 205. — Euler u. Lundberg in Abderhalden: Biochemisches Handlexikon 1911, 2, 707. — Zemplén: Ebenda 1914, 8, 356; 1923, 10, 892; 1931, 13, 1021. — Merck:

Index, 6. Aufl. 1929. — Brunswik, Österr. Bot. Ztg. 1923, 58, 68.

² Die zahlreichen Pflanzen, in denen Blausäure als wahrscheinliches Spaltprodukt unbekannter glucosidischer Stoffe nachgewiesen ist (über 400 Species, Rosenthaler), scheiden hier aus. Freie Blausäure in Pflanzen und deren ätherischen Ölen dürfte stets sekundäres Produkt sein (Brunswik).

4. Karakin, C₁₅H₂₄O₁₅N₃.

Vorkommen:
Fam. Anacardiaceae: Corynocarpus laevigata Forst., Karakabaum (Frucht = Karakafrucht); neben Corynocarpin (wohl Spaltungsprodukt des Karakin).

5. Linamarin (Phaseolunatin), C₁₀H₁₇NO₆.

Vorkommen: Sicher nur in 4 dicotylen Familien nachgewiesen; in Kraut, Samen oder Knollen.

Fam. Juncaginaceae: Triglochin maritima L. und T. palustris L. (Kraut); anscheinend

linamarinartiges Glucosid.
Fam. Ranunculaceae: Thalictrum aguilegitolium L. (Blätter). — Th. angustitolium I

Fam. Ranunculaceae: Thalictrum aquilegifolium L. (Blätter). — Th. angustifolium L. (ebenso).

Fam. Leguminosae (Papilionatae): Lotus corniculatus L., Gemeiner Hornklee (Kraut); unsicher! — Phaseolus lunatus L., Mondbohne, Javabohne (Samen und Blätter), früher. Phaseolunatin, identisch mit Linamarin.

Fam. Linaceae: Linum usitatissimum L., Flachs (ganze Pflanze und Samen). — L. perenne L. (Stengel).
Fam. Euphorbiaceae: Hevea brasiliensis Müll. (Samen); unsicher! — Manihot utilissima Pohl (Jatropha Manihot L.), Bittere Cassave (Knollen). — M. palmata Müll. (M. Aipi Pohl), Süße Cassave (Knollen).

6. Lotusin, C28H31O16N.

Fam. Compositae: Dimorphotheca Ecklonis DC. (Kraut).

 ${f Vorkommen}$:

(Blätter).

Fam. Leguminosae (Papilionatae): Lotus arabicus L. (Kraut); vielleicht auch in L. australis Andr. und anderen L.-Arten.

7. Prunasin (l-Mandelnitrilglucosid, Amygdonitrilglucosid), C₁₄H₁₇O₆N.

Vorkommen: Nur bei $\it Rosaceen$ gefunden; in Samen, Blättern oder anderen vegetativen Teilen nachgewiesen.

Fam. Rosaceae (Spiraeoideae): Photinia serrulata LINDL. (Blätter). — (Pomoideae): Pirus Aucuparia Gaertn. (Sorbus A. L.), Vogelbeere (Blätter, Knospen, junge Triebe und Rinde); früheres Amygdalin, ist wohl Mandelnitrilglucosid? — (Prunoideae): Prunus Amygdalus Stok. (Amygdalus communis L. var. amara), Mandelbaum (Samen = Bittere Mandeln). — P. macrophylla Sieb. et Zucc. (Blätter). — P. virginiana Mill. (P. serotina Ehrh.), Wild cherry (Rinde); im Samen aber l-Amygdalin, s. oben! — P. Padus L., Traubenkirsche (Blätter, Blüten, Samen und Rinde); nach älterer Angabe kryst. u. amorph. Amygdalin, ist nach neueren Prunasin.

8. Prulaurasin (d, l-Mandelnitrilglucosid), $C_{14}H_{17}O_6N$.

Vorkommen: Nur bei Rosaceen; in Blättern oder Rinde bislang nachgewiesen.

Fam. Rosaceae (Pomoideae): Cotoneaster microphylla Wall. (Blätter). — Cydonia vulgaris Pers., Quitte (Blätter); nach früheren "Laurocerasin"! — (Prunoideae): Prunus Laurocerasus L., Kirschlorbeer (Blätter = Kirschlorbeerblätter); früher als "Laurocerasin" ("amorphes Amygdalin"). — P. canadensis L. und P. caroliniana Air. (Rinde und Blätter). — P. Padus L., Traubenkirsche (Rinde); früheres Laurocerasin (kein Amygdalin).

9. Sambunigrin (d-Mandelnitrilglucosid), C₁₄H₁₇O₆N.

Vorkommen: Bislang in drei Familien sicher nachgewiesen; in Blättern, Rinde oder Frucht.

Fam. Saxifragaceae: Ribes rubrum L., Rote Johannisbeere (Blätter). Fam. Leguminosae (Mimosoideae): Acacia glaucescens WILLD. und A. Cheelii Blak.

Fam. Leguminosae (Mimosoideae): Acacia glaucescens WILLD. und A. Cheelin Blak (Blätter); 1930.

¹ "Laurocerasin" wurde früher auch angegeben für Cotoneaster vulgaris LINDL. (Mespilus Cotoneaster L.), Bergmispel (Blätter). — Eriobotrya japonica LINDL. (Mespilus J. THUNBG.), Japanische Mispel (Samen), späteres Amygdalin. — Prunus Persica Sieb. et Zucc., Pfirsich (Blätter). — P. sphaerocarpa Sw. (Rinde); angeblich Laurocerasin. — P. avium L., Süßkirsche (Samen); war anscheinend Amygdalin. — P. cerasus L., Sauerkirsche

L. Rosenthaler: Indoxylglucoside.

1060

Fam. Caprifoliaceae: Sambucus nigra L., Schwarzer Holunder (Blätter, Frucht und Rinde). - S. nigra var. laciniata hort. (S. laciniata MILL.) und S. nigra var.

pyramidalis hort. (Blätter). — S. Ebulus L., Zwergholunder (ebenso); zweifelhaft!

Vorkommen:

Fam. Leguminosae (Papilionatae): Vicia angustifolia ALL., Schmalblättrige Wicke

10. Vicianin (l-Mandelsäurenitril-vicianosid), C₁₉H₂₅O₁₀N.

11. Hiptagin (Hiptageninglucosid), C₁₀H₁₄O₉N₂.

Vorkommen: Fam. Malpighiaceae: Hiptage Madablota GAERTN. (Wurzel- und Zweigrinde).

25. Indoxylglucoside.

Von L. ROSENTHALER, Bern.

Nachweis. Zum Nachweis von Indoxylglucosiden in der Pflanze kann man das Verfahren von Molisch benutzen. Frisch gepflückte junge Blätter werden

sofort nach dem Abpflücken in ein Präparatenglas (15 cm hoch, 5 cm breit mit eingeschliffenem Glasstöpsel) gebracht, auf dessen Boden sich ein kleines

offenes Gefäß mit Ammoniak oder absolutem Alkohol befindet. Welches von beiden wirkt, ist nicht vorauszusehen, man muß deshalb beide Versuche ansetzen. Nach 1 Tag bringt man das Material auf 24 Stunden in absoluten Alkohol.

Betrachtet man dann geeignete Präparate in Chloral unter dem Mikroskop,

so kann man Körnchen von Indigo an den Stellen beobachten, an denen ursprünglich Indoxylglucosid vorhanden war.

Erhitzt man zerriebene, getrocknete Stückchen indigoliefernder Pflanzen, so erhält man ein Sublimat von Indigo (PIRSCHLE). Bei lebenden Pflanzen genügt schon, sie an der Unterseite ein wenig lokal (mit Streichholz oder brennender Zigarette) zu erhitzen, um einen blaugrünen Ring zu erhalten, der einen braunen Fleck umgibt.

Von Indoxylglucosiden ist nur das Indican par excellence, das Indoxylglucosid der Indigoferaarten und des Polygonum tinctorium bekannt. Bei den zahlreichen anderen Pflanzen, aus denen sich Indigo erhalten läßt, ist die Form des Vorkommens noch zu ermitteln.

Nicht zu verwechseln sind mit den Indoxylglucosiden die Pseudoindicane (Molisch), die beim Kochen mit Säuren blau oder blaugrün werden, ohne Indigo zu liefern. Das Rhinantin, das in diese Gruppe gehört, ist zum Unterschied vom Indicanglucosid stickstofffrei.

Weiteres über den mikrochemischen Nachweis der Indoxylglucoside s. Tunmann-Rosenthaler (7).

Indican (Indoxylglucosid) $C_{14}H_{17}NO_6 + 3H_2O$

1)
$$C_{14}H_{17}NO_6 + 3H_2O$$

$$CH CH 3H_2O$$

$$NH$$

Darstellung. 1. Verfahren von Hoogewerff und ter Meulen (2).

Man taucht Blätter von Polygonum tinctorium oder Indigofera leptostachya für einige Minuten in kochendes Wasser und erschöpft sie darauf mit warmem Wasser (auf 1 kg Blätter 21/2 kg Wasser). Die filtrierte Flüssigkeit wird mit Barytwasser erhitzt; man filtriert, leitet in die Flüssigkeit Kohlensäure ein und dampft im Vakuum zur Trockne. Der Rückstand wird mit Methanol erschöpft,

geschüttelt. Dann neutralisiert man mit 1/2-n-Sodalösung und läßt im Vakuum über Ätznatron eindunsten. Die innerhalb weniger Tage ausgeschiedenen Krystalle sammelt man auf einem Buchner-Trichter und streicht auf Tonteller. Die Mutterlauge gibt in ähnlicher Weise eingedampft nochmals Krystalle. Die Endflüssigkeit wird in Wasser gelöst, die Lösung mit feingepulvertem Kaliumsulfat versetzt. Man dampft im Vakuum zur Trockne ein, extrahiert den Rückstand mit Aceton und erhält so nochmals Rohindican, das man aus Wasser

Durch weitere Extraktion der ausgezogenen Blätter mit Aceton lassen sich

Zur Reinigung löst man das Indican in 4 Teilen warmem Wasser und kühlt mit Eis. Bessere Ausbeuten erzielt man auf folgende Weise: Die, wenn nötig, filtrierte Lösung des Rohglucosids in 3 Teilen kochendem absolutem Alkohol wird

die methanolische Lösung mit dem doppelten Volum Äther versetzt. Man filtriert, destilliert Äther und den Alkohol unter vermindertem Druck ab und nimmt den Rückstand mit Wasser auf. Die wäßrige Flüssigkeit wird konzentriert. Über Schwefelsäure scheiden sich die Krystalle des Indicans aus.

1 kg Blätter und Stengel von Indigofera sumatrana werden mit 4 l Aceton 7 Tage lang häufig zusammengeschüttelt. Das Filtrat wird im Vakuum oder bei Luftdruck auf etwa 150 cm³ konzentriert. Auf Zusatz des zehnfachen Volumens Petroläther entsteht ein klebriger gelbbrauner Niederschlag, der so lange mit Petroläther geschüttelt wird, bis das Filtrat nicht mehr grün ist. Der wäßrige Auszug des Niederschlages wird dekantiert und zur Reinigung mit Äther

mit kochendem Benzol bis zum Eintreten einer Trübung versetzt. Falls Trennung in 2 Schichten eintritt, setzt man noch ein wenig absoluten Alkohol hinzu. Man kann die Abscheidung der Krystalle durch Umrühren beschleunigen. Durch Wiederholung unter Zusatz von Tierkohle erhält man farblose Krystalle von großer Reinheit.

Ausbeute etwa 3% des lufttrockenen Blattes.

2. Verfahren von Perkin und Bloxam (5).

noch weitere Mengen von Indican gewinnen.

krystallisiert.

Man kann auch die Reinigung so ausführen, daß man das Glucosid in der

dreifachen Menge warmen Weingeistes löst, vom Indigo abfiltriert und konzentriert (PERKIN und THOMAS [6]).

Eigenschaften (nach Perkin und Mitarbeitern [4, 5].

Fast farblose, manchmal fleischfarbene Prismen. F. des lufttrockenen

freien (erst auf 110°, dann auf 160° erhitzen) bei 176-178°. Das aus der absolutalkoholischen Lösung direkt oder durch Benzol (s. oben) erhaltene Produkt

57—58°, des über Schwefelsäure im Vakuum getrockneten 100—101°, des wasser-

ist wasserfrei und löst sich zum Unterschied von wasserhaltigen nur schwer in kochendem absolutem Alkohol und Aceton.

Versetzt man die Lösung des Indicans (in Wasser oder Eisessig) mit ein wenig Nitrosodimethylanilin und 1 Tropfen Salzsäure, so scheiden sich alsbald glänzende Blättchen von Indigotin aus.

Erhitzt man eine wäßrige Lösung von 1 g Indican in 30 cm³ Wasser (oder wäßrige Auszüge der Blätter von Indigofera sumatrana oder arrecta) in Ab-

wesenheit von Luft mit 1 g p-Nitrobenzaldehyd und fällt mit 5 cm³ Salzsäure, so erhält man eine rote krystallinische Masse, aus der man mit Aceton p-Nitro-

benzaldehydindogenid C₁₅H₁₀O₃N₂, F. 273—274°, erhält. Ausbeute fast quantitativ und noch in Verdünnung 1:10000. Piperonal reagiert langsamer unter

Bildung von 96% der Verbindung C₁₆H₁₁O₃N. Aus Weingeist orangefarbene Nadeln, F. 223—224°. Aus der Lösung von 2 g Indican und 2 g Protocatechualdehyd in 30 cm³ siedendem Weingeist erhält man auf Zusatz von 8 Tropfen

rote Fällung geben. Eigenschaften (nach Hoogewerff und ter Meulen [2]). Kleine Lanzetten, die wahrscheinlich dem orthorhombischen System angehören. Wasserhaltig schmilzt es bei 570 unter Verlust des Wassers, wasserfrei

Gut löslich in Wasser, Äthylalkohol, Methanol und Aceton, sehr wenig löslich in Äther, Benzin, Chloroform, Essigäther und Schwefelkohlenstoff. Redu-

Erhitzt man Indican in einem Reagensglas, so entwickeln sich purpurfarbene Dämpfe, die sich als Sublimat vom Aussehen des Indigos an den Glaswänden niederschlagen. In einer Kohlensäureatmosphäre tritt diese Reaktion

schmilzt es bei 180°. Geschmack bitter. $[\alpha]_{D}^{15}$; = ungefähr – 50°.

ziert nicht Fehlingsche Lösung, aber Tollenssche Silberlösung.

nicht ein.

Hydrolyse mit verdünnten Säuren oder durch das Enzym Indimulsin ergibt Indoxyl und Glucose¹:

 $C_{14}H_{17}NO_6 + H_2O = C_8H_7NO + C_6H_{12}O_6.$ Indican Indoxyl Glycoca Leitet man durch die hydrolysierte Flüssigkeit bei Gegenwart von Eisenchlorür

Luft, so tritt Indigobildung ein. Über die quantitative Bestimmung des gebildeten Indoxyls mit Hilfe von Isatin s. Beyerinck (1) und Orchardson, Wood und Bloxam (3).

Literatur.

(1) Beyerinck: Proc. K. Akad. Wetensch. Amsterdam 2, 120 (1899). (2) HOOGEWERFF, S., u. H. TER MEULEN: Contribution à la connaissance de l'indican.

Rec. trav. chim. Pays-Bas 19, 166 (1900).

(3) ORCHARDSON, WOOD u. BLOXAM: Journ. Soc. Chem. Ind. 26, 4 (1907). (4) PERKIN, A. G., u. W. P. BLOXAM: Indican. Journ. Chem. Soc. London 91, 1715

(1907). — (5) PERKIN, A. G., u. Fr. THOMAS: Indican II. Ebenda 95, 793 (1909). (6) TUNMANN-ROSENTHALER: Pflanzenmikrochemie. Berlin: Bornträger 1931.

Systematische Verbreitung und Vorkommen der

Indoxylglucoside2. Von M. HADDERS, Hannover.

Indican, C₁₄H₁₇NO₆.

Vorkommen: Außer bei Leguminosen auch in einigen Orchideen, Cruciferen, Polygonaceen und Apocyneen angegeben; vielfach ist aber nur Entstehung von Indigo, doch nicht die Art des Glucosides bekannt3.

Fam. Orchidaceae: Calanthe veratrifolia R. Br. (Limodendron v.) William. (Blüten und Blätter). — C. vestita Rehb. — Epidendron difforme Jacq. und Bletia-Species (ebenso). — Phajus indigoferus HASK. (ebenso). — Ph. grandifolius LINDL. (Limo-

dorum Tankervilliae AIT.) (ebenso); desgleichen andere Ph.-Species.

CZAPEK: Biochemie der Pflanzen, 2. Aufl., 3, 360. 1921.

³ Diese Pflanzen sind hier gleichzeitig mit aufgenannt.

¹ Bei der Säurehydrolyse verläuft die Reaktion nicht glatt. Das in Freiheit gesetzte Indoxyl kondensiert sich unter Bildung brauner amorpher Stoffe; außerdem entstehen

² Literaturnachweise s. C. Wehmer: Pflanzenstoffe, 2. Aufl., 1, 2. 1929/31. — GILG, Schürhoff u. Hofman in Wiesner: Robstoffe des Pflanzenreichs, 4. Aufl., 1, 315, 1927.

Fam. Polygonaceae: Polygonum tinctorium Ait., Färberknöterich (im Kraut Indican). Fam. Cruciferae: Isatis tinctoria L., Waid, Färberwaid (Blätter); Indican, nach

späterer Angabe Isatan. — I. lusitanica L. Fam. Leguminosae (Papilionatae): Baptisia tinctoria R. Br. (Sophora t. L.), "Wilder

Indigo" (Blätter); Indigo liefernd, ob indicanhaltig? — Indican enthalten folgende (Blätter): Crotalaria retusa L. — C. incana L., C. turgida Loisl. und C. Cunninghamii R. Br. — Ononis Anil Mill. (ist wohl Indigofera A. L.). — Indigofera tinctoria L., Indigopflanze. — I. sumatrana GAERTN. — I. arrecta BENTH. (gibt neben Indigblau

noch Indirubin und Indigogelb). — I. leptostachya DC. — Robinia Pseudacacia L., Robinie. — Ebenso liefern Indigo: Indigofera Anil L., I. polyphylla HASSK., I. oligosperma MiQ., I. argentea L., I. galegoides DC., I. longeracemosa Boiv., I. paucifolia DEL.,

I. disperma L., I. coerulea Roxb., I. emarginata Poir., I. indica Lam., I. pseudo-tinctoria R. Br., I. mexicana L., I. hirsuta L., I. glabra L., I. erecta Thbg., I. ende-

caphylla Jacq., I. cinerea Willd., I. caroliniana Walt., I. arcuata Willd., I. angustifolia L., Tephrosia tinctoria Pers. (Galega t. L.) und T. apollinea L. — Lonchocarpus cyanescens Benth. (Blätter).

Fam. Polygalaceae: Polygala tinctoria Vahl. (P. javana DC.); soll indigoartigen Farb-Fam. Apocynaceae: Echites religiosa T. et BINN. (Indican im Milchsaft). — Wrightia tinctoria R. Br. (Indican im Kraut). — W. ceylanica R. Br. (C. antidysenterica R. Br.),

soll Indigo liefern? Fam. Asclepiadaceae: Marsdenia tinctoria R. Br. (Asclepias t. Roxb.), M. parviflora DEC. und Pergularia bifida ZIPP. liefern Indigo. — Asclepias tingens Boh., ebenso (ob Indican?). Fam. Acanthaceae: Sericographis Mohintli NEES (Jacobinia M. HEMSL.) und Strobi-

lanthes flaccidifolius NEES sollen Indigo liefern. — Ruellia hirsuta NEES und R. comosa Wall. sollen den Roum-Indigo liefern. Fam. Compositae: Adenostemma viscosum Forst. (A. tinctorium Cass.) soll Indigo liefern. — Eupatorium laeve DC., E. indigoferum Par. und E. lamiifolium Bnth. et Hook. sollen Indigo liefern.

26. Lauch- und Senföle. Senfölglucoside.

Von WILHELM SCHNEIDER, Jena.

A. Lauchöle.

freien ätherischen Ölen von höchst widerwärtigem, anhaftendem Geruch, die

Als solche bezeichnet man eine Gruppe von schwefelhaltigen, stickstoff-

vor allem in Laucharten, aber hier und da auch in Cruciferen und verwandten Pflanzen sich vorfinden. Sie stehen wahrscheinlich in genetischem Zusammenhang mit den Senfölen, mit denen sie zum Teil in ein und derselben Pflanze anzutreffen sind ([2] 3, 190). In der lebenden Pflanze liegen sie möglicherweise glucosidisch gebunden vor ([5] 1, 685). Als Bestandteile der Lauchöle treten außer dem stets nur in geringer Menge festgestellten Schwefelkohlenstoff und dem selten und ebenfalls nur in Spuren beobachteten Methylmercaptan vor allem organische Sulfide und ihre höheren Schwefelungsprodukte, die Disulfide und

Polysulfide, auf. Schwefelkohlenstoff CS₂. Farblose, stark lichtbrechende Flüssigkeit. Kp.47°, $D^{20} = 1,2634$, $n_D^{20} = 1,62761$. Die Dämpfe sind äußerst entzündlich und giftig.

Qualitativer Nachweis ([1] 3, 205; vgl. auch [4a]: Empfindlichkeitsgrenzen).

a) Man leitet die zu untersuchenden Gase oder Dämpfe in eine Lösung von Ätzkali in absolutem Alkohol, neutralisiert mit Essigsäure und versetzt mit

einigen Tropfen Kupfersulfatlösung; bei Anwesenheit von CS2 entsteht eine gelbe Fällung von $\ddot{a}thylxanthogensaurem$ Kupfer $C_2H_5O\cdot CS\cdot SCu.$ b) Man

leitet das Gas durch eine ätherische Lösung von Triäthylphosphin und beobachtet die Ausscheidung roter Krystalle $P(C_2H_5)_3 + CS_2$.

Darstellung von Triäthylphosphin ([2] 4, 582). Zur ätherischen Lösung von Äthylmagnesiumbromid (aus 48,6 g Mg und 218 g Äthylbromid in 400—500 cm³ absolutem Äther) läßt man unter starker Kühlung eine Lösung von 60 g PBr₃ in ca. 75 cm³ Äther sehr langsam zutropfen; das Reaktionsprodukt wird im Kohlendioxydstrom destilliert. Ausbeute

70 % der Theorie. Farblose Flüssigkeit von betäubendem Geruch. Kp. 128°. c) Nach Malowan (7b) wird das zu untersuchende Öl mit 10-20% absolutem Alkohol versetzt und destilliert. Die bis 82° übersiedende Fraktion wird

zum CS₂-Nachweis verwendet, eventuell zuvor einer nochmaligen Fraktionierung unterworfen. Man versetzt das alkoholische Destillat mit konzentriertem alkoholischem Kali, fügt 15 proz. Ammoniummolybdat zu und 10 proz. HCl oder

Eisessig bis zur schwach sauren Reaktion. Bei Anwesenheit von CS₂ tritt sofort eine bleibende rotviolette Färbung auf. Senföl gibt eine ähnliche Reaktion, aber die Färbung verschwindet sofort beim Umschütteln. Sie muß einige

Minuten bis längere Zeit, je nach der vorhandenen Menge der Substrate, bestehen bleiben, um für die Gegenwart von CS2 beweisend zu sein. In dieser Weise ist so noch 1/1000 g CS2 in senfölhaltigem Medium mit Sicherheit nachweisbar.

Die Reaktion darf nicht mit H₂SO₄ ausgeführt werden, weil diese Molybdänsäure ausfällt, und fremde Alkohole, wie Benzylalkohol usw., dürfen nicht an-

wesend sein. Quantitative Bestimmung. a) Nach der Kupfermethode ([1] 3, 206). leitet wie oben unter a) in eine alkoholische Kalilauge und neutralisiert mit Essigsäure. Zur gravimetrischen Analyse fällt man mit überschüssiger Kupferlösung und führt das Kupferxanthogenat durch Glühen in Kupferoxyd über. Gewicht des CuO mal 1,9133 gibt Gewicht des CS₂. Zur titrimetrischen säuert man mit Essigsäure schwach an, fällt sofort mit einem gemessenen Überschuß

an Kupferacetatlösung und titriert im Filtrat das überschüssige Kupfer mit

Kaliumjodid und Natriumthiosulfat. Gewicht des von der Xanthogenatlösung verbrauchten Kupfers mal 2,3948 gibt Gewicht des CS₂. b) Nach der Phosphinmethode ([1] 4, 218). Zur Bestimmung der in jedem Senföl enthaltenen Spuren von CS_2 erhitzt man das Senföl in einem Strom von trockenem CO₂ und leitet die entweichenden Gase durch einen Kühler in Vorlagen, die eine ätherische Lösung von Triäthylphosphin (s. oben) auf Natronlauge schwimmend enthalten; die ausgeschiedenen Krystalle der oben erwähnten

roten Verbindung werden im Vakuum getrocknet und gewogen. Gefundene Gewichtsmenge der Phosphinverbindung mal 0,3919 gibt CS₂. c) Nach der Methode von Malowan (7b). Die rot gefärbte Lösung (s. oben unter Qualitativer Nachweis c) gibt an Petroläther beim Ausschütteln den ganzen Farbstoff ab, und die Farbtiefe kann colorimetrisch mit der einer

Standardlösung verglichen werden, welche einer Mischung von genau bekanntem CS₂-Gehalt entstammt. Vorkommen. CS₂ findet sich stets in geringer Menge im Öl des schwarzen

Senfs, wohl von Zersetzungsprozessen des Allylsenföls (s. unten) herrührend ([5] 1, 685 u. 688). Außerdem ist er aber auch als pflanzliches Stoffwechselprodukt bekannt. So bildet der javanische Hutpilz Schizophyllum lobatum

beträchtliche Mengen davon ([2] 3, 186). Mikrochemischer Nachweis. Nach Deniges ([2] 3, 186) durch Überführung in Dithio-trimercurosalze. Eine kleine Menge des fraglichen Produkts wird in 10 cm³ Wasser mit entweder einem gleichen Volumen Mercurisulfatlösung oder

0,3—0,4 g HgCl₂ oder 2,5 cm³ technischer 80 proz. Mercurinitratlösung bzw. $2~{
m g}$ des festen Nitrats und 5—6 Tropfen ${
m HNO_3}$ versetzt und die Flüssigkeit in einer dickwandigen, verschlossenen Flasche 1/4 Stunde (bei Sulfat und Nitrat) oder 1 Stunde (bei Chlorid) im siedenden Wasserbade erhitzt. Man läßt erkalten

rautenförmige Prismen oder Nadeln $\mathrm{Hg_3S_2SO_4}$, aus dem Nitrat weiße, mikroskopische, hexagonale Blättchen $\mathrm{Hg_3S_2(NO_3)_2}$ und aus dem Chlorid weiße, fischgrätenartige oder farnblättrige Krystalle $\mathrm{Hg_3S_2Cl_2}$. Die gleiche Reaktion geben übrigens COS und Rhodanwasserstoffsäure.

Methylmercaptan $\mathrm{CH_3} \cdot \mathrm{SH}$. Widerlich nach faulem Kohl riechende Flüssigkeit. Kp. 6°. Besitzt wie alle Thioalkohole schwach saure Eigenschaften und

und prüft den Niederschlag unter dem Mikroskop. Es entstehen aus dem Sulfat

bildet mit einigen Schwermetallen in Wasser unlösliche Salze. Besonders charakteristisch ist das Quecksilbermercaptid ($CH_3 \cdot S)_2Hg$, das durch Umsetzung mit HgO leicht erhalten wird oder beim Einleiten von Methylmercaptan in eine wäßrige Lösung von $Hg(CN)_2$ in mikroskopischen Prismen ausfällt und bei 175° unter Zersetzung schmilzt. Mit einer alkoholischen Sublimatlösung entsteht die Verbindung $CH_3 \cdot S \cdot HgCl$.

Verbindung CH₃·S·HgCl.

Eine Isolierung von Methylmercaptan in Substanz aus pflanzlichem Material kommt nicht in Frage. Es kann sich immer nur um den Nachweis geringer Mengen handeln. Zu deren Identifizierung eignet sich das Verfahren von Nencki ([2] 2, 148): Man leitet das zu untersuchende Gas durch zwei hinter-

einandergeschaltete mit einer 3 proz. Cyanquecksilberlösung gefüllte Kugelapparate, filtriert den grünlichgelben Niederschlag ab und wäscht ihn gut aus. Noch feucht wird er in einem Kölbehen mit Wasser zu einem Brei angerührt, mit HCl angesäuert und das beim Kochen entweichende Gas in 10 proz. Bleiacetatlösung geleitet. Der gelbe Niederschlag besteht aus mikroskopischen Tafeln und Prismen von $(CH_3 \cdot S)_2$ Pb, deren Zusammensetzung durch Be-

Tafeln und Prismen von (CH₃·S)₂Pb, deren Zusammensetzung durch Bestimmung des Bleigehaltes nachgeprüft wird.

Neuerdings sind zwei zweckmäßige Verbesserungen des Verfahrens von Nencki beschrieben worden: Nakamura (8a) destilliert zerriebenes, breitiges Wurzelmaterial nach dem Ansäuern mit Oxalsäure unter vermindertem Druck in eine alkoholische Hg(CN)₂Lösung und extrahiert den erhaltenen gelblichen

eine alkoholische Hg(CN)₂-Lösung und extrahiert den erhaltenen gelblichen Niederschlag nach dem Trocknen mit heißem Aceton. Aus dem Extrakt gewinnt er das reine farblose Quecksilber-methylmercaptid beim Erkalten in perlmutterglänzenden Krystallen, F. 172° (unkorr.). Koolhaas (7a) unterwirft frische Blätter der Destillation mit Wasserdampf und nimmt die Dämpfe in 40 proz. Kalilauge auf. Aus dieser Lösung wird das Mercaptan durch 10 proz. H₂SO₄ in geinem wit Finleitungenber Transferiehten und Köhler gewebenen Pand

glanzenden Krystallen, F. 172° (unkorr.). Koolhaas (7a) unterwirft frische Blätter der Destillation mit Wasserdampf und nimmt die Dämpfe in 40 proz. Kalilauge auf. Aus dieser Lösung wird das Mercaptan durch 10 proz. H_2SO_4 in einem mit Einleitungsrohr, Tropftrichter und Kühler versehenen Rundkolben vorsichtig entbunden und unter Durchleiten eines langsamen, regulierten Luftstromes durch schwaches Sieden in ein an den Kühler angeschlossenes, mit fast gesättigter methylalkoholischer $Hg(CN)_2$ -Lösung beschicktes weites U-Rohr geleitet. Wenn alles Mercaptan übergetrieben ist, wird der U-Rohrinhalt durch einen Jenaer Tiegel filtriert, der reinweiße Niederschlag mit Methyl-

alkohol gewaschen und im Tiegel im Vakuum bei 40° über CaO gewichtskonstant getrocknet. Die Zusammensetzung des aus Aceton gereinigten Produkts wird durch Analyse seines Gehaltes an Schwefel und Quecksilber bestimmt. Die Kontrolle der Reinheit der Fällung erfolgt durch jodometrische Titration des aus ihr wiederum im Rundkolben mit HCl in Freiheit gesetzten Mercaptans. Dieses wird zu dem Zweck ähnlich wie oben aus dem Kolben durch einen schwachen Luftstrom aus der sauren, gelinde siedenden Lösung ausgetrieben und jetzt in

Luftstrom aus der sauren, gelinde siedenden Lösung ausgetrieben und jetzt in Waschflaschen, die n/10 Jodlösung als Vorlage enthalten, quantitativ absorbiert und zum Disulfid oxydiert. Die Rücktitration des nicht verbrauchten Jods ergibt den Mercaptangehalt der Fällung.

ergibt den Mercaptangehalt der Fällung.

Den Nachweis von Spuren von Methylmercaptan führt man nach Deniges ([2] 2, 54): Eine Probe des zu prüfenden Materials wird in einigen Kubikzentimetern reiner konzentrierter Schwefelsäure gelöst und mit einer kleinen Menge

W. Schneider: Lauch- und Senföle. Senfölglucoside.

1066

einer 1 proz. Lösung von Isatin in konzentrierte Schwefelsäure versetzt. Grünfärbung zeigt das Mercaptan an. Empfindlicher ist die Reaktion, wenn man das kugelförmig geschmolzene Ende eines Glasstabes mit der Isatinschwefelsäure benetzt und in den Dampf-

raum, in dem sich das Mercaptan befindet, einführt. Eine sehr schnell auftretende Grünfärbung kann man deutlicher machen, indem man nach genügender Ein-

wirkung der Dämpfe das gefärbte Ende des Glasstabes in etwas konzentrierte Schwefelsäure einführt, die den färbenden Stoff aufnimmt. Durch mehrfache Wiederholung der Operation erhält man eine genügend kräftige Farbe der Säure. Diese Reaktion geben auch andere Mercaptane, nicht aber Sulfide. Wenn zugleich anwesende Aldehyde oder höhere Alkohole die Färbung

durch das Mercaptan zerstören oder maskieren, dann verwendet man zum Nachweis Nitroprussidnatrium. Es genügt dazu, das Produkt in wäßriger Lösung

oder Suspension mit einigen Tropfen Kali- oder Natronlauge zu versetzen, einige

Augenblicke zu schütteln, mit Wasser zu verdünnen und Nitroprussidnatrium zuzufügen. Man erhält eine rotviolette Färbung, die nicht auf H2S zurückzu-

führen ist, falls auf Zusatz von alkalischer Bleilösung kein PbS entsteht. Wenn letzteres der Fall ist, muß man bei der Reaktion die Alkalilauge durch alkalische Bleilösung ersetzen, dann erst Nitroprussidnatrium zugeben. Die schwarze Farbe des PbS verhindert die Beobachtung der rotvioletten Färbung nicht.

Vorkommen. Methylmercaptan wurde nachgewiesen in frischen Raphanuswurzeln (Daikon, R. Sativus L.), und zwar in einer Menge von 0,31 g je 40 kg (8a) sowie in den Blättern verschiedener Lasianthusarten (L. lucidus Bl., L. purpureus Bl., L. stereocarius Bl., L. bracteolatus Miq., nicht aber in L. laeviga-

tus Bl.) (7a). Der Gehalt ist auch bei gleicher Lasianthusart wenig konstant und schwankt zwischen 0,07 und 1,35 g Mercaptan in 1000 g frischer Blätter. Es entsteht ferner allgemein bei der Fäulnis von Eiweiß durch anaerobe Bakterien. Spuren eines Mercaptans sind im Bärlauchöl (Allium ursinum) beobachtet worden ([5] 1, 685; 2, 410).

Dialkylsulfide und -polysulfide. Zu dieser Gruppe von Verbindungen ge-

hören die eigentlichen Lauchöle. Die Dialkylsulfide (Thioäther) $R \cdot S \cdot R$ sind farblose, mit Wasserdämpfen flüchtige, mit Wasser nicht mischbare, in rohem Zustande widerlich riechende

Flüssigkeiten. Nach Behandlung mit Kupferpulver bei ca. 300° besitzen sie einen ätherischen, nicht unangenehmen Geruch. Ihr Schwefelatom ist sehr fest gebunden und durch Additionsvermögen ausgezeichnet. So vereinigen sie sich mit Brom und Jod zu in der Kälte krystallinischen Produkten. Halogenalkyle werden von ihnen addiert unter Bildung von gut krystallisierenden Sulfonium- (Thionium-) Salzen:

$$R_2S + R'J \longrightarrow [R_2SR']J$$
.

Durch starke Salpetersäure werden die Sulfide mit gesättigten Radikalen in der Hitze zu Sulfoxyden $R \cdot SO \cdot R$ und weiterhin zu Sulfonen $R \cdot SO_2 \cdot R$ oxydiert. Bei Anwesenheit ungesättigter Radikale verläuft die Einwirkung starker HNO3 schon bei niedriger Temperatur sehr heftig und führt zur Zerstörung des Moleküls unter Bildung von niedrigmolekularen organischen Säuren neben Schwefelsäure. Mit einigen Schwermetallsalzen, vor allem mit Quecksilberchlorid, Platinchlorid und Goldchlorid geben die Sulfide schwerlösliche, farblose bzw. gelbe, zu ihrer Identifizierung und zu ihrem Nachweis geeignete

Additionsverbindungen. Künstlich erhält man Dialkylsulfide durch Umsetzung von Halogenverbindungen oder alkylschwefelsauren Salzen mit K2S. Ferner werden sie bei der Entziehung von Schwefel durch Reduktionsmittel, wie Zinkstaub, aus den Polysulfiden gebildet.

Die Dialkyldisulfide R · S · S · R sind ebenfalls in Wasser kaum lösliche flüchtige Öle von unangenehmem Geruch. Sie sieden bedeutend höher als die zugehörigen Sulfide und entstehen sehon durch Luftoxydation aus den Mercaptanen oder werden besser künstlich aus deren Alkalisalzen durch Einwirkung von Jod erhalten:

 \rightarrow R₂S₂ + 2NaJ. verhältnismäßig leicht an Metalle ab, worauf ihre Überführbarkeit in die einfachen Sulfide beim Erwärmen mit Zinkstaub und weiter ihr mikrochemischer Nachweis mit AgNO₃

produkte.

 $2R \cdot SNa + 2J$

Ähnlich wie die Thioäther werden auch die Disulfide durch die oben genannten Metall-

(Schwärzung durch Ag₂S-Bildung) beruht. Durch gemeinsame Oxydation von Mercaptanen und Schwefelwasserstoff dürfte die Bildung von *Polysulfiden* $R \cdot S_n \cdot R$ in der Pflanze zu erklären sein, indem der aus H_2S frei werdende Schwefel vom Disulfid (bzw. auch von einem einfachen Sulfid) aufgenommen wird. Die schwefelreicheren Polysulfide ähneln in ihren Eigenschaften den Disulfiden, sieden nur noch erheblich höher als diese. Mit starker Salpetersäure reagieren Di- und Polysulfide, namentlich wenn sie ungesättigte Radikale enthalten, äußerst lebhaft, häufig explosionsartig unter Abscheidung von freiem Schwefel. Die Isolierung der Lauchöle aus den Pflanzenteilen erfolgt wie die anderer ätherischer Öle durch Destillation mit Wasserdampf, die Zerlegung in ihre Bestandteile im wesentlichen durch fraktionierte Destillation. Die Identifizierung der einzelnen Verbindungen geschieht außer durch den Siedepunkt durch Elementaranalyse und durch Darstellung krystallisierter Additions-

Mikrochemischer Nachweis ([8] S. 140, 141). Spezifische Reaktionen kennt man für die Lauchöle nicht. Am besten geeignet sind dafür Silbernitrat (1-2%) und salpetersaures Palladiumoxydul (in fast wasserheller Verdünnung). Ersteres liefert einen feinkörnigen Niederschlag von Schwefelsilber, letzteres einen kermesbraunen Niederschlag. Zur Ausführung der Probe werden dünne Schnitte auf dem Objektträger untersucht oder die ganzen Pflanzenteile in die Lösung eingelegt. Das Eindringen dieser wird unter der Luftpumpe beschleunigt, und hierauf werden Schnitte angefertigt, eventuell nach vorheriger Härtung in Alkohol. In der Epidermis der Zwiebelschuppen von Allium sativum und in den die Gefäßbündel umschließenden Zellen liegen stark lichtbrechende Tropfen, und eben diese Zellen sind es, die mit Silbernitrat eine schwarze Fällung geben. Sie läßt sich auch in den Zellen der Wurzelhaube, in der Oberhaut und dem subepidermalen Rindenparenchym junger Wurzeln, hier und in den Durchlaßzellen auch bei alten Wurzeln beobachten. In geringem Maße auch in der Oberhaut und der Umgebung der Leitbündel der Stengel und Blätter. Wurzeln von Wasserkulturen zeigen die Reaktion nach wenigen Sekunden. Die Reaktion ist allerdings nicht eindeutig, aber Kontrollversuche sprachen durchweg zugunsten der Ansicht, daß die erhaltene Fällung bzw. Färbung durch Knoblauchöl und nicht etwa durch

Mikrochemisch wurden Lauchöle nachgewiesen in den Alliumarten (Cepa, sativum, porrum, Schoenoprasum moly, Victorialis, ursinum und coerulescens). Von weiteren Vorkommnissen schwefelhaltiger Öle vom Lauchöltypus seien erwähnt: Thlaspi arvense, Iberis amara (Kraut und Samen), Capsella bursa pastoris (Samen), Alliaria officinalis, Lepidiumarten, Raphanus sativus, Samen von Brassica napus L., Cochlearia Draba und Cheiranthus annuus L. Schließlich sei die Bubimrinde aus Kamerun von Skorodophloeus Zenkeri, einer Cäsalpiniacee, erwähnt. Es ist dies die erste Leguminose, in der ein schwefelhaltiges

Da man bei der mikroskopischen Untersuchung in sehr vielen Fällen von dem Lauchöl in der lebenden Pflanze nichts sieht, erscheint es nicht unwahrscheinlich, daß wenigstens ein großer Teil des Öles erst postmortal durch Spaltung, analog den Senfölen, aus komplizierteren Schwefelverbindungen vielleicht enzymatisch entsteht. Diese Vermutung wäre aber erst noch

Aldehyde, Traubenzucker oder Gerbstoffe bedingt sind.

ätherisches Öl aufgefunden worden ist.

genauer zu prüfen.

chloride in alkoholischer Lösung gefällt. Das eine ihrer beiden Schwefelatome geben sie

Bemerkenswert erscheint es, daß junge Pflanzen von Alliaria officinalis in

ätherisch und zugleich nach Meerrettich riechendes Öl. Kp. 38°, $D_{21} = 0.846$. Bildet mit HgCl₂ in alkoholischer Lösung weißen, voluminösen Niederschlag 2(CH₃)₂S, 3HgCl₂, Nadeln, die sich am Licht schwarz färben und bei raschem Erhitzen bei 150-1510 schmelzen. Mit Platinchlorid ein gelbes Krystallpulver 2(CH₃)₂S, PtCl₄, das sich bei 218° zersetzt, ohne zu schmelzen. Mit CH₃J entsteht ein Jodmethylat (CH₃)₃SJ (Trimethylsulfoniumjodid): sehr wenig lös-

lich in kaltem Alkohol, Prismen aus Wasser, zerfällt bei 2150, ohne zu schmelzen. Konzentrierte HNO3 verwandelt in das Nitrat des Dimethylsulfoxyds CH₃·SO·CH₃, rauchende HNO₃ bei höherer Temperatur in Dimethylsulfon $\mathrm{CH_3 \cdot SO_2 \cdot CH_3}$ (F. 108°), das gegen $\mathrm{HNO_3}$ sehr beständig ist und von ihr

Isolierung aus dem amerikanischen Pfefferminzöl ([5] 1, 685). Durch fraktionierte Destillation des Rohöls erhält man eine um 40° siedende Fraktion von

nicht unter Bildung von H₂SO₄ oxydiert werden kann ([1] 1, 288—290).

starkem, sehr unangenehmem Geruch als Vorlauf, deren Schwefelgehalt in folgender Weise zu erkennen ist: Man verbrennt einige Tropfen der Flüssigkeit unter einem großen umgekehrten Becherglas und spült den kondensierten Wassertropfen zusammen. Nach Zusatz von etwas reiner Kaliumpermanganatlösung kocht man mit etwas HCl bis zur Entfärbung und setzt BaCl, zu. Reichlicher Niederschlag von BaSO₄. Durch wiederholtes sorgfältiges Fraktionieren stellt man einen konstanten Siedepunkt von 37-38° fest. Die Identifizierung erfolgt

durch Darstellung bzw. Analyse der oben erwähnten Derivate. Nachweis. Von 50 cm³ des zu untersuchenden rohen Öles wird etwa 1 cm³ abdestilliert und auf wäßrige HgClo-Lösung geschichtet: weiße Haut an der Berührungsstelle. Diese Reaktion zeigen nur Rohöle, aus denen der Vorlauf

nicht durch Rektifikation schon entfernt ist. Vorkommen. Außer im oben genannten Öl noch im Reunion- und afrika-

nischen Geraniumöl sowie in Spuren in einem sich unnormal verhaltenden Senföl

indischer Herkunft ([5] 1, 685; 2, 763). Divinylsulfid $C_4H_6S = CH_2 = CH - S - CH = CH_2$. Farbloses Öl von äthe-

1068

rischem, an Allylsulfid erinnerndem Geruch. Kp. 101°, D = 0,9125. Wenig löslich in Wasser, mit Alkohol und Äther mischbar. Wird von konzentrierter H₂SO₄ zerstört unter Rotfärbung und Entwicklung unerträglich riechender Gase. Konzentrierte HNO₃ wirkt heftig ein, bis zur Entzündung. Dabei entstehen, ebenso wie bei der Oxydation durch andere kräftige Oxy-

dationsmittel CO₂, Oxalsäure und H₂SO₄. Versetzt man 1 Mol. des Sulfids mit 3 Mol. Brom tropfenweise unter luftdichtem Verschluß und erwärmt danach etwas, so erhält man ein farbloses, dickflüssiges Öl (C₂H₃Br₂)₂SBr₂ vom Kp. 195°.

Trockenes Silberoxyd bei 30° tauscht S gegen O aus und bildet Vinyläther $(C_2H_3)_2O$, feuchtes Ag_2O oxydiert nach und nach zu Acetaldehyd und weiter zu Essigsäure. Vermischt man Vinylsulfid mit dem gleichen Volumen Alkohol und versetzt mit einer alkoholischen Lösung von AgNO3 vorsichtig, so entsteht ein weißer, selten deutlich krystallinischer Niederschlag von (C₂H₃)₂S, 2AgNO₃.

F. 87°. Quecksilberchlorid setzt sich mit dem Sulfid in alkoholischer Lösung in komplizierter Weise um. Fällt man die Mischung mit viel Wasser, wäscht den Niederschlag mit Wasser, kocht mit Alkohol aus und versetzt mit Wasser, so erhält man farblose Prismen von der Zusammensetzung C₈H₁₂Cl₄S₂Hg₂. F. 91°

Vinylsenföl C,H, NCS. Fügt man zu der mit einem gleichen Volumen Alkohol verdünnten Lösung von Vinylsulfid eine alkoholische Lösung von Platinchlorid im Überschuß und setzt vorsichtig Wasser hinzu, läßt mehrere Tage stehen und zieht den entstandenen abfiltrierten gelben, flockigen Niederschlag mehrere Male mit warmem Alkohol zur Entfernung eines Nebenprodukts aus, so erhält man

eine Platinverbindung C₁₂H₁₈Cl₈S₃Pt₂ als feurig gelbes Pulver. F. 93° ([1] 1, 434). Vorkommen und Isolierung ([5], 2, 409). Divinvlsulfid bildet nach SEMMLER den Hauptbestandteil des Bärlauchöls (Allium ursinum), das in allen Teilen der Pflanze sich findet. Bei der Destillation der ganzen Pflanze mit Wasserdampf erhält man 0,007% eines stark lichtbrechenden Öles von dunkelbrauner Farbe

Beim Verreiben der Quecksilberverbindung mit Kaliumrhodanid bildet sich

und einem zwar knoblauchähnlichen, aber deutlich davon verschiedenen Geruch. $D_{12} = 1,015$. Gegen trockenes HCl verhält es sich wie Knoblauchöl. Salpetersäure wirkt explosionsartig unter Abscheidung von Schwefel. Auch metallisches Kalium reagiert mit dem Rohöl heftig unter Gasentwicklung und Bildung einer dickbreiigen Masse. Bei sehr langsamer erneuter Destillation destillieren etwa zwei Drittel des Gesamtöls zwischen 90 und 107° über, das Destillat bildet ein Gemenge von Divinylsulfid mit geringen Mengen eines schwefelreicheren

Produkts. Zur Reindarstellung des Divinylsulfids wird das gesamte Rohöl nach der Entwässerung tagelang über Kaliumstücken stehengelassen, dann wird filtriert, das Filtrat wieder mit Kalium behandelt, bis dieses keine Gasentwicklung mehr hervorruft, und dann das erneut filtrierte Öl destilliert. Man erhält so ein farbloses, zwischen 99 und 103° überdestillierendes Öl, das die oben angeführten für reines Divinylsulfid charakteristischen Reaktionen gibt. Die Elementaranalyse ist unter gewissen Vorsichtsmaßregeln durchzuführen. Zur C- und H-Bestimmung wird im Sauerstoffstrome über Bleichromat verbrannt. Das zum Abwägen benutzte Glaskügelchen muß eine sehr feine Capillare haben, deren

Öffnung vollkommen von gepulvertem Bleichromat umgeben sein muß. Die Verbrennung ist sehr langsam auszuführen und zum Schluß muß bis zum Schmelzen des Bleichromats geglüht werden. Die Schwefelbestimmung ist nach der Methode von Carius nur sehr schwierig durchzuführen, weil das Sulfid mit der roten rauchenden HNO₃ im Augenblick der Berührung häufig unter Explosion reagiert. Sehr gute Ergebnisse liefert die Methode von Sauer, nach der man die durch Verbrennung der Substanz gebildete SO2 in bromhaltiger HCl auffängt und als H₂SO₄ bestimmt. Die Gasentwicklung, die das Rohöl mit Kalium liefert, weist auf das Vor-

handensein einer geringen Menge eines Mercaptans hin. Die Entstehung von Kaliumpolysulfiden bei der Vorbehandlung des Rohöls läßt im Zusammenhang mit dem höheren Schwefelgehalt und der dunkleren Farbe der höher siedenden Anteile bei gleichem Verhältnis von C: H wie 2:3 darauf schließen, daß neben Divinylsulfid auch noch dessen Polysulfide, zum mindesten das Divinyltrisulfid $C_2H_3 \cdot S \cdot S \cdot S \cdot C_2H_3$ in dem Bärlauchöl in beträchtlichen Mengen enthalten ist.

 $\label{eq:DiallyIsulfid} \begin{array}{ll} \operatorname{C}_6\operatorname{H}_{10}\operatorname{S} = \operatorname{CH}_2 = \operatorname{CH} - \operatorname{CH}_2 - \operatorname{S} - \operatorname{CH}_2 - \operatorname{CH} = \operatorname{CH}_2 \,. & \text{Farbloses}, \end{array}$

nach Knoblauch riechendes Öl. Kp. 140°, $D_{27} = 0.887$. Wird dargestellt durch Erwärmen von Allyljodid mit K₂S in alkoholischer Lösung. Wasser nur wenig löslich. Unter den beim Divinylsulfid angegebenen Be-

dingungen liefert es die entsprechenden Verbindungen: C6H10S, 2AgNO3 (weiße in Wasser leicht lösliche Nadeln), C₁₂H₂₀Cl₆S₃Hg₄ (amorphes Pulver) und C₂₄H₄₀Cl₆S₉Pt₄ (gelber, amorpher Niederschlag, F. 130°). Durch Erhitzen der Quecksilberverbindung mit KCNS bildet sich Allylsenföl. Das Sulfid entsteht

aus den Polysulfiden durch Schwefelentziehung mittels Zinkstaub.

Für die auf diese Weise aus den Bestandteilen des Knoblauchöls bereitete Verbindung beobachtete Semmler ([1] 1, 440) die folgenden Konstanten:

 $Kp_{.750}$ 136—140°, $Kp_{.15,5}$ 36—38°, $D_{16}=0.8991$. Auf Grund älterer Versuche von Wertheim wurde lange Zeit angenommen, daß der Hauptbestandteil des

Knoblauchöls Diallylsulfid sei, bis SEMMLER nachwies, daß von dieser Verbindung in diesem Öle auch keine Spur vorkommt. Damit werden auch die weiteren früheren Angaben, daß im Kraut und Samen verschiedener Cruciferen

sich Stoffe fänden, die bei der Einwirkung von Wasser und nachfolgender Destillation mit Wasserdämpfen Diallylsulfid liefern, hinfällig ([5] 2, 407). $\label{eq:Diallyldisulfid} \begin{array}{ll} C_6H_{10}S_2 = CH_2 = CH - CH_2 - S - S - CH_2 - CH = CH_2 \,. \end{array} \quad \text{Nach}$

Knoblauch riechende Flüssigkeit. Kp_{16} 78—80°, Kp_{48} 100°. $D_{15} = 1,010$. Künstlich aus 2 Mol. Allylbromid und 1 Mol. Na₂S₂. Bei der Einwirkung von Oxydationsmitteln entstehen CO2, Ameisensäure, Oxalsäure und Essigsäure.

Dially ltrisulfid $C_6H_{10}S_3 = CH_2 = CH - CH_2 - S - S - S - CH_2 - CH = CH_2$. Unangenehm nach Knoblauch riechende Flüssigkeit. Kp.₁₆ 112—122°. $D_{15} = 1,0845$.

 $\textbf{Diallyltetrasulfid} \ \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{10}\textbf{S}_{4} = \textbf{CH}_{2} = \textbf{CH} - \textbf{CH}_{2} - \textbf{S} - \textbf{S} - \textbf{S} - \textbf{CH}_{2} - \textbf{CH} = \textbf{CH}_{2}.$ Flüssigkeit von penetrantem Geruch. Nicht unzersetzt destillierbar.

 $\textbf{Propyl-allyldisulfid} \quad \mathrm{C_6H_{12}S_2} = \mathrm{CH_3} - \mathrm{CH_2} - \mathrm{CH_2} - \mathrm{S} - \mathrm{S} - \mathrm{CH_2} - \mathrm{CH} = \mathrm{CH_2} \,.$ Nach Küchenzwiebel riechende Flüssigkeit. $Kp_{.16}$ 66—69°. $D_{15} = 1,0231$. Oxydationsmittel erzeugen außer den aus Allylsulfid entstehenden Oxydationsprodukten auch noch Propionsäure. Zinkstaub verwandelt bei 130° in das Monosulfid $C_6H_{12}S$.

Vorkommen und Isolierung der Allylsulfide. Die vorstehend aufgeführten

Polysulfide des Allylradikals bilden im Gemenge miteinander die Bestandteile des Knoblauchöls von Allium sativum. (Vgl. auch Öl von Allium scorodoprasma L. [5] 2, 410.) Durch Destillation der ganzen Pflanze mit Wasserdämpfen erhält man 0,005-0,009 % Öl von gelber Farbe und intensivem, höchst unangenehmem Knoblauchgeruch. Es ist optisch inaktiv und hat ein spezifisches Gewicht von $D_{14,5} = 1,0525$. Das rohe Knoblauchöl absorbiert

lebhaft unter Wärmeentwicklung trockenes HCl, wobei die verschiedensten Färbungen auftreten, bis das Ganze schließlich tief indigoblau wird. Quecksilberchlorid, Platinchlorid und Goldchlorid geben in alkoholischer Lösung voluminöse weiße bzw. gelbe Fällungen. Unter Atmosphärendruck destillieren auch die niedriger siedenden Teile nur unter geringer Zersetzung. Die Zerlegung in die Einzelbestandteile erfolgt nach SEMMLER ([5] 2, 407/08) durch fraktionierte

Destillation im Vakuum bei 16 mm Druck, wobei es zwischen 65 und 125° übergeht und einen Destillationsrückstand von etwa 10% hinterläßt. Bei mehrere Male wiederholter Fraktionierung erhält man schließlich folgende Fraktionen: I. bis 70°: Ausbeute ca. 6%, bestehend aus Propyl-allyldisulfid C₆H₁₂S₂.

II. 70—84°: lichtgelbes Öl von reinem Knoblauchgeruch, Menge 60°/0, D_{14.8} = 1,0237. Kp.₇₅₀ 196—200°. Liefert bei der Destillation über wenig Kalium im Vakuum völlig farbloses Diallyldisulfid. III. 112—122°: gelbes Öl, 20°/0 des Rohöls. Träger des unangenehmen, haftenden Knoblauchgeruchs. Hat die Zusammensetzung des Diallyltrisulfids. IV. Der nicht destillierte Kolbenrück-

sulfids. Alle Fraktionen geben mit HgCl, bzw. mit Goldchlorid in alkoholischer Lösung voluminöse, in Alkohol wenig lösliche Niederschläge. Die Fraktionen II—IV werden beim Erwärmen mit Zinkstaub in das gleiche Diallylsulfid verwandelt.

stand hat nach der direkten Analyse die Zusammensetzung des Diallyltetra-

Die Bestandteile des Knoblauchöls finden sich ferner im Öl von Thlaspi arvense ([5] 2, 748) sowie im Öl von Alliaria officinalis, das zu einem Zehntel aus Knoblauchöl (Rest Senföl) besteht (S. 752).

Butyl-erotonylsenfölsulfid $C_9H_{15}NS_2$ vgl. unter Senföle S. 1078. Sulfide unbekannter Konstitution. Im Öl der Küchenzwiebel (Allium cepa)

Lauchöle.

findet sich als Hauptbestandteil, wie SEMMLER zeigte ([5] 2, 408), ein

 $Disulfid \ C_6H_{12}\bar{S}_2$. $Kp._{10} \ 75-83^{\circ}$. $D_{12}=1,0234$. Es ist dem Siedepunkt nach vom Propylallyldisulfid aus dem Knoblauchöl verschieden. Durch Zink-

staub wird es in ein bei 130° abdestillierendes Sulfid C₆H₁₂S, durch nascierenden Wasserstoff (durch Kalium im Öl erzeugt) in ein gesättigtes Disulfid $C_6H_{14}S$

 $(Kp_{.10} 68-69^{\circ})$ verwandelt. Das Zwiebelöl erhält man bei der Wasserdampfdestillation der ganzen Pflanze in einer

Ausbeute von 0,046 %. Das Rohöl ist dunkelbraun und ziemlich dünnflüssig. $D_{8.7}=1,0410$. Es ist optisch aktiv ($\alpha_D=-5^0$) und erleidet bei der Destillation unter gewöhnlichem Druck Zersetzung. Unter 10 mm Druck geht es fast vollständig zwischen 64 und 125° über. Die I. Fraktion bis 100° bildet ein hellgelbes Öl von deutlichem, nicht unangenehmem Zwiebel-

geruch. Sie ist fast ebenso stark linksdrehend wie das Rohöl ($\alpha_D = -4^{\circ}$). D₁₂ = 1,0234. Die II. Fraktion, die den Hauptanteil ausmacht, siedet zwischen 100 und 125°, ist dunkelgelb und spezifisch schwerer (D = 1,0385). Aus beiden wurde durch erneute fraktionierte Destillation im wesentlichen das gleiche oben erwähnte Disulfid isoliert. In der II. Fraktion ist daneben noch ein Sulfid mit höherem Kohlenstoffgehalt und höherer Dichte enthalten, das möglicherweise mit einer der höher siedenden Verbindungen aus Asa-foetida-Öl identisch ist. Der Destillationsrückstand des Zwiebelöls ist dunkelbraungelb und von widerlichem Geruch. Er enthält eine höhere Schwefelungsstufe des obigen Disulfids, denn mit Zinkstaub entsteht daraus dasselbe Monosulfid wie aus diesem. Alle Fraktionen des Zwiebelöls geben mit alkoholischen Lösungen von HgCl2 weiße, mit Platin- bzw. Goldchlorid gelbe

Aus dem Öl von Asa foetida isolierte Semmler ([2] 3, 191) 1. ein Disulfid $C_7H_{14}S_2$. $Kp_{.9}$ 83—84°, $Kp_{.760}$ 210—212°. Beim längeren

Erhitzen mit Zinkstaub auf 130-150° und darauffolgendem schnellem Abdestillieren wird daraus ein Monosulfid C7H14S erhalten. Das Disulfid gibt mit alkoholischem HgCl, einen weißen, durch Wasserzusatz sich vermehrenden Niederschlag, aus dem man durch Auskochen mit Alkohol und Erkaltenlassen des alkoholischen Auszuges schöne Nadeln der Zusammensetzung C7H14S2, 2 HgCl, gewinnt.

2. ein Disulfid C₈H₁₆S₂. Kp., 92—96°.

Niederschläge.

3. ein Disulfid $C_{10}H_{18}S_2$. Kp., 112—115°. Beide in sehr geringer Menge. 4. ein Disulfid $C_{11}H_{20}S_2$. Kp., 126—127°.

Das ätherische Öl der Asa foetida, des eingetrockneten Milchsaftes aus Umbelliferen der Genus Ferula (Persien) erhält man durch Wasserdampfdestilla-

tion aus der Droge. Es hat ein spezifisches Gewicht von 0,95—0,98 und einen Schwefelgehalt von 20—25 %. Die S-Bestimmung nach Carius ist wegen der

explosionsartigen Reaktion mit HNO3 mit äußerster Vorsicht auszuführen. Die fraktionierte Destillation des Rohöls wird im Vakuum ohne Anwendung von Kalium über trockenen Bimssteinstücken (Verhinderung des Stoßens) durch-

geführt. Man erhält unter 9 mm Druck die folgenden 4 Fraktionen: I. 48—65°. Lichtgelb, enthält relativ wenig Schwefel und besteht im wesentlichen aus

einem schwefelfreien ätherischen Öl. II. 80—85°. Hellgelb, $D_{15} = 0.9712$, optisch aktiv ($\alpha_D = -12^{\circ}30'$). Macht $45^{\circ}/_{\circ}$ des Rohols aus und besteht fast ganz aus dem Disulfid $C_7H_{14}S_2$. III. 120—130°. Goldgelb, $D_{15}=1{,}012$, optisch aktiv ($\alpha_D = -18^{\circ} 30'$), liefert bei der Destillation über wenig metallischem

Natrium die Verbindung $C_{11}H_{20}S_2$ als reines, farbloses, leicht bewegliches Öl. Außerdem wird bei der Aufarbeitung der Fraktionen II und III sehr wenig von den beiden anderen Disulfiden C₈H₁₆S₂ und C₁₀H₁₈S₂ erhalten. Alle Frak-

tionen geben Niederschläge mit Hg, Pt und Au-Salzen. Die isolierten Disulfide sind sämtlich ungesättigt, gehören demnach in die Allylreihe und enthalten nach ihrem optischen Verhalten asymmetrisch gebaute Radikale.

1072 W. Schneider: Lauch- und Senföle. Senfölglucoside.

Weitere lauchartig riechende Stoffe, die chemisch fast unerforscht sind, kommen auch bei Leguminosen vor. Ein flüchtiger schwefelhaltiger, von Stickstoff freier Stoff ist in der Rinde von Scorodophleus Zenkeri, ein ähnlicher Stoff in den Samen von Acacia Farnesiana sowie in den Wurzeln und Zweigen anderer Acaciaarten beobachtet worden ([2] 3, 191).

B. Senföle.

Sie bilden eine Gruppe von Verbindungen, die chemisch als Ester der Iso-

thiocyansäure zu betrachten sind und somit außer durch ihren Gehalt an Schwefel auch durch den gleichzeitigen von Stickstoff charakterisiert sind. Soweit sie sich mit Wasserdämpfen verflüchtigen, treten sie als ätherische Öle auf und besitzen dann einen scharfen Geruch. Alle reizen die Schleimhäute stark und wirken auf der Haut Blasen ziehend. Die ihnen zugrunde liegende Wasserstoffverbindung ist die eine der beiden desmotropen Formen der tautomer reagierenden

Rhodanwasserstoffsäure. Von deren Thiocyansäureformel $H \cdot S \cdot C : N$ leiten sich als Ester die Alkylthiocyanate oder Alkylthodanide $R \cdot S \cdot C : N$, von der Formel der Isothiocyansäure $H \cdot N : C : S$ die Alkyl-isothiocyanate oder Senföle

R·N:C:S ab. Diese kann man zum Teil durch Umlagerung aus den Rhodaniden bei höherer Temperatur künstlich gewinnen. Da die *Rhodanwasserstoffsäure* nicht nur systematisch mit den Senfölen verwandt ist, sondern sie hier und da in den Pflanzen begleitet, sei sie im Rahmen dieses Kapitels mit behandelt, obwohl man sie nicht zu den Senfölen selbst rechnen kann.

Die Senföle sind in reinem Zustande farblose Flüssigkeiten, die in selteneren

Fällen (Cheirolin, Erysolin) bei Zimmertemperatur krystallisieren. Zum Teil sind sie unzersetzt destillierbar, zum Teil erleiden sie dabei Zersetzung. Sie lassen sich künstlich außer auf dem obenerwähnten Wege aus den Rhodaniden auch durch Umsetzung von Alkylaminen mit Schwefelkohlenstoff und darauffolgende Spaltung der primär so entstehenden Dithiocarbaminate R·NH·CS·SH, R·NH₂ durch Erhitzen mit wäßriger HgCl₂-Lösung bereiten. Umgekehrt gehen sie beim Erhitzen mit Wasser oder verdünnten Säuren oder auch mit wäßrigen

Alkalien unter Abgabe von H₂S und CO₂ in die entsprechenden Alkylamine über:

 $R-N=C=S+2H_2O=H_2S+CO_2+R-NH_2,$ woraus sich ihre chemische Konstitution im Gegensatz zu den isomeren Alkyl

rhodaniden ergibt, die bei analoger Verseifung nach dem Schema R—S—C: $N + 2H_2O = NH_3 + CO_2 + R$ —SH

$$\mathbf{N} = \mathbf{N} + 2\mathbf{n}_2 \mathbf{U} = \mathbf{I}$$

unter Bildung von Mercaptanen zerfallen.

Zum Nachweis der Senföle kann man einerseits die Verseifung zum Amin und dessen Identifizierung zumeist in Form eines krystallisierenden Salzes

Als solche eignen sich

oder Säurederivats verwenden oder ihre Eigenschaft, bei der Behandlung mit ammoniakalisch-alkoholischer Silberlösung einen schwarzen Niederschlag von Schwefelsilber zu liefern, andererseits kann man sie in charakteristische gut krystallisierende und sich leicht direkt aus ihnen bildende Derivate überführen.

1. die bei der Umsetzung mit Ammoniak (zumeist in Gegenwart von Alkohol) entstehenden *Monoalkyl-thioharnstoffe*:

$$\mathbf{R-N} = \mathbf{C} = \mathbf{S} \, + \, \mathbf{N}\mathbf{H}_3 = \mathbf{R-NH} - \mathbf{CS-NH_2},$$

2. die mit Phenylhydrazin beim Kochen in heißem Alkohol sich bildenden Phenyl-alkyl-thiosemicarbazide:

$$R-N=C=S+NH_2-NH-C_6H_5=R-NH-CS-NH-NH-C_6H_5$$

3. die Alkyl-thiocarbaminsäure-bornylester, die man durch Umsetzung der Senföle mit Borneolnatrium und Zersetzen der entstandenen Natriumverbindung mit verdünnter Säure bereiten kann:

 $C_{10}H_{18}ONa + S = C = N - R + H_2O = C_{10}H_{18}O - CS - NH - R + NaOH.$ Die Bestimmung des Senfölgehalts der pflanzlichen Rohmaterialien sowie

der daraus destillierten ätherischen Öle erfolgt zumeist nach Methoden, die auf der Bindung des Senfölschwefels an Silber beruhen (Beispiele s. unter Allylsenföl). Da bei Verfütterung von Rapspreßkuchen der Gehalt an toxisch wirkendem Senföl nicht gleichgültig ist, so sind mit der Senfölbestimmung praktische Interessen verknüpft ([2] 3, 187).

(Mikrochemische Reaktionen sind von Pietschmann' am Sinigrin erprobt und auf zahlreiche Senföl führende Pflanzen angewandt worden.

Die Destillate der Pflanzenteile prüft Pietschmann mit Hilfe folgender

- a) Mit Phenylhydrazin (Base). 1 Tropfen einer 0,00002 proz. Lösung von
- Allylsenföl gibt auf dem Objektträger am besten nach Zusatz von ein wenig
- Weingeist feine dünne Nadeln. Bei größerer Konzentration entstehen außer

b) Das Destillat wird mit der halben Menge konzentrierter Ammoniakflüssigkeit versetzt und ca. 12 Stunden in gut verschlossenem Gefäß aufbewahrt.

längeren, manchmal verzweigten Nadeln längere sechsseitig zugespitzte, unter dem Mikroskop weiß erscheinende Plättchen, unlöslich in Weingeist, löslich

u.a. in Wasser, Glycerin, Chloralhydrat.

Dann wird im Becherglas bis auf einen kleinen Rest eingeengt. Von dieser Flüssigkeit bringt man 1—2 Tropfen auf einen Objektträger und läßt bei normaler oder ein wenig erhöhter Temperatur verdunsten. Nach Bedarf wiederholt man das Auftragen der Flüssigkeitstropfen. Je nach der Konzentration der Lösung entstehen Krystalle von Allylthioharnstoff (Thiosinamin), deren Art stark von der Konzentration und von Verunreinigungen abhängt. Gibt man dazu 1 Tropfen Silbernitrat (0,3 g Silbernitrat, 25 Tropfen verdünnte Salpetersäure

Der Gehalt an Senfölglucosid ist bei Wurzel und Stengel von Armoracia lapathifolia sowie der Wurzel von Alliaria officinalis in der Rinde größer als im Holz. Bei Alliaria officinalis wird die Ausbeute an Senföl mit zunehmendem Alter der Pflanze in Wurzel und Blättern geringer, während sie im Samen mit

in 100 cm³), so erhält man — bei sehr starker Verdünnung erst nach dem Trocknen — feine, lange, meist verzweigte bündel- oder büschelförmig angeordnete Nadeln.

fortschreitender Reifung zunimmt. Inwieweit mit diesen Verfahren eine Unterscheidung von Allylsenföl und

anderen flüchtigen Senfölen möglich ist, wurde nicht untersucht.

ROSENTHALER² benutzt zum mikrochemischen Nachweis flüchtiger Senföle folgendes Verfahren: Man befeuchtet ein wenig das Material (0,05 g Senfmehl) in der Molischschen Gaskammer mit ein wenig Wasser, bedeckt mit einem Deckglas, an dessen Unterseite 1 Tropfen einer mit Salzsäure angesäuerten 1 proz. Permanganatlösung hängt, und erwärmt nach 10 Minuten mit kleiner Flamme des Mikrobrenners. Nach 5 Minuten nimmt man das Deckglas ab, versetzt die Permanganatlösung mit 1 Tropfen Salzsäure und bringt Permanganat und Braunstein durch leichtes Erwärmen über dem Mikrobrenner zum Verschwinden. Läßt man dann 1 Tropfen Bariumchlorid hinzufließen, so tritt Trübung durch Bariumsulfat ein.

² ROSENTHALER, L.: Chemische Charakterisierung von Drogen. Pharm. acta Helv.

1, 72 (1926).

¹ Pietschmann, A.: Zum mikrochemischen Nachweis der Senföle. Mikrochemie 2, 33 (1924).

empfiehlt sich deshalb, diesen Nachweis durch den mit Phenylhydrazin zu ergänzen. Man verfährt wie oben, bringt aber an die Unterseite 1 Tröpfchen Phenylhydrazinbase. In 12-24 Stunden bilden sich dann Nadeln der Additionsverbindung, die durch Behandeln mit Weingeist, in dem sie unlöslich sind, stärker hervortreten.) Vorkommen. Senföle sind aus Samen und vegetativen Organen der meisten Cruciferen sowie von Resedaceen, Capparidaceen und Tropäolaceen gewonnen bzw. darin nachgewiesen worden. Die Öle kommen zumeist in den Pflanzen

nicht als solche fertig gebildet vor, sondern sie entstehen erst durch einen Gärungs-

Das Verfahren eignet sich zum Nachweis aller flüchtigen Schwefelverbindungen, die durch Permanganat zu Schwefelsäure oxydiert werden. Es

prozeß, bei dem eigentümliche Glucoside durch ein in denselben Organen anwesendes Ferment, das Myrosin, jetzt besser Myrosinase genannt, in Traubenzucker, Senföl und andere Bestandteile gespalten werden. Bei der Darstellung der Senföle ist zu beachten, daß die Myrosinase von dem Glucosid getrennt in besonderen Zellen enthalten ist ([2] 3, 184), gegenüber dem Glucosid also erst nach hinreichender Zerkleinerung des Materials in Wirkung treten kann, ferner, daß sie durch 750 heißes Wasser getötet und außerdem wie andere Fermente durch gewisse Substanzen, wie Formaldehyd, 1 proz. Schwefelsäure, 0,1 proz. Lösungen von Sublimat oder Silbernitrat, unwirksam gemacht wird. Rhodanwasserstoff [SCN]H. Besteht in reinem Zustande aus einer weißen Krystallmasse, die sich oberhalb 0° schnell zersetzt. Er besitzt einen scharfen

ätzenden Geruch und stark saure Eigenschaften. Seine verdünnten wäßrigen Lösungen sind haltbar. Seine Salze, die Rhodanide, bilden sich beim Zusammentreten von Cyaniden mit Schwefel. Durch Schwefelwasserstoff wird Rhodanwasserstoff unter Bildung von NH3 und CS2 gespalten, eine Umsetzung, die einen Fingerzeig für die Entstehung geringer Mengen von CS2 in Pflanzen geben dürfte. Zum Nachweis dient vor allem die blutrote Färbung, die sowohl die

Salze wie die freie Rhodanwasserstoffsäure mit Eisen-3-salzen geben und

die sich durch Äther ausschütteln läßt, ferner die smaragdgrüne Farbe mit Kupfersulfat. Quantitative Bestimmung. a) Gravimetrisch ([7] 4, 37). Sehr gute Ergebnisse liefert das Verfahren von Gougouin. Man fällt als Kupfer-l-rhodanid, trocknet

bei 120—130° im Gooch-Tiegel und wägt. Meist aber oxydiert man in der Lösung mit einem Gemisch von konzentrierter Salpetersäure und Bromwasser oder durch H₂O₂ in Gegenwart von NH₃ und bestimmt die entstandene Schwefelsäure als BaSO₄ (auch in Gegenwart von Halogen- und Cyanverbindungen ausführbar). b) Titrimetrisch ([7] 1, 239, 240). Nach Volhard versetzt man die Lösung mit einem Überschuß an n/10 Silberlösung, säuert mit HNO3 an, fügt Eisenammoniakalaun hinzu und titriert mit n/10 Rhodankaliumlösung den Über-

schuß des Silbers zurück. Nach Thiel und Rupp verfährt man jodometrisch, indem man zunächst in bicarbonatalkalischer Lösung überschüssiges Jod, in n/10 Lösung zugesetzt, einwirken läßt. Nach vierstündigem Stehen bei Zimmertemperatur in einer Flasche mit lose sitzendem Glasstopfen (damit

CO₂ entweichen kann) säuert man mit HCl an und titriert sofort mit Thiosulfat und Stärke den Jodüberschuß zurück. Die Zeitdauer dieser Bestimmung kann auf wenige Minuten abgekürzt werden dadurch, daß man (14a) die mit überschüssigem Jod versetzte Rhodanidlösung mit 5—10 cm³ einer n Ammonboratlösung (20 g krystallisierte Borsäure zu 170 cm³ 10 proz. NH_3 -Lösung auf 1 l

verdünnt) alkalisiert. Nach 1-2 Minuten wird mit 10 cm3 2n HoSO4 oder HCl

angesäuert und zurücktitriert. Der Gesamtvorgang bei dieser sehr guten Methode entspricht der Gleichung

$${
m HSCN} + 3{
m J_2} + 4{
m H_2O} = {
m H_2SO_4} + 6{
m HJ} + {
m HCN}$$
 .

Außerdem gibt es noch eine größere Anzahl von maßanalytischen Methoden zur Bestimmung von Rhodanwasserstoffsäure in Spezialfällen ([1] 3, 148), neben denen noch die colorimetrische unter Verwendung der Farbreaktion mit Ferrichlorid hervorgehoben sei.

Mikrochemisch kann man Rhodanwasserstoffsäure und Rhodanide mit Hilfe der Reaktion von Deniges ähnlich wie CS₂ (s. d.) nachweisen. Einige Kubikzentimeter der fraglichen Flüssigkeit werden mit dem gleichen bis doppelten Volumen an Mercurisulfatlösung versetzt. Man schüttelt um, filtriert, wenn nötig, und erhitzt mindestens 1—5 Minuten zum schwachen Sieden. Bei Gegenwart eines Rhodanids bildet sich eine Trübung bzw. eine krystallinische Fällung, die unter dem Mikroskop meist strahlig gruppierte Prismen, bei starker Verdünnung auch rautenförmig gekreuzte Kryställchen ähnlich Streitäxten von Dithio-trimercurosulfat erkennen läßt. Noch 0,25 mg Rhodanwasserstoffsäure

Vorkommen. Kleine Mengen von Rhodanwasserstoff bzw. von ihren Salzen finden sich in manchen pflanzlichen Organen, z. B. in den Samen der Hülsenfrüchte ([1] 3, 140). Die freie Säure, und zwar in nicht unerheblicher Menge, enthält der frisch ausgepreßte Saft der Zwiebel (Allium cepa); auch im Cruciferensamen ist sie vorgefunden worden ([2] 3, 190).

Allylsenföl, Allylisothiocyanat, Isothiocyanallyl $C_4H_5NS = CH_2=CH$ —

im Liter sind so nachweisbar.

kalium) in der Wärme gewonnen.

CH₂—N=C=S. Als Senföl schlechthin bezeichnet, stellt es im wesentlichen das ätherische Öl des schwarzen Senfs, des Samens von Brassica nigra dar. In reinem Zustande ein farbloses, mit der Zeit gelblich werdendes Öl, von sehr stechendem, zu Tränen reizendem Geruch. Auf die Haut gebracht wirkt es heftig brennend und blasenziehend, die Dämpfe sind besonders für die Lunge außerordentlich schädlich. In Wasser ist es nur sehr wenig löslich, dagegen in organischen Flüssigkeiten in jedem Verhältnis klar mischbar. Kp. 150,7°, $D_{15}=1,020-1,025,\,n_D^{15}=1,5298$ ([1] 4, 214ff.). Mit konzentrierter Schwefelsäure entsteht unter stürmischer Entwicklung von COS schwefelsaures Allylamin ($C_3H_5\cdot NH_2$)₂, H_2SO_4 , das über H_2SO_4 zu einer krystallinischen, hygroskopischen Masse erstarrt. Verdünnte Salzsäure bei hoher Temperatur verseift zum Allylaminchlorid $C_3H_5-NH_2$, HCl (Krystalle aus absolutem Alkohol, F. 105—110°). Kochen mit starker Kalilauge führt zum freien Allylamin (Kp. 58°). Als ungesättigte Verbindung addiert Allylsenföl Brom unter Bildung eines öligen, mit Wasserdämpfen flüchtigen Dibromids. Synthetisch wird Allylsenföl fabrikatorisch durch Umlagerung

Zur Darstellung von natürlichem Senföl ([5] 2, 754ff.) werden gemahlene Samen von schwarzem Senf zunächst durch Pressen unter hydraulischem Druck möglichst von fettem Öl befreit, worauf man die zerkleinerten Preßkuchen mit lauwarmem Wasser anrührt und eine Zeitlang der Gärung überläßt. Nach deren Vollendung wird das gebildete Öl durch Wasserdämpfe abgetrieben. Die Ausbeute beträgt 0,5—1% des ursprünglichen Samens.

von Allylrhodanid (aus Allylbromid oder allylschwefelsaurem Salz und Rhodan-

Nebenreaktionen, die die Bildung des Senföls durch die enzymatische Spaltung seines Glucosids Sinigrin (s. d.) begleiten, sind die Ursache für zwei im natürlichen Senföl nie ganz fehlende Substanzen, Allylcyanid $C_3H_5 \cdot CN$ (Cyanallyl) und Schwefelkohlenstoff. Durch längere Berührung mit Wasser oder dem metallischen Kupfer der Destillationsblase wird Senföl unter Abscheidung von

1076

Schwefel in Allylcyanid verwandelt. Die Menge des auf diese Weise entstehenden Cyanallyls kann bei sorgloser Fabrikation so bedeutend werden, daß das ganze Öl leichter als Wasser wird, da $D_{17.5}$ für Allyleyanid = 0,835 ist. Ebenso bildet sich Schwefelkohlenstoff, wenn Senföl mit Wasser längere Zeit in Berührung steht. Er findet sich infolgedessen leicht auch im künstlichen Senföl. Weiter

enthält frisch bereitetes, sowohl natürliches als auch synthetisches Senföl sogar erhebliche Mengen des isomeren Rhodanallyls C3H5 · SCN, das sich im Laufe von 2 Monaten in Allylsenföl umlagert (3). Zur Darstellung reinen Senföls ist also abgelagertes Öl zu verwenden, das schon bei der ersten Destillation ohne großen Vor- und Nachlauf ca. 90% farbloses Senföl vom Kp. 150-151 liefert.

In dem synthetischen Allylsenföl ist übrigens noch als weitere isomere Verbindung das Propenylsenföl CH3-CH-CH-NCS, wenn auch nur in geringer Menge, nachgewiesen worden. Der Nachweis wurde durch Isolierung von essigsaurem Silber aus den mit Natriumchromat und Schwefelsäure erhaltenen Oxydationsprodukten geführt ([5] 2, 763). Essigsäure kann aber nur aus einem Propenyl-, nicht aber aus einem Allylradikal entstehen. Für das natürliche Senföl ist dieser Nachweis aber noch nicht erbracht.

Das natürliche Senföl ist eine dünnflüssige, farblose bis gelbe, stark lichtbrechende Flüssigkeit. Das spezifische Gewicht schwankt aus den oben erörterten Gründen bei nicht mehrfach frisch destilliertem Öl zwischen 1,016 Entsprechend ist $n_D^{20} = 1,52681-1,52804$. Es siedet größtenteils zwischen 148 und 1540 (760 mm). Am Licht färbt sich Senföl nach und nach rötlichbraun, während sich an den Gefäßwandungen ein schmutzig orangegelber Körper in Form einer dünnen Haut absetzt. Da es bisher kein Mittel gibt, das natürliche Senföl vom künstlichen zu unterscheiden, so ist das letztere als offi-

zinelles Präparat in das Deutsche Arzneibuch aufgenommen worden.

von Saccharomyces mycoderma ([1] 4, 217).

Zum Nachweis des Allylsenföls ist von seinen Derivaten am geeignetsten der Allylthioharnstoff (Thiosinamin) $C_3H_5 \cdot NH \cdot CS \cdot NH_2$, rhombische, schmelzende Prismen. Außerdem seien erwähnt das Phenylthiosemicarbazid C₃H₅ NH · CS · NH · NH · C₆H₅, F. 118° und der Allyl-thiocarbaminsäurebornylester C₁₀H₁₈O CS · NH · C₃H₅ F. 59—60° ([5] 1, 687). Ferner gibt Allylsenföl in alkoholischer Lösung mit Phloroglucin und konzentrierter HCl bei gewöhnlicher Temperatur eine blaßrote Färbung, die beim Erwärmen stärker wird. Endlich verhindert es in einer Verdünnung von 1:50000 das Wachstum

Quantitative Bestimmung von Senföl ([5] 1, 774; [14b]). Den Gehalt an Senföl kann man entweder dadurch ermitteln, daß man es als Thiosinamin zur Wägung bringt oder besser durch Umsetzung mit ammoniakalischer Silberlösung, wobei ebenfalls intermediär Thiosinamin entsteht, das aber dann gleich unter Abscheidung von Schwefelsilber weiter zerlegt wird. Im letzteren Falle, der allein

- hier berücksichtigt sei, unterscheidet man wieder eine titrimetrische und eine gravimetrische Methode ([5] 1, 776ff.). a) Titrimetrisch. Etwa 5 g (genau gewogen) einer Lösung von 1 g Senföl
- in 49 g Spiritus werden in einem 100 cm³ fassenden Meßkolben mit 50 cm³ n/10 Silbernitratlösung und 10 cm^3 Ammoniak (D = 0,960) versetzt. Kolben versieht man mit einem als Rückflußkühler dienenden, 1 m langen Steigrohr und erhitzt ihn 1 Stunde lang auf dem lebhaft siedenden Wasserbade. Sodann kühlt man auf Zimmertemperatur ab, füllt mit Wasser bis zur Marke auf,

schüttelt durch und filtriert 50 cm³ des Filtrats werden nach Zusatz von 6 cm³. HNO₃ (D = 1,153) und etwas Ferriammoniumsulfatlösung mit n/10 Rhodanammoniumlösung titriert, bis eben bleibende Rotfärbung eintritt. Die in Reaktion getretene Menge der Silberlösung erhält man, indem man die Anzahl der verbrauchten Kubikzentimeter Rhodanlösung verdoppelt und das Produkt von 50 subtrahiert. Es sei a die Menge der angewandten Senföllösung in Grammen, b die Zahl der verbrauchten Kubikzentimeter Silberlösung, so erhält man den Prozentgehalt an Allylsenföl zu $b \cdot 24,78/a$.

b) Gravimetrisch. Man verfährt zunächst genau wie bei der titrimetrischen

Methode, nur braucht man natürlich keine eingestellte Silberlösung anzuwenden. Nachdem sich der Niederschlag von Schwefelsilber gut abgesetzt hat, sammelt man ihn durch Filtrieren der heißen Flüssigkeit auf einem vorher nacheinander mit Ammoniak, heißem Wasser, Alkohol und Äther gewaschenen, getrockneten

langsam mit kleiner Flamme bis zum Sieden erhitzen, dann mit größerer weiter, zur Verhinderung des Schäumens). Die zuerst übergehenden 40-50 cm³ werden in einem Meßkölbchen von 100 cm³ Inhalt, das 10 cm³ Ammoniakflüssigkeit enthält, aufgefangen und mit 20 cm³ n/10 Silbernitratlösung versetzt. Dem Kölbehen wird ein kleiner Trichter aufgesetzt und die Mischung 1 Stunde lang auf dem Wasserbade erhitzt. Nach dem Abkühlen und Auffüllen mit Wasser bis zur Marke werden 50 cm³ des klaren Filtrats nach Zusatz von 6 cm³ HNO₃ und 5 cm³ Ferriammoniumsulfatlösung mit n/10 Ammoniumrhodanidlösung titriert. Der so ermittelte Verbrauch an angewandter Silberlösung in Kubikzentimeter (s. oben) ergibt die Menge des vorhandenen Senföls in den 5 g Samenmaterial; denn 1 cm³ Silberlösung entspricht 0,004956 g

Die Bestimmung kann auch so erfolgen, daß das zuvor durch Myrosinwirkung aus dem Samenmaterial in Freiheit gesetzte Senföl durch Kaliumpermanganatlösung oxydiert und die gebildete Schwefelsäure als Bariumsulfat

d-sek.-Butylsenföl, d-sek.-Butylisothiocyanat $C_5H_9NS = CH_3-CH_2-$ CH(CH₂)-N=C=S. Bildet den Hauptbestandteil des ätherischen Löffelkrautöles von Cochlearia officinalis und entsteht aus einem in der Pflanze enthaltenen Glucosid Glucocochlearin durch Myrosinasewirkung. Optisch aktive farblose Flüssigkeit vom chrakteristischen Geruch des Cochleariaöles. Kp. 159°. $D_{12} = 0.943$. $[\alpha]_D^{20} = +61$ bis 62°, in 5,416 proz. Lösung in 94 proz. Alkohol = +66,2°. Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub und H₂SO₄ in alkoholischwäßriger Lösung d-sek.-Butylamin CH₃—CH₂—CH(CH₃)—NH₂ (farblose Flüssigkeit, Kp. 63°, D = 0.7363, $[\alpha]_D^{20} = +7.44^\circ$, Platinat $2C_4H_{12}NPtCl_6$, schöne gelbrote Prismen, F. 204-210°). Das Senföl wird künstlich erhalten durch Umsetzung des Amins in alkoholischer Lösung mit überschüssigem CS2, Behandlung des Reaktionsprodukts mit einer wäßrigen HgCl₂-Lösung und Zersetzung der abgeschiedenen Quecksilberverbindung durch Destillation mit Wasserdampf ([1] 4, 160, 161). Beim Erhitzen mit Ammoniak auf 100° bildet sich aus dem Senföl der optisch aktive bei 137° schmelzende d-sek.-Butylthioharnstoff $([\alpha]_D=+33,97^0$ in gesättigter wäßriger Lösung, =+22,77in 3,568 proz. Lösung

Vorkommen siehe unter Sinigrin S. 1087, 1093.

und gewogenen Filter, wäscht ihn mit heißem Wasser gut aus, verdrängt die

 $b \cdot 39,995/a$.

Allylsenföl.

gewogen wird.

wäßrige Flüssigkeit mit starkem Alkohol und diesen wieder mit Äther. Der so

behandelte Niederschlag wird bei etwa 80° bis zur Gewichtskonstanz getrocknet, Es sei wieder a die Menge der angewandten Senföllösung in Grammen, b die

gefundene Menge Schwefelsilber, dann ist der Prozentgehalt an Allylsenföl

Bestimmung des Senfölgehaltes in Samen ([4] S. 623). 5 g gepulverter Samen

wird in einem Kolben von etwa 300 cm³ mit 100 cm³ Wasser von 20—25° über-

gossen und der verschlossene Kolben unter wiederholtem Umschwenken 2 Stunden

lang stehengelassen. Darauf destilliert man unter sorgfältiger Kühlung (erst sehr

F. $135^{\,0}$ ([x]_D = $+20^{\,0}$ in Alkohol). Zur Darstellung des Senföls aus Cochlearia officinalis ([5] 2, 749) wird das Kraut sorgfältig zerkleinert und mit Wasser angerührt über Nacht stehen ge-

in 94 proz. Alkohol). Mit Phenylhydrazin bildet sich ein Thiosemicarbazid vom

lassen. Wird trockenes Kraut verwendet, so muß man es mit einem Fünftel seines Gewichts an weißem gepulvertem Senfmehl und Wasser zu einem Brei anrühren,

da beim Trocknen das im frischen Kraut enthaltene Ferment unwirksam wird.

Dann destilliert man mit Wasserdampf. Die Ausbeute aus trockenem Kraut

beträgt 0,175-0,305%. Auch aus den Samen kann nach Zusatz von weißem Senfmehl das gleiche Öl destilliert werden. Das Rohöl siedet zwischen 150

und 162° bis auf einen Rückstand von etwa 5°/0 über. Es hat einen scharfen, senfölähnlichen, nicht unangenehmen Geruch. $D_{15} = 0.933 - 0.950$. $[\alpha]_D = +52$ bis + 56°. Der Gehalt an reinem Butylsenföl schwankt zwischen 87 und 98°/0

(Gehaltsbestimmung analog wie bei Allylsenföl, s. d.). Das Rohöl enthält vermutlich etwas d-Limonen und außerdem Raphanol. Das im Handel befindliche sog. "künstliche Löffelkrautöl" ist Isobutylsenföl

(CH₂)₂CH · CH₂ · NCS und daher mit dem natürlichen nicht identisch. Es siedet bei 162°, und sein Thioharnstoff schmilzt bei 93,5°. Vorkommen. d-sek.-Butylsenföl ist außerdem noch im Kraut von Coch-

learia danica, Cardamine pratensis und Cardamine amara nachgewiesen worden ([5] 1, 688, 689).

Crotonylsenföl, Allylomethylisothiocyanat $C_5H_7NS = CH_2=CH-CH_2$ CH,-N=C=S. Farblose, stark lichtbrechende Flüssigkeit, deren Geruch an

Meerrettich und Allylsenföl erinnert. Kp. 174° (geringe Zersetzung). $D_{11} = 0.9933$. Mit alkoholischem Ammoniak entsteht ein bei 64° schmelzender, in feinen Nadeln krystallisierender Thioharnstoff ([5] 1, 689).

Vorkommen und Darstellung. Dieses Senföl ist gleichfalls in Form eines Glucosids, des Gluconapins, in den Rapssamen (Brassica napus) und im chinesischen Colzasamen von Brassica campestris chinoleifera enthalten. Es wird in Freiheit

gesetzt, wenn man die Samen mit weißem Senfmehl einmaischt und der Wasserdampfdestillation unterwirft. Vorteilhafter ist es, die gepulverten Samen zu-

nächst von der Hauptmenge des fetten Öles abzupressen, dann in heißes Wasser zu geben und nach dem Erkalten mit weißen Senfsamen zu versetzen. Das entstandene Senföl wird dann auf dem Wasserbade unter vermindertem Druck abdestilliert und das teils auf dem Wasser schwimmende, teils darin gelöste Ol mit Äther aufgenommen. Ausbeute bis 0,8%. Mit den von HOFMANN und von

Charon dargestellten künstlichen Crotonylsenfölen ist das aus Rapssamen nicht identisch, sondern nur isomer ([5] 2, 767). Verfütterung von senfölhaltigen Colzakuchen an Tiere hat zu Vergiftungs-

fällen geführt. Ein Crotonylsenföl unbekannter Konstitution, dessen Thiocarbaminsäure-

bornylester bei 55-56° schmolz, fanden Schimmel & Co. ([5] a. a. O.) in einem Senföl aus indischer Senfsaat von Brassica juncea, das sich unnormal verhielt.

Es enthielt nur 40 % Allylsenföl, dafür aber 50 % einer bei 175—1760 siedende Fraktion von der Zusammensetzung C_5H_7NS ($D_{15}=0.9941$), deren Thioharnstoff bei 69—70° schmolz. Da das Gemisch dieser Verbindung mit dem Thioharnstoff des natürlichen Crotonylsenföls zwischen 45 und 50° schmolz, lag an-

scheinend normales Crotonylsenföl nicht vor. Butylsulfid-crotonylsenföl, Butyl-crotonylsenföl-sulfid $C_9H_{15}NS_2=C_4H_9-S-CH$ =CH-CH₂-CH₂-N=C=S(?). Als eine Verbindung dieser Konstitution sprechen Heiduschka und Zwergal (5a) neuerdings den scharfen Geschmack-

stoff des Rettichs (Raphanus sativus niger und R. s. alba) an. Das Wasser-

dampfdestillat von feingeschnittenen Rettichscheiben wurde mit Äther oder Petroläther ausgeschüttelt und das Lösungsmittel auf dem Wasserbade ver-Bei der Rektifikation des Rohprodukts durch Vakuumdestillation wurde neben einer salbenartigen Substanz (vgl. S. 1082) ein hellgelbes Öl,

Kp. 140—1420 (20 mm) isoliert, das den scharfen Geruch und Geschmack des frischen Rettichs besitzt. Die Analysen deuten auf die Formel C9H15NS2 oder auch C9H17NS2. Die Entscheidung zwischen beiden steht noch aus und damit auch der vollgültige Beweis für die oben angenommene Konstitution des Rettichsenföls. Der Gesamtgehalt des frischen Rettichs an Senföl beträgt nur 0,01

bis $0.02^{0}/_{0}$. Methylsulfon-n-propylisothiocyanat $C_5H_9O_2NS = CH_3-SO_2-$ Cheirolin, CH₂-CH₂-CH₂-N=C=S. Ein eigenartiges von den bisher besprochenen in der

Zusammensetzung erheblich abweichendes Senföl ist in den Samen des Goldlacks enthalten. Es ist ausgezeichnet durch die Anwesenheit einer Sulfongruppe im Molekül, die hier zum ersten Male natürlich vorkommend aufgefunden wurde. Es liegt in den Samen ebenfalls an Zucker gebunden vor in Form des Glucosids Glucocheirolin, aus dem es wie die anderen Senföle durch Myrosinase

in Freiheit gesetzt wird ([2] 3, 190; [11] S. 175; [5] 2, 773). Das Cheirolin krystallisiert aus Äther in farb- und geruchlosen Prismen vom F. 47—48°. Seine Lösungen sind optisch inaktiv. Kp., ca. 200°. Bei der Destillation unter Atmosphärendruck erfolgt Zersetzung. Mit Wasserdämpfen ist es nicht flüchtig. In warmem Wasser löst es sich beträchtlich, auch bei gewöhnlicher Temperatur noch merklich. Sein Pulver wirkt stark reizend auf die Schleimhäute. In Alkohol ist es sehr leicht löslich.

Bei der Verseifung zerfällt Cheirolin quantitativ in CO₂, H₂S und γ -Aminopropylmethylsulfon CH₃—SO₂—CH₂—CH₂—CH₂—NH₂ (F. 44°, Hydrochlorid F. 146°, Pikrat F. 190 bis 192°). Wird Cheirolin mit 1 /₂ Mol. HgO in warmem Wasser behandelt, so entsteht der Di-(γ -methylsulfonpropyl-)thioharnstoff ($C_4H_9O_2S \cdot NH$): CS, F. ca. 125°, bei der erneuten Behandlung mit HgO resultiert daraus der

 $Di-(\gamma-methylsulfon propyl-)harnstoff (C_4H_9O_2S-NH): CO, F. 172^{\circ}$

Mit alkoholischem Ammoniak bildet Cheirolin einen Thioharnstoff vom F. 116°, mit Anilin in Alkohol einen Phenyl-thioharnstoff vom F. 136°. Kaliumpermanganat oxydiert das Cheirolin in schwefelsaurer Lösung zur Methylsulfonpropionsäure CH₃—SO₂—CH₂—CH₂—COOH, F. 105°, rote rauchende Salpetersäure im Einschlußrohr verbrennt bis zu der gegen weitere Oxydation so sehr beständigen Methylsulfonsäure CH_3-SO_3H , die an ihrem aus Alkohol krystallisierenden Bariumsalz $(CH_3SO_3)_2Ba+1^1/_2H_2O$ identifiziert werden kann. Die aus

diesen Reaktionen gefolgerte Konstitution wurde auf dem Wege der Synthese bewiesen (W. SCHNEIDER). Zur Darstellung des Cheirolins, das außer im Goldlacksamen (Cheirantus

cheiri) auch im Samen von Erysimum arkansanum Nutt. sich findet, werden die zermahlenen Samen zuerst mit Äther von fettem Öl befreit und sodann nach Zusatz von 5 proz. Sodalösung (zur Zersetzung des Glucocheirolins) mit Ather ausgeschüttelt. Beim Abdunsten des Äthers hinterbleibt ein braunes Öl, das je Portion aus 1 kg Samen mit 600 cm³ 0,5 proz. Schwefelsäure von 50—60^o aufgenommen wird. Das dabei nicht mit gelöste fette Ol wird abgetrennt und

darauf noch zweimal mit je 200 cm³ des gleichen warmen Lösungsmittels ausgeschüttelt. Die vereinigten Schwefelsäureauszüge werden noch mindestens 40° warm zur Klärung durch ein doppeltes Filter gegossen und das Cheirolin in einem geräumigen Scheidetrichter mit einer reichlichen Menge krystallisierten

Ammoniumsulfats ausgesalzen. Die ölige Emulsion wird mit 1 l Äther ausgezogen und die ätherische Lösung über geglühter Pottasche entwässert. Falls sich dabei schon ein Teil des Cheirolins in Krystallen auf dem Trockenmittel absetzt, bringt man diese durch gelindes Erwärmen des Äthers am Rückflußdie Synthese bestätigt worden.

kühler wieder in Lösung und filtriert warm von der Pottasche ab. Nach Abdunsten des Äthers verbleibt das Cheirolin zumeist als farbloses, die Wände des Kolbens nicht benetzendes Öl zurück, das nach völligem Erkalten oft spontan, wenn nicht, dann beim Animpfen zu einer strahlig krystallisierten, häufig von

großen rechteckigen, briefkuvertähnlichen Tafeln durchsetzten Masse erstarrt. Zur Reinigung wird die Verbindung aus Äther oder bei größeren Quantitäten

aus der gleichen Gewichtsmenge Methylalkohol umkrystallisiert. Ausbeute aus Goldlacksamen 1,6-1,7%, aus Samen von Erysimum arkansanum 1,3%. Erysolin, Methylsulfon-n-butylisothiocyanat $C_6H_{11}O_2NS = CH_3-SO_2-CH_2$

-CH₂-CH₂-CH₂-N=C=S. Das nächst höhere Homologe des Cheirolins

findet sich im Samen von Erysimum Perowskianum Fisch. et Mey. ([2] 3, 193; [5] 2, 772). Die Verbindung krystallisiert aus Äther in schönen, farblosen Prismen

vom F. 59-60°, deren Pulver ebenfalls die Schleimhäute stark reizt. In warmem Wasser ist sie ebenso wie Cheirolin beträchtlich löslich. Bei der Verseifung ent-

steht das zugrunde liegende Amin, das δ -Amino-butylmethylsulfon, dessen Hydrochlorid bei 160° schmilzt. Oxydation mit roter rauchender Salpetersäure führt

wie beim Cheirolin zur Bildung von Methylsulfonsäure. Alkoholisches Ammoniak bildet einen Thioharnstoff vom F. 143-1440. Auch hier ist die Formel durch

Die Darstellung des Erysolins erfolgt ganz analog der für das Cheirolin beschriebenen. Nur ist es zur Erhöhung der Ausbeute erforderlich, das entfettete Samenmehl mit Wasser angerührt vor der Ätherextraktion einige Stunden bei 35° stehenzulassen, um die enzymatische Bildung des Senföls aus seinem Glucosid abzuwarten. Cheirolin scheint sich in dem Samen von Erysimum

Perowskianum nicht neben dem Erysolin vorzufinden. Benzylsenföl, Benzylisothiocyanat $C_8H_7NS = C_6H_5-CH_2-N=C=S$. Wasser unlösliche Flüssigkeit von scharfem Kressengeruch. Kp. 243°. Kp., 17 140—141°. $D_{15} = 1,1246$. Künstlich wird es gebildet bei der Destillation von

Benzylrhodanid, ferner durch Behandlung des aus Benzylamin $C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot NH_2$ und CS₂ entstehenden Reaktionsprodukts mit alkoholischer HgCl₂-Lösung und darauffolgender Destillation ([1], 12, 1059). Mit alkoholischem Ammoniak bildet es den bei 162° schmelzenden Benzylthioharnstoff, mit Phenylhydrazin das Phenyl-benzylthiosemicarbazid vom F. 158° ([5] 1, 690).

Benzylsenföl entsteht bei der fermentativen Spaltung des in der Gartenkresse (Lepidium sativum) und in der Kapuzinerkresse (Tropaeolum majus) enthaltenen Glucosids Glucotropäolin und bildet den scharfen Bestandteil des

aus Kraut oder Samen dieser Kressen destillierten Öles ([5] 2, 747, 907). Wird das Kressenkraut vor der Destillation nicht sorgfältig zerkleinert, so kann das in ihm enthaltene Ferment nicht zu dem in anderen Zellen abgelagerten Glucosid gelangen, sondern wird vorher durch die Hitze abgetötet und kann die Spaltung in Benzylsenföl und Zucker nicht herbeiführen. Durch die direkte Einwirkung des heißen Wassers auf das Glucosid bildet sich dann an Stelle des Senföls das

von Hofmann im Kressenkrautöl gefundene Benzylcyanid C₆H₅ · CH₂ · CN. Der Samen von Lepidium sativum liefert jedenfalls, wenn man ihn gemahlen mehrere Stunden mit Wasser stehen läßt und dann mit Wasserdampf destilliert, ein schwach gelblich gefärbtes Öl, das zum Teil aus Benzylsenföl besteht. Das Kapuzinerkressenöl kann sowohl durch Ätherextraktion des durch Auspressen

des zerkleinerten Krautes erhaltenen Saftes als auch des Destillationswassers gewonnen werden. Die Ausbeute an dem bräunlichen Öl beträgt 0,0325%. Es besteht fast ganz aus Benzylsenföl, Vorkommen. Außer den genannten Kressenarten liefern auch Lepidium

rurale (Kraut und Samen), L. campestre R. Br. (Samen) und L. latifo-

sinkende Öle. Phenyläthylsenföl, β -Phenäthylsenföl, β -Phenäthylisothiocyanat C_9H_9NS = C₆H₅—CH₂—CH₂—N=C=S. Rettichartig riechendes, dickflüssiges Öl. Kp.₁₃

141—142°. $D_{15}=1,0997$ ([5] 1, 690). Wird künstlich aus β -Phenäthylamin und CS, und Destillation des Umsetzungsprodukts mit einer wäßrigen HgCl2-Lösung erhalten ([1] 12, 1100). Der Phenäthylthioharnstoff aus dem Senföl und alkoholischem Ammoniak schmilzt bei 1370 und liefert durch Entschwefelung mittels

AgNO₃ und Barytwasser den Phenäthylharnstoff (F. 111-112°, lange feine Nadeln). Beim Erhitzen des Senföls mit konzentrierter HCl im zugeschmolzenen Rohr und Eindampfen der Lösung erhält man das Hydrochlorid des β -Phen-

äthylamins C₆H₅·CH₂·CH₂·NH₂, HCl (Blättchen aus Alkohol F. 217°). Das freie Amin siedet bei 197-198°. Sein Pikrat schmilzt bei 168° und das

aus dem Amin mit Oxalsäurediäthylester bereitete Diphenäthyloxamid bei 186° ([5] 2, 771).Vorkommen und Darstellung. Das β -Phenäthylsenföl ist im ätherischen Öl der Brunnenkresse (Nasturtium officinale) und der perennierenden amerikanischen Winterkresse (Barbarea praecox) enthalten und bildet den Hauptbestandteil des Resedawurzelöls. Das Kraut der Brunnenkresse muß zur Gewinnung des Oles ebenfalls vor der Destillation sorgfältig zerkleinert werden, sonst erhält man an Stelle des Senföls in der Hauptsache Phenylpropionsäurenitril C₆H₅ · CH₂ · CH₂ · CN. Frische Resedawurzeln geben bei der Destillation 0,014 bis 0,035% Öl, das genau wie Phenäthylsenföl riecht. Höchstwahrscheinlich ist das gleiche Senföl auch im Reseda-Extraktöl enthalten und nimmt an der Erzeugung des Duftes der Resedapflanze teil (12). Schließlich erhält man auch durch Destillation der Schalen von Wasser- und Stoppelrüben von Brassica

Rapa var. rapifera in sehr geringer Menge ein ätherisches Öl, das aus β -Phenäthylsenföl besteht. Außerdem ist Phenyläthylsenföl auch im Meerrettich (Cochlearia armoracia) enthalten (5a). p-Oxybenzylsenföl, p-Oxybenzylisothiocyanat $C_{\circ}H_{\circ}ONS = HO - C_{\circ}H_{\circ}$

-CH₂-N=C=S. Dieses Senföl, auch Sinalbinsenföl genannt, entsteht bei der Einwirkung von Myrosinase auf das im weißen Senf (Sinapis alba) vorkommende

Glucosid Sinalbin. Es ist eine ölige Flüssigkeit von brennendem Geschmack, die auf der Haut Blasen zieht, jedoch viel langsamer als Allylsenföl. Es ver-

flüchtigt sich mit Wasserdämpfen nur spurenweise und kann infolgedessen aus den weißen Senfsamen nicht durch Wasserdampfdestillation gewonnen werden.

Mit Wasser angeriebener weißer Senf hat dementsprechend zwar einen scharfen Geschmack, ist aber fast geruchlos. Der stechende Senfölgeruch tritt erst beim

Erhitzen auf, wobei allerdings auch Zersetzung eintritt. In der Kälte riecht dieses Senföl nur schwach anisartig. Von verdünnten Alkalien wird es gelöst. Diese Lösungen zeigen nach dem Erwärmen mit Eisenchlorid eine Rotfärbung,

während das Senföl selbst die Rhodanreaktion nicht gibt ([5] 1, 690; 2, 766).

An charakteristischen Derivaten sind (nach unveröffentlichten Versuchen des Verfassers) bisher die folgenden dargestellt: Der Phenyl-p-oxybenzylthioharnstoff, F. 170—171°. Bildet sich bei der Einwirkung von Anilin auf das Senföl

in ätherischer Lösung und krystallisiert aus verdünntem Alkohol in schwach gelblichen Nadeln. Löslich in Natronlauge, daraus durch Säuren unverändert

fällbar. Durch Schütteln seiner Lösung in wäßrigem Alkohol mit HgO wird er entschwefelt zum Phenyl-p-oxybenzylharnstoff, F. 140-1420, farblose Nadeln aus Alkohol. Mit Phenylhydrazin in alkoholischer Lösung vereinigt sich das Sinalbinsenföl zum Phenyl-p-oxybenzyl-thiosemicarbazid, farblose Blättchen aus

wäßrigem Alkohol, F. 124°, löslich in Natronlauge.

W. Schneider: Lauch- und Senföle. Senfölglucoside.

1082

durch Extraktion mit Schwefelkohlenstoff befreit und sodann mit Wasser zu einem Brei angerieben. Nach dem Abpressen wird sowohl die abgepreßte Flüssigkeit als auch der zerkleinerte Preßkuchen mit Äther ausgezogen. Beim Abdunsten hinterbleibt das Sinalbinsenföl. Die Verbindung ist noch recht wenig unter-

Zur Darstellung werden die weißen Senfsamen zermahlen, von fettem Öl

sucht, insbesondere sind keine Derivate von ihr bekannt. Die Konstitution ist aus der Analyse ihres Glucosids und aus der Bildung von *p-Oxybenzylcyanid*, die man bei gewissen Spaltungsreaktionen des Sinalbins (s. d.) beobachten kann, erschlossen worden.

Das Sinalbinsenföl ist bisher nur im weißen Senf aufgefunden worden. Es ist bemerkenswert, daß schwarzer Senf dieses Senföl auch nicht in Spuren enthält, sondern nur Allylsenföl, wie umgekehrt der weiße Senf kein Allylsenföl bei der Destillation liefert.

Senföle unbekannter Konstitution. Außer dem in seiner Konstitution noch rätselhaften von Schimmel & Co. ([12] vgl. S. 31) aufgefundenen isomeren Crotonylsenföl gibt es noch mehrere auf Glucoside zurückzuführende senfölartige Stoffe, über deren Natur noch nichts Sicheres bekanntgeworden ist. Solche Verbindungen liefern z. B. Iberis amara L., Sisymbrium officinale Scor. und Matthiola annua R. Br. und andere ([5] 2, 743). Aus Capsella bursa pastoris, für das die gleiche Vermutung bestand, konnte Blanksma ([5] 1, 685) kein Senföl erhalten, dagegen einen flüchtigen schwefelhaltigen Stoff, der mit ammoniakalischem AgNO₃ einen schwarzen Niederschlag bildet. Die Samen von Eruca sativa Lam. geben ebenfalls nach der Behandlung mit Wasser und darauffolgender

Destillation ein flüchtiges Öl, das Stickstoff und Schwefel enthält, durch Fermentwirkung gebildet wird und von den Senfölen der Rapsarten verschieden ist

([5] 2, 753).

Der salbenartige Stoff aus Rettich (Raphanus) (vgl. S. 1079) ist vermutlich ein zweites Rettichsenföl von noch unbekannter, aber wahrscheinlich aromatischer Natur, denn es ähnelt auffallend in Geschmack und Geruch der braunen salbenartigen Substanz aus dem Meerrettich (5a). Diese lieferte bei der Mikrovakuumdestillation ein unter 15 mm bei 163—166° übergehendes, nach Senföl riechendes hellgelbes Öl von der Zusammensetzung C₁₀H₁₁NS. Es handelt sich offenbar um ein Phenylpropylsenföl von noch nicht ermittelter Struktur. Es ist neben Allylsenföl und Phenyläthylsenföl als dritter Bestandteil des Meerrettich-

wurde zu etwa 0,1—0,2% ermittelt (5a).

Von einer Anzahl von Brassica- und Raphanusarten hat C. Grimme ([5] 2, S. 768) den Gehalt an flüchtigem Senföl nach der Vorschrift des D.A.B. V für die Feststellung des Gehalts der schwarzen Senfsamen an Senföl bestimmt. Er fand bei 22 Arten Werte zwischen 0,012 bis 0,259% im Samen. Die erhaltenen Zahlen geben aber nur den scheinbaren Gehalt an Allylsenföl an. Welche Art

geschmackstoffs anzusehen. Der Gesamtgehalt des Meerrettichs an Senfölen

von Senföl in den einzelnen Samen vorliegt, bedarf erst noch der Feststellung. Erwähnt sei schließlich noch, daß nach Blanksma Destillate von Lepidium campestre, Nasturtium amphybium und Draba verna L. auf die Entwicklung von Kahmhefe eine stark hemmende Wirkung ausüben, was ja, wie bei Allylsenföl erwähnt wurde, auch auf die Anwesenheit von Senföl schließen läßt.

C. Senfölglucoside.

Die Senföle sind in den Pflanzen, aus denen sie gewonnen werden können, in den meisten Fällen, wenn nicht immer, nicht als solche in freiem Zustande enthalten, sondern sie liegen an Zucker und Schwefelsäure gebunden in Form

Senfölglucoside.

halten zugleich auch ein Enzym, die Myrosinase (früher meist Myrosin genannt), das jene unter Bildung von Senfölen, Traubenzucker und dem Bisulfat einer Base (R·OH) spaltet. Ihrer Konstitution nach hat man die Senfölglucoside allgemein als esterartige Abkömmlinge einer hypothetischen $Iminothiolkohlensäure~HN:C(SH)\cdot OH~aufzufassen~und~kann~sie~gemäß~der~allgemeinen~Formel~I,~ihre~enzymatische~Spaltung~entsprechend~dem~Schema:$

eigentümlicher Glucoside vor, die man zusammenfassend als Senfölglucoside oder Glucosinapide bezeichnet. Die Pflanzen, welche Senfölglucoside führen, ent-

$$\begin{array}{c} R-N=C \\ I \\ OSO_{3} \cdot R \end{array} + \\ H_{2}O = R-N=C=S \\ + \\ C_{6}H_{12}O_{6} \\ + \\ R \cdot \\ HSO_{4} \end{array}$$

formulieren. Die an den Schwefelsäurerest gebundene Base ist zumeist Kali,

im Falle des Glucosids des weißen Senfs ein höchst kompliziert gebautes Cholinderivat, das *Sinapin* (s. bei Sinalbin). Daß der Traubenzucker im Glucosidmolekül in direkter Bindung mit dem Senföl-Schwefel steht, ergibt sich zweifelsfrei aus der Tatsache, daß man bei der Zersetzung des bisher am besten untersuchten *Sinigrin* (s. d.) unter Umständen die Bildung eines schwefelhaltigen Traubenzuckers, der *1-Thioglucose* (Glucothiose) nachweisen kann.

Die den Glucosiden als salzartigen Verbindungen entsprechenden glucosidischen Säuren sind in freiem Zustande infolge ihrer großen Zersetzlichkeit nicht

isolierbar. Charakteristisch für die Senfölglucoside ist außer ihrer fermentativen Spaltung durch Myrosinase vor allem ihr Verhalten gegen Silbernitrat bzw. lösliche Quecksilbersalze. Mit diesen Reagenzien setzen sie sich unter Abspaltung des Zuckers, an dessen Stelle das Schwermetall an den Senfölschwefel tritt, und häufig auch unter Austausch der am Schwefelsäurerest gebundenen Base gegen ein zweites Schwermetallatom zu schwerlöslichen, krystallisierbaren Verbindungen um, die als Senfölslbersulfate bzw. als Senfölquecksilbersulfate bezeichnet werden und bei der Konstitutionsermittlung und dem Nachweis der Senfölglucoside eine wichtige Rolle gespielt haben.

Zur Erkennung der Anwesenheit eines Senfölglucosids in einem angereicherten pflanzlichen Glucosidextrakt sowie auch zur Durchführung enzymkinetischer Studien über die Spaltung von Senfölglucosiden ist vielfach die Verwendung einer hochwirksamen, gereinigten *Myrosinaselösung* erforderlich. Man bereitet sich eine solche am besten nach C. Neuberg (9) in folgender Weise:

100 g weißer Senfsamen (Sinapis alba) werden in einer Kaffeemühle 2-3mal durch-

gemahlen und darauf mit 300 cm³ Wasser versetzt, 1 Stunde bei Zimmertemperatur stehengelassen und sodann zentrifugiert. Die meist trübe Lösung wird ohne Rücksicht auf Öltropfen mit dem gleichen Volumen 90 proz. Weingeist gefällt, die ausgeschiedene flockige Masse zentrifugiert, direkt im Zentrifugenbecher mit 70 proz. Alkohol verrührt und gewaschen. Der nach erneutem Abschleudern verbleibende Rückstand wird in 100 cm³ Wasser eingeweicht und nach zwölfstündiger Aufbewahrung bei Zimmertemperatur durch Filtrierpapier gegossen. So gewinnt man eine völlig klare Myrosinlösung. Sie enthält noch enzymatisch abspaltbare, gebundene Schwefelsäure, die auch beim Kochen mit HCl unter Zusatz von Bariumchlorid nachgewiesen werden kann.

Zu ihrer Entfernung läßt man die Fermentlösung unter Zugabe von 1 % ihres Flüssig-

Zu ihrer Entfernung laßt man die Fermentlosung unter Zugabe von 1% ihres Flussigkeitsvolumens an Toluol 3—4 Tage im Eisschrank stehen, dann ist alles Äthersulfat hydrolysiert. Eine mit Bariumacetat ausgefällte und klar filtrierte Probe liefert jetzt beim Kochen keine Spur von Bariumsulfat mehr. Diese so gereinigte Myrosinaselösung kann zur Hydrolyse von Senfölglucosiden benutzt werden. Das Fortschreiten der Glucosidspaltung wird indirekt festgestellt, indem man zunächst alles anorganische Sulfat mit Bariumacetat niederschlägt und im Filtrat die noch in organischer Bindung verbliebene Schwefelsäure nach Hydrolyse mit Salzsäure ermittelt.

Eine m/10 Sinigrinlösung wird durch ein gleiches Volumen der obigen Myrosinlösung in Gegenwart von Calciumcarbonat und Toluol bei $37-40^\circ$ in

W. Schneider: Lauch- und Senföle. Senfölglucoside.

1084

wenigen Minuten kräftig, innerhalb eines Tages vollständig gespalten, gemessen an der Schwefelsäureablösung. Daß die Zuckerkomponente der Senfölglucoside durchweg d-Glucose ist,

läßt sich, falls man die reinen Glucoside untersucht, leicht durch Isolierung des bei der Spaltung entstehenden Zuckers nach bekannten Methoden und durch seine Identifizierung durch Schmelzpunkt, optisches Drehungsvermögen und

Osazondarstellung feststellen. Einen Weg, der auch auf die nicht krystalli-

sierenden Glucosidextrakte anwendbar ist, hat H. TER MEULEN ([2] 3, 187; [5] 2, 743) gewiesen. Er zeigte, daß Zusatz von Traubenzucker, nicht aber der eines anderen Zuckers, die Enzymhydrolyse der Senfölglucoside verlangsamt.

woraus zu schließen ist, daß Traubenzucker ein Spaltprodukt bei dem Zerfall dieser Glucoside darstellt. Der Verlauf der Hydrolyse durch Myrosinase wird

dabei aus der Menge des gebildeten Senföls bestimmt, das mit Wasserdampf abdestilliert und mit KMnO4 zur Ermittlung des Schwefels als BaSO4 oxydiert wird (vgl. Bestimmung von Allylsenföl S. 1077). Die Senfölglucoside sind in den parenchymatischen Geweben diffus verteilt. Besonders reich kommen sie in der Rinde vor. Im Samen enthält der Embryo

das Glucosid. Die Myrosinase findet sich vollkommen abgetrennt in besonderen

Zellen (Eiweißschläuchen) ([2] 3, 184). Ob es sich bei dem Enzym stets um das gleiche Ferment handelt, ist ungewiß. Doch hat man festgestellt, daß einerseits die Enzyme aus verschiedenen Cruciferen auf die Glucoside beliebiger anderer Spezies wirksam sind und auch sonst ein ähnliches Verhalten zeigen, daß andererseits das Myrosin auf keine anderen Glucoside als die der Senföle einwirkt, also spezifisch für diese ist. Mikrochemischer Nachweis von Myrosinase. a) Im Senfsamen (Hartwich u. Vullemin [2], 3, 185). Die Schnitte werden mit Äther und Chloroform aus-

in der Wärme versetzt. Die Eiweißschläuche (Idioblasten), die die Myrosinbehälter bilden, färben sich rot. Diese Reaktion gibt allerdings auch das Glucosid Sinalbin. b) Im Rettich (Peche [8], S. 324). Schnitte durch Rinde von weißem oder besser schwarzem Rettich werden in eine 10 proz. Sinigrinlösung gelegt, in welcher man bis zur Sättigung BaCl₂, SrCl₂ oder CaCl₂ aufgelöst hat. Bei An-

gewaschen, darauf mit Essigsäure behandelt und dann mit Millonschem Reagens

wesenheit von BaCl₂ erscheint der Inhalt einzelner, aber nicht aller Eiweißschläuche mit weißen Kügelchen von BaSO₄ bedeckt, bei SrCl₂ mit grobkörnigen

Kugeln durchsetzt, bei CaCl, erscheinen nicht sofort Nadeln von Gips. Sinigrin, Sinigrosid, Myronsaures Kalium $C_{10}H_{16}O_9NS_2K + H_2O$. Dieses Glucosid des schwarzen Senfs (Brassica nigra) ist das am längsten bekannte Senfölglucosid. Es ist in Wasser zu einer neutral reagierenden, bitter schmeckenden Flüssigkeit sehr leicht löslich und krystallisiert aus der stark konzentrierten rei-

nen Lösung in kurzen rhombischen Prismen. Aus 96 proz. Alkohol, in dem es wenig löslich ist, kommt es in glänzend weißen, leicht zerreiblichen, derben Nadeln. F. 127—128°, $[\alpha]_D = -17.6°$ ([13] S. 2637). In Methylalkohol löst es sich beim Erwärmen etwas auf. Wenn man zu dieser Lösung absoluten Alkohol fügt und

kocht, so scheidet es sich wasserfrei ab. Die wasserfreie Verbindung schmilzt bei 1790 (15). In Äther, Chloroform und Benzol ist das Glucosid unlöslich. Nach den Untersuchungen von Gadamer (ältere Literatur s. [2] 3, 186 und [11] S. 145) besitzt Sinigrin die Konstitutionsformel

$$\label{eq:ch2} \footnotesize \begin{array}{c} \text{CH}_2 \! = \! \text{CH} \! - \! \text{CH}_2 \! - \! \text{N} \! = \! \text{C} \\ \hline \text{OSO}_3 \text{K} \end{array}$$

Mit dieser Struktur stehen die nachfolgenden Reaktionen des Glucosids in bestem Einklang.

Während Hefenenzym, Emulsin und Ptyalin das Sinigrin nicht angreifen, zerfällt es bei der Einwirkung von Myrosinase unter Hydrolyse in Allylsenföl, Traubenzucker und Kaliumbisulfat nach folgendem Schema:

$$C_{10}H_{16}O_9NS_2K+H_2O=C_3H_5\cdot NCS+C_6H_{12}O_6+KHSO_4.$$
 Da das Allylisothiocyanat im Augenblick der Loslösung von Wasser sehr leicht

angegriffen wird, so entstehen bei der Myrosinspaltung nebenbei stets freier Schwefel, Cyanallyl und CS₂. Die enzymatische Spaltung des Sinigrins ist

abhängig von der angewandten Menge Myrosinase, jedoch nicht direkt proportional derselben, sondern kleinere Mengen des Enzyms vermögen relativ größere Quantitäten Sinigrin zu spalten. Die Hydrolyse verläuft in der Hauptsache in der ersten Stunde. Durch die saure Reaktion des sich bildenden Kaliumbisulfats wird noch vorhandenes Myrosin unwirksam gemacht, nach Abstumpfen der Säure kann aber das Enzym weitere Mengen des Glucosids spalten. Die zu Neutralisation des Monokaliumsulfats erforderliche Menge Natronlauge kann zu Anfang zugesetzt werden, wobei aber ein wesentlicher Überschuß an Alkali

Ein Zusatz von Lauge oder auch von Calciumcarbonat zur Neutralisation bei Senfpulver ist von nachteiligem Einfluß auf die Senfölausbeute. Beim Kochen mit verdünnten Säuren wird das Sinigrin unter Bildung von Traubenzucker, H₂S, NH₃ und H₂SO₄, zersetzt. Kalilauge wirkt auf das trockene

die Senfölbildung verhindert. Diese Regeln gelten aber nur für reines Sinigrin.

Glucosid heftig ein; es entsteht zunächst Senföl, dann auch Allylcyanid, neben NH₃, Zucker und H₂SO₄. Bei tagelangem Erhitzen mit Wasser auf 110—120° wird kein Senföl, sondern neben freiem Schwefel auch wieder Allylcyanid gebildet. Die freie Myronsäure hat man sowohl aus dem Bariumsalz wie aus dem Bleisalz abzuscheiden versucht, man erhält sie dabei aber stets mit Zersetzungs-

produkten (Zucker und H₂SO₄) verunreinigt. Mit Chlorbarium gibt die Lösung des Sinigrins keine Fällung von BaSO₄; erst wenn man längere Zeit kocht, erscheint eine solche, wobei ein vollständiger

Zerfall des Moleküls eintritt. Bariumhydroxyd dagegen gibt sofort einen Niederschlag von BaSO4. Auch durch verdünnte HCl wird erst bei anhaltendem Kochen Schwefelsäure abgespalten. Diese Tatsachen weisen auf eine esterartige Bindung der Schwefelsäure im Molekül des Senfölglucosids hin.

Höchst bemerkenswert ist das Verhalten des Sinigrins gegenüber Silbernitrat. Ein Überschuß dieses Reagens zu der wäßrigen Glucosidlösung zugesetzt ruft allmählich die Abscheidung einer voluminösen, weißen, krystallinischen Verbindung, des sog. Senfölsilbersulfats oder sinigrinsauren Silbers $C_3H_5N:C(SAg)\cdot OSO_3Ag+2H_2O$ hervor. Dabei entstehen außerdem in der Lösung Traubenzucker, Kaliumnitrat und Salpetersäure nach dem

 $C_{10}H_{16}O_9NS_2K + 2AgNO_3 + H_2O = C_4H_5O_4NS_2Ag_2 + C_6H_{12}O_6 + KNO_3 + HNO_3.$

In Ammoniak ist die Silberverbindung leicht löslich. Nach wenigen Augenblicken scheidet sie sich aber fast quantitativ in schönen, glänzenden, weißen, nadelförmigen Krystallen in Gestalt einer Ammoniakverbindung C4H5O4NS2Ag2 + 2NH3 wieder ab. Daß hier keine vollständige Zerlegung des Senfölsilbersulfats eintritt, beweist, daß dieses keine einfache Doppelverbindung aus Senföl und Silbersulfat ist. Es ist auch nicht gelungen, die Verbindung direkt aus ihren Komponenten herzustellen. Trotzdem kann sie unter Bildung von Senföl zersetzt werden, wenn man sie mit wäßrigen Lösungen von Alkalichloriden oder von Bariumchlorid kocht. Verwendet man auf 1 Molekül Sinigrin nur 1 Molekül ${
m AgNO_3}$, so wird nur Zucker

abgespalten, an dessen Stelle Silber in das Molekül eintritt. Obwohl es nicht gelungen ist, die hier erwartete Silberverbindung C3H5N: C(SAg) · OSO3K zu isolieren, weil sie zu leicht löslich ist, läßt sich aus dem sorgfältigem Studium der Reaktion mit Sicherheit auf ihre unter diesen Umständen erfolgende Bildung schließen. Der Umständ, daß also bei ungenügendem Zusatz von Silber zunächst Zucker abgespalten wird, während das Kalium erst in zweiter Linie ersetzt wird, begründet die Annahme, daß im Sinigrin der Zucker an Schwefel gebunden ist.

W. Schneider: Lauch- und Senföle. Senfölglucoside.

1086

Der Beweis für diese in der Gadamerschen Sinigrinformel ausgedrückte Vermutung wurde durch die von W. Schneider und F. Wrede (14) gemachte Beobachtung erbracht, daß man durch Spaltung des Glucosids mittels Kaliummethylats in Methylalkohol zu einer Lösung gelangt, aus der sich mit ammoniakalischer Silberlösung die in Alkohol unlösliche Silberverbindung $C_6H_{11}O_5 \cdot SAg$ der 1-Thioglucose (Glucothiose)

pulverten und entölten schwarzen Senfsamen werden mit dem $1^1/2$ fachen Gewicht 85—90 proz. Alkohols zweimal in einem Glaskolben ausgekocht und jedesmal

abscheiden läßt.

Darstellung des Sinigrins. a) Nach GADAMER ([11] S. 145). Die grob ge-

scharf abgepreßt. Dadurch werden die harzigen Extraktivstoffe entfernt. während nur ein Teil Sinigrin mit in Lösung geht. Die getrockneten und wieder zerriebenen Preßkuchen werden alsdann 12 Stunden mit dem dreifachen Gewicht kalten, destillierten Wassers maceriert, die Flüssigkeit wird abgepreßt und der Rückstand nochmals 2 Stunden mit dem doppelten Gewicht Wasser behandelt. Die vereinigten, sauer reagierenden Auszüge werden alsdann unter Zusatz von einigen Gramm Bariumcarbonat bis zur neutralen Reaktion im Vakuum zum dünnen Sirup eingedampft. Dieser wäßrige Extrakt enthält das Sinigrin und die schleimigen Substanzen des Senfsamens. Von letzteren wird es durch zweimaliges Auskochen mit 85-90 proz. Alkohol getrennt, wobei vorzugsweise das Glucosid in Lösung geht, während die schleimigen Stoffe als kautschukartige Masse zurückbleiben. Die alkoholischen Auszüge werden nach 24stündigem Stehen filtriert und im Vakuum zu einem dünnen Sirup eingedampft. Je nachdem die harzigen Bestandteile beim ersten Auskochen mit Alkohol mehr oder weniger entfernt sind, kann dann verschieden verfahren werden. Entweder läßt man den Sirup in flachen Schalen stehen, wobei allmählich die gesamte Masse zu einem Krystallbrei erstarrt, oder man kocht ihn mit 94 proz. Alkohol aus, wobei das Sinigrin in Lösung geht und nach dem Erkalten fast rein auskrystallisiert, während ein alkoholunlösliches Harz zurückbleibt. Das letztere Verfahren ist namentlich dann zu empfehlen, wenn man möglichst schnell ein reines Präparat haben will. Die nach der ersten Methode erhaltene Krystallmasse wird abgesogen und aus kochendem Alkohol umkrystallisiert, wobei Kaliumsulfat ungelöst zurückbleibt. Dabei erhält man jedoch ein stets schwach gelbbräunlich gefärbtes Präparat. Umkrystallisieren aus Wasser unter Zusatz von Tierkohle ist nicht zu empfehlen, um ein rein weißes Präparat zu erhalten, weil die Tierkohle zum Teil zersetzend auf das Glucosid wirkt und Verluste herbeiführt. Am besten ist es, das Sinigrin wiederholt aus verdünntem Alkohol umzukrystallisieren, bis eine Probe auf Zusatz von BaCl, auch nach längerem Stehen keine H₂SO₄-Reaktion mehr gibt. Für die meisten Zwecke genügt ein schwach gefärbtes Präparat. Ausbeute 1,3% an reinem Glucosid.

b) Nach Hérissey und Boivin ([6] 1). Man erhitzt schwarzes Senfmehl mit einem Gemisch von 1 Teil Wasser und 3 Teilen Accton. Nach dem Erkalten wird filtriert, das Accton abgedampft und die zurückbleibende wäßrige Flüssigkeit von dem darin enthaltenen Öl getrennt. Die Saccharose wird durch frische Bäckerhefe vergoren, nach 2—3 Tagen die Flüssigkeit durch Erhitzen mit CaCO₃ auf dem Wasserbade neutralisiert, filtriert und bis zur Sirupkonsistenz konzentriert. Sodann kocht man den erhaltenen Extrakt 24 Stunden am Rückflußkühler mit Alkohol, filtriert und dampft ein. Der Rückstand wird in gleicher Weise 6- oder 7 mal mit Alkohol behandelt. Das so bereitete krystallisierte Glucosid ist fast völlig rein. Ausbeute 11—12 g aus 1 kg Samenmehl. Sie kann durch geeignete Behandlung der alkoholischen Krystallisationsflüssigkeit noch erhöht werden.

Mikrochemischer Nachweis ([8] S. 187). Schnitte werden mit Äther extrahiert und schwach mit einer frischen Myrosinlösung (s. S. 1083) erwärmt. Das Sinigrin wird gespalten und Senföl entsteht. Man behandelt nun mit einer filtrierten, verdünnt alkoholischen Alkannalösung. Die Senföltröpfchen färben sich dann rot. (Pechel versuchte das Sinigrin durch Reduktionsreagenzien (alkoholischammoniakalische Silbernitratlösung, Osmiumsäure und Soda-Kaliumperman-

Schnitte durch Rettich werden a) mit alkoholisch-

ammoniakalischer Silbernitratlösung erhitzt: Schwarzfärbung durch metallisches Silber, b) mit Wasser abgewaschene Schnitte werden in kalte l proz. Osmiumsäure eingelegt oder darin bis zum Aufwallen erhitzt: graubraun, c) die Schnitte werden — nicht länger als ½ Minute — in Soda-Kaliumpermanganatlösung getaucht: hellgelbe Färbung. Daraus, daß es in allen drei Fällen dieselben Zellen sind die reagieren schließt Prous daß es sich um die Myrosinzellen

getaucht: hellgelbe Färbung. Daraus, daß es in allen drei Fällen dieselben Zellen sind, die reagieren, schließt Peche, daß es sich um die Myrosinzellen handelt. Er findet sie in der Rettichrinde hauptsächlich in der Nähe der Gefäßbündel, sehr zahlreich in den Gefäßbündelscheiden, zerstreut im Rindenparenchym, immer umgeben von Glykosidzellen.

Zum mikrochemischen Nachweis des Allylsenföls eignen sich nach Rosen-

THALER² folgende Reaktionen: 1. Mit 50 proz. Piperazinlösung entstehen farblose Stäbe und Prismen; 2. mit Bromwasser oder Bromkalium amorpher, gelber Niederschlag; 3. mit ammoniakalischer Silberlösung Bildung von schwarzem Silbersulfid.)

Vorkommen. Außer im schwarzen Senf kommt das Sinigrin auch in anderen Brassicaarten vor. In kleiner Menge z. B. in den Samen von Br. napus, Br. rapa

Brassicaarten vor. In kleiner Menge z. B. in den Samen von Br. napus, Br. rapa und Sinapis juncea. Auch im Meerrettich (Cochlearia armoracia) ist es enthalten, wie schon das darin aufgefundene Allylsenföl (5a) vermuten läßt. Zwar ist das Glucosid hier nicht als solches isoliert worden, aber durch Abscheidung der Silberammoniakverbindung (s. oben) aus dem Glucosidextrakt und gleichzeitige Feststellung von Kalium in diesem ziemlich sicher nachgewiesen (Gadamer [11] S. 145). Ferner ist Sinigrin aus den Samen von Alliaria officinalis isoliert und durch das optische Drehungsvermögen identifiziert worden ([6] 2). Endlich findet es sich in der frischen Wurzel von Diplotaxis tenuifolia (10). Dagegen kommt es nicht vor in den weißen Senfsamen, die das Glucosid Sinalbin

führen, das seinerseits in den schwarzen Senfsamen fehlt.

Glucocochlearin. Mit diesem Namen ist das noch nicht näher bekannte Glucosid des d-sek.-Butylsenföls bezeichnet worden. Seine Gegenwart ist in Cochlearia officinalis und Cardamine amara ziemlich sicher erwiesen. Die frischen Pflanzen entwickeln Senföl erst beim Zerreiben ihrer Blätter. Ferner nehmen die nach Möglichkeit gereinigten und von Fremdkörpern befreiten Extrakte auf Zusatz des wäßrigen Auszuges von weißem Senf einen kräftigen, schön aromatischen Senfölgeruch an. Als Zuckerkomponente des Glucosids ist von

H. Ter Meulen d-Glucose festgestellt worden ([2] 3, 187; [5] 2, 743). Gluconapin. Die Existenz dieses Glucosids des Crotonylsenföls ist ebenfalls nur indirekt wahrscheinlich gemacht worden. Sjollema hat gezeigt, daß durch Pressen entölte Samen von Brassica napus in heißes Wasser getan und mit gemahlenen weißen Senf versetzt Senföl entwickeln. Die Zuckerkomponente muß auch hier wieder Traubenzucker sein (Literatur s. oben).

Glucocheirolin $C_{11}H_{20}O_{11}NS_3K+H_2O$ ([11] S. 142). Das Glucosid des Cheirolins entspricht in seiner Zusammensetzung völlig dem Sinigrin. Es kry-

acta Helv. 1, 117 (1926).

ganat) nachzuweisen.

 ¹ Peche, K.: Mikrochemischer Nachweis des Myrosins. Ber. Dtsch. Botan. Ges.
 31, 458 (1913).
 2 Rosenthaler, L.: Mikrochemische Charakterisierung ätherischer Öle. Pharm.

W. SCHNEIDER: Lauch- und Senföle. Senfölglucoside. 1088

und gänzlich geschmacklos. F. 158—160°. $[\alpha]_{D}^{27} = -21,09$ bis —21,56°. Durch Silbernitrat wird es analog wie Sinigrin in Traubenzucker und eine Silberverbindung, das Cheirolinsilbersulfat $(C_4H_9O_2S) \cdot N : C(SAg) \cdot OSO_3Ag + H_2O$ (cheirolinsaures Silber) gespalten. Diese Verbindung bildet ein mikrokrystallinisches

Pulver, das bei 1540 unter Zersetzung schmilzt und sich in Ammoniak leicht

stallisiert aus Alkohol in farblosen Nädelchen, ist in Wasser spielend leicht löslich

auflöst, allerdings ohne sich wie das sinigrinsaure Silber daraus als Silberammoniakverbindung wieder auszuscheiden. Beim Kochen mit wäßrigen Chloridlösungen bildet es glatt Cheirolin. Myrosinase aus weißem Senf spaltet das Glucocheirolin fast quantitativ

in Cheirolin, d-Glucose und Kaliumbisulfat. Nach allem ist auch die Konstitution dieses Glucosids vollkommen analog der des Sinigrins zu formulieren:

$${\rm CH_3-SO_2-CH_2-CH_2-CH_2-N=C} \\ \begin{array}{c} {\rm S\cdot C_6H_{11}O_5} \\ {\rm O\cdot SO_3K} \end{array}$$

Darstellung (13). Gut zerkleinerter, durch Ätherextraktion von fettem Öl völlig befreiter und darauf im Dampfschrank scharf getrockneter Goldlacksamen (Cheiranthus cheiri) wird nochmals fein zerrieben und sodann mit absolutem, über Natrium destilliertem Alkohol im Soxhletschen Apparat heiß

extrahiert, bis der im Kolben siedende Alkohol eben eine Trübung zeigt. Darauf wird das Extrahieren mit neuen Mengen Alkohol wiederholt, bis der Samen völlig erschöpft ist. Die Extrakte scheiden dann beim Erkalten das rohe Glucosid als hygroskopisches Pulver ab. Zur Reinigung wird es in etwa der 50fachen Menge Wasser gelöst und während 15 Minuten mit etwas mehr als der dem Glucosid entsprechenden Menge Bleioxyd geschüttelt. Das Filtrat wird sodann mit

Bleiessiglösung versetzt, bis eine Probe auf weiteren Zusatz keine sofortige Trübung mehr gibt. Nun wird rasch von der Bleifällung abgesaugt, das in Lösung befindliche Blei sofort durch Schwefelwasserstoff entfernt und die Lösung im Vakuum vom H_oS befreit. Jetzt wird mit Kalilauge vorsichtig genau neutralisiert und im Vakuum auf den zehnten Teil des ursprünglichen Flüssigkeitsvolumens eingeengt. Die so konzentrierte Glucosidlösung wird in viel absoluten Alkohol langsam und unter kräftigem Umschütteln eingetropft, wobei sich das Glucosid in gelblichen amorphen Flocken abscheidet. Das trocken zer-

riebene Pulver wird nun in viel siedenden 90 proz. Alkohol eingetragen und die trübe Lösung 2 Stunden lang am Rückflußkühler bis zur Klärung gekocht. Jetzt wird von am Boden angesammeltem Harz abfiltriert und langsam auf Zimmertemperatur erkalten lassen. Das Glucocheirolin scheidet sich zunächst als ölige Emulsion ab, die nach einiger Zeit krystallisiert. Die gelblichen Krystalle werden nochmals unter Verwendung von etwas Tierkohle aus 90 proz. Alkohol gereinigt und so völlig farblos erhalten. Glucotropäolin $C_{14}H_{18}O_9NS_2K+xH_2O$. Als Muttersubstanz des Benzyl-

senföls wird in den verschiedenen Teilen von Tropaeolum majus und Lepidium sativum ein Glucosid dieser Zusammensetzung angenommen ([2]3, 188; [11] S. 240). Zwar ist es bis jetzt noch nicht gelungen, es in Substanz zu isolieren, seine Kenntnis ist aber von Gadamer mit Hilfe einer gereinigten und konzentrierten Lösung gewonnen worden. Der Glucosidextrakt wurde in ähnlicher Weise wie die Ex-

trakte, aus denen sich Sinigrin und Sinalbin krystallisiert erhalten lassen, aus den reifen Samen von Tropaeolum majus bereitet. Das Glucotropäolin scheint sehr schwer zu krystallisieren.

Die wäßrige Lösung des Samenextraktes gibt mit Silbernitrat ebenso wie eine Sinigrinlösung einen weißen Niederschlag, der, in Ammoniak gelöst, nach

kurzer Zeit sich in glänzenden, farblosen Krystallen als eine Ammoniakverbindung $C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot N : C(SAg) \cdot OSO_3Ag + 2NH_3$ ausscheidet. Das darin enthaltene tropäolinsaure Silber (Benzylsenfölsilbersulfat) besitzt ganz ähnliche Eigenschaften wie das Senfölsilbersulfat aus Sinigrin. Durch HCl wird daraus

unter Abscheidung von Chlorsilber und Schwefel Benzyleyanid gebildet. Da ferner der gereinigte Glucosidextrakt einerseits mit Myrosinase Benzylsenföl entwickelt, andererseits durch Zusatz von überschüssiger Weinsäure und

Alkohol Kalium in reichlichen Mengen als Bitartrat abscheidet, kann das Glucosid, als dessen Zuckerkomponente wieder Traubenzucker (TER MEULEN) erkannt wurde, als ein konstitutives Analogon des Sinigrins aufgefaßt werden.

Gluconasturtiin $C_{15}H_{20}O_9NS_2K + xH_2O$ ([11] S. 141 u. 242). Auch das Phenyläthylsenföl wird allem Anschein nach durch enzymatische Spaltung eines dem Sinigrin entsprechenden Glucosids in Freiheit gesetzt, wenn dieses auch ebensowenig wie manche früher erwähnten Senfölglucoside bisher krystallisiert erhalten werden konnte. Die Existenz des Gluconasturtiins wurde wieder auf Grund der Reaktionen eines aus Nasturtium officinale gewonnenen gereinigten Glucosidextrakts durch Gadamer erschlossen. Durch Fällung mit Silber-

schlag von der Zusammensetzung $C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot N : C(SAg) \cdot OSO_3Ag + 2H_2O$ wieder abgeschieden werden konnte. Das nasturtiinsaure Silber (Phenäthylsenfölsilbersulfat) liefert mit Ammoniak eine leicht veränderliche Ammoniak-

nitrat wurde ein Produkt erhalten, das zur Reinigung in Ammoniak aufgelöst und in Gegenwart von Ammoniumnitrat durch HNO3 als rein weißer Nieder-

verbindung. Das Gluconasturtiin wird außer in Nasturtium officinale auch in Barbaraea praecox, Reseda odorata und Brassica rapa rapifera angenommen ([2] 3, 188).

Sinalbin $C_{30}H_{42}N_2S_2O_{15} + 5H_2O$ ([11] S. 151). Dem Sinigrin des schwarzen Senfs entspricht im weißen Senf (Sinapis alba) das wesentlich komplizierter zusammengesetzte Sinalbin. Dieses Glucosid krystallisiert beim Eingießen seiner wäßrigen Lösung in heißen Alkohol und Erkalten der Mischung in schwach gelblichen, krystallwasserhaltigen Nadeln, die lufttrocken die obige Zusammensetzung besitzen und bei 83-84° schmelzen. Es ist nicht gerade leicht löslich in kaltem Wasser, leicht hingegen in kochendem, schwer in Alkohol und unlöslich in Äther. Die wäßrige Lösung reagiert neutral und schmeckt stark bitter. Das Krystall-

wasser entweicht bei 100° leicht, dabei erleidet die Substanz aber schon eine

geringe Veränderung, indem sie sich gelber färbt und mit Chlorbarium eine schwache Schwefelsäurereaktion liefert, während reines Sinalbin sich gegen BaCl, ebenso wie das Sinigrin bei gewöhnlicher Temperatur indifferent verhält. Über konzentrierter Schwefelsäure aufbewahrt verliert die Verbindung in wenigen Tagen zunächst 4 Moleküle ihres Krystallwassers, das letzte Molekül desselben aber, wie Gadamer ([11] S. 151) gezeigt hat, erst im Verlauf von 8 Wochen. Der Schmelzpunkt des wasserfreien Glucosids liegt bei 138,5—140°. Das optische Drehungsvermögen des Sinalbins wurde zu $[\alpha]_D = -8^{\circ} 23'$ bestimmt.

säure ruft eine vorübergehende Rotfärbung hervor. Durch Myrosinase wird das Sinalbin in p-Oxybenzylsenföl (Sinalbinsenföl), saures schwefelsaures Sinapin und Traubenzucker gespalten:

Die geringste Spur eines Alkalis färbt die Verbindung intensiv gelb, Salpeter-

 $\label{eq:control_30} \mathbb{C}_{30} H_{42} O_{15} N_2 S_2 + H_2 O = C_7 H_7 O \cdot NCS + C_{16} H_{24} O_5 N \cdot HSO_4 + C_6 H_{12} O_6.$

Durch Silbernitrat wird in einer Sinalbinlösung nach einiger Zeit ein weißer Niederschlag erzeugt, worauf die Flüssigkeit stark sauer reagiert (Freiwerden von HNO₃). Der Niederschlag ist ein Gemenge von Silberverbindungen des Sinalbinsenföls und des Sinapins. Wird er mit HoS zerlegt, so entsteht ein Gemisch von Schwefel und AgoS, während das Filtrat W. Schneider: Lauch- und Senföle. Senfölglucoside.

neben Sinapinbisulfat das Nitril der p-Oxyphenylessigsäure enthält. Eine lösliche Silberverbindung, wie sie aus Sinigrin mit nur einem Molekül Silbernitrat entsteht, konnte nicht erhalten werden. Dagegen erhält man eine entsprechend zusammengesetzte, allerdings

1090

unlösliche Quecksilberverbindung aus dem Sinalbin, wenn man dessen Lösung mit einer Lösung von neutralem HgSO₄ in verdünnter Schwefelsäure versetzt. Allmählich bildet sich ein gelblicher, feinkrystallinischer Niederschlag, den man, sobald er sich nicht mehr vermehrt, absaugt, auswäscht und sodann mit viel kochendem Wasser behandelt. Man filtriert heiß von Ungelöstem ab und läßt erkalten. Es scheiden sich schwach gelbliche Nadeln von der Zusammensetzung I ab, die getrocknet einen schönen Glanz haben und bei 155—157° unter Zersetzung, aber ohne Schwärzung, schmelzen. Die Substanz ist eine Mercuriverbindung und entsteht aus dem Sinalbin unter Austausch des Traubenzuckerradikals gegen Quecksilber und Freiwerden von H₂SO₄ nach der Gleichung:

$$\begin{array}{l} 2 \, \mathrm{C_{30}H_{42}O_{15}N_2S_2 + HgSO_4 + 2\,H_2O = (C_{24}H_{31}O_{10}N_2S_2)_2Hg + 2\,C_6H_{12}O_6 + H_2SO_4\,.} \\ \mathrm{Sinalbin} \qquad \qquad \mathrm{I} \end{array}$$

Durch H₂S wird die Quecksilberverbindung zerlegt, ohne daß sich im Filtrat vom Ag₂S mit Chlorbarium Schwefelsäure ohne weiteres nachweisen läßt. Ein Niederschlag von BaSO₄ bildet sich vielmehr auch hier erst beim längeren Kochen. Entsprechend scheidet Natronlauge zwar HgO ab, bildet aber kein HgS. Aus diesen Reaktionen ist zu schließen, daß in der Quecksilberverbindung das p-Oxybenzylsenföl ebensowenig wie das Allylsenföl im sinigrinsauren Silber als solches enthalten ist und daß auch hier die Schwefelsäure in ätherartiger Bindung vorliegt. Man hat also Grund hier eine zweibasische Säure anzunehmen, deren Mercaptanwasserstoff durch Quecksilber und deren Schwefelsäurewasserstoff durch das Radikal des Sinapins ersetzt ist, wonach sich die Konstitution II für die Quecksilberverbindung ergibt.

Sinalbins neben dem Sinalbinsenföl als zweite stickstoffhaltige Komponente entsteht, ist eine intensiv gelbgefärbte quartäre Ammoniumbase, die sich allerdings nur in Form ihrer Salze isolieren läßt. Von diesen ist besonders wichtig das

Rhodanid (Sulfocyansinapin). Es wird direkt erhalten, wenn man den entölten weißen Senfsamen erst mit kaltem, dann mit heißem 85 proz. Alkohol auszieht und die Lösung stark eindampft. Durch das Eindampfen tritt Zersetzung des gelösten Sinalbins ein und aus dem zunächst entstandenen Sinalbinsenföl wird Rhodanwasserstoffsäure gebildet, die sich mit dem Sinapinbisulfat zum Rhodanid umsetzt. Das Sinapinrhodanid $C_{16}H_{24}O_5N \cdot SCN + H_2O$ krystallisiert aus Wasser in feinen oder bei langsamer Abscheidung in ansehnlichen derben Nadeln, die lufttrocken bei 1780, nach Entwässerung im Dampfschrank bei 1790 schmelzen. In Form dieses Salzes läßt sich das Sinapin zum Zweck weiterer Untersuchung vorteilhaft aus dem schwarzen Senfsamen, der reichliche Mengen der Base als Bisulfat enthält, darstellen. Es ist hier fertig gebildet vorhanden und nicht als Spaltprodukt eines Glucosids zu betrachten. Zur Darstellung des Sinapinrhodanids aus dem schwarzen Senf wird der alkoholische Extrakt zum Sirup eingedampft und durch Benzin vom Fett befreit, worauf durch Wasserzusatz harzige Substanzen abgeschieden werden. Nach Filtration wird erneut zum dünnen Sirup eingedampft, Rhodankalium in reichlichem Überschuß zugegeben und die Flüssigkeit mehrere Wochen sich selbst überlassen. Das ausgeschiedene rohe Sulfocyansinapin wird abgesaugt und mehrmals abwechselnd aus kochendem Wasser unter Verwendung von Tierkohle und aus Alkohol umkrystallisiert. Aus dem Rhodanid gewinnt man am bequemsten das saure schwefelsaure Sinapin

 $C_{16}H_{24}O_5N \cdot HSO_4 + 2H_2O$, indem man zu einer heißen, konzentrierten Lösung des ersteren in Alkohol von $90\,\%$ überschüssige konzentrierte H_2SO_4 zufügt und erkalten läßt. Das Bisulfat kommt in rectangulären Blättchen, die sich leicht in Wasser, schwer in Alkohol, gar nicht in Äther lösen. Aus der wäßrigen Lösung

wird das Salz durch konzentrierte H₂SO₄ unverändert und fast vollständig wieder abgeschieden. F. (wasserhaltig) 126,5—127,5°. Bei 100° verliert es sein Krystallwasser und schmilzt dann wasserfrei bei 186-187°. Es dient vor allem

als bequemes Ausgangsmaterial zur Bereitung anderer Sinapinsalze. Zu diesem Zweck wird das Bisulfat in Wasser gelöst und so lange tropfenweise mit Barytwasser aus einer Bürette versetzt, bis eine eben bestehenbleibende gelbe Färbung die Bildung der ersten Spur freier Sinapinbase anzeigt; alsdann wird die Säure,

deren Salz man darstellen will, hinzugegeben und dann nochmals soviel Barytwasser, als zum Hervorrufen der Gelbfärbung erforderlich war. Man filtriert schließlich vom Bariumsulfatniederschlag ab und erhält so Lösungen der betreffenden Salze. Neutrales Sinapinsulfat $(C_{16}H_{24}O_5N)_2SO_4 + 5H_2O$. Durch Versetzen der Lösung des sauren Sulfats mit Barytwasser bis zur Gelbfärbung

bildet glänzende Blättchen. Verliert sein Krystallwasser über $\mathrm{H_2SO_4}$ und schmilzt dann bei 193°. Ziemlich zersetzlich. Sinapinjodid $C_{16}H_{24}O_5N\cdot J + 3H_2O$. In kaltem Wasser schwer löslich, in heißem leichter. Gibt sein Krystallwasser über H₂SO₄ leicht ab. F. (wasserfrei) 178—179°.

und Eindunsten über H₂SO₄. Der Rückstand aus Alkohol umkrystallisiert

Unter dem Einflusse von Alkalien (auch von Barytwasser) zerfällt das

Sinapin in Cholin und Sinapinsäure:
$$C_{16}H_{25}O_{6}N + H_{2}O = C_{5}H_{15}O_{6}N + C_{17}H_{19}O_{5}.$$

 $\label{eq:control_16} C_{16}H_{25}O_6N + H_2O = C_5H_{15}O_2N + C_{11}H_{12}O_5 \,.$ Cholin Diese Spaltung tritt so leicht ein, daß es überhaupt nicht möglich ist, die Sinapin-

base aus ihren Salzen durch Alkali frei darzustellen. Zum Nachweis des Cholins ([1] 4, 277) verfährt man folgendermaßen: Eine wäßrige Lösung von Sinapinrhodanid wird mit Barytwasser so lange erhitzt, bis sich alle Sinapinsäure als Barytsalz abgeschieden hat. Die filtrierte Lösung wird nun zur Entfernung des Rhodanwasserstoffs mit Ferrosulfat und Kupfersulfat versetzt und von dem entstandenen Niederschlag abfiltriert. Durch einen Überschuß von Baryt werden sodann die Schwefelsäure sowie Kupfer und Eisen beseitigt, so daß nur noch Baryt und Cholin in der Lösung verbleiben. Der Baryt wird durch Einleiten von CO₂ niedergeschlagen, und die filtrierte Lösung hinterläßt dann beim Eindampfen das zerfließliche Cholincarbonat. Durch Behandlung mit verdünnter HCl erhält man eine Lösung von Cholinchlorid, die zur Bereitung

ermöglicht die Erkennung des Cholins. Die Sinapinsäure ([1] 10, 508) isoliert man, indem man die Sinapinrhodanidlösung mit Kalılauge kocht und sodann mit HCl ansäuert. Der erhaltene Niederschlag wird aus 60 proz. Alkohol umkrystallisiert. Gelbliche, mattglänzende Nadeln oder auch Plättchen. F. 191-192°. Schwer löslich in kaltem Wasser, kaltem Alkohol und Äther, leicht löslich in heißem Alkohol. Nach der durch Synthese ([2] S. 189) bestätigten Konstitutionsermittlung ist die Sinapinsäure

des Platinats bzw. des Aurats dient. Die Analyse dieser beiden Doppelsalze

als eine 4-Oxy-3, 5-dimethoxy-zimtsäure III aufzufassen. Für das Sinapin ergibt sich somit die Formulierung IV eines Sinapinsäure-cholinesters.

 $CH : CH \cdot CO \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot N(CH_3)_3OH$

$$CH_3O$$
 — OCH_3 CH_3O — OCH_3 OH IV

 $CH : CH \cdot COOH$

Im Sinalbin muß das Sinapinbisulfat mit p-Oxybenzylsenföl und Traubenzucker vereinigt gedacht werden, wofür GADAMER das Konstitutionsbild V

Literatur. 1092

gegeben hat, das die Verwandtschaft dieses komplizierten Senfölglucosids mit dem einfacher gebauten Sinigrin deutlich erkennen läßt.

 $\begin{aligned} \text{HO} \cdot \text{C}_6 \text{H}_4 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{N} : \text{C} & \text{S} \cdot \text{C}_6 \text{H}_{11} \text{O}_5 \\ \text{OSO}_3 \cdot \text{C}_{16} \text{H}_{24} \text{O}_5 \text{N} \end{aligned}$ Darstellung des Sinalbins ([11] S. 151). Die gemahlenen, mittels Benzin von

dem Fett befreiten weißen Senfsamen werden mit absolutem Alkohol extrahiert, bis die abfließende Lösung nur noch gelb erscheint, alsdann mit dem doppelten Gewicht 85-90 proz. Alkohol mehrmals ausgekocht und jedesmal scharf abgepreßt. Die Tinkturen werden auf etwa die Hälfte eingedampft und filtriert, wonach sich

scheiden. Diese werden in heißem Wasser gelöst, die Lösung durch Kochen mit Tierkohle geklärt und entfärbt. Man filtriert darauf heiß in heißen Alkohol hinein

beim Erkalten voluminöse, aus gelblichweißen Nadeln bestehende Flocken aus-

und läßt erkalten. Das Sinalbin scheidet sich in ansehnlichen, nur noch schwach gelblich gefärbten, nadelförmigen Krystallen aus. Aus den Mutterlaugen können durch weiteres Einengen noch geringe Mengen Sinalbin gewonnen werden. Die Ausbeute beträgt bei vollständiger Erschöpfung des Samenmehls 2¹/₂ ⁰/₀. Vorkommen. Das Sinalbin ist bisher allein im weißen Senf (Sinapis alba)

Literatur.

beobachtet worden.

(1) BELISTEIN: Handbuch der organischen Chemie, 4. Aufl. Berlin: Julius Springer

Bd. 1 1918; Bd. 3 1921; Bd. 4 1922; Bd. 10 1927; Bd. 12 1929.
(2) CZAPEK, F.: Biochemie der Pflanzen, 2. Aufl. Jena: G. Fischer, Bd. 2 1920; Bd. 3 1921.

(3) DELAGE, J. C.: Eigenschaften und Konstitution des Senföles. Chem. Zentralblatt 2, 2091 (1924). — (4) Deutsches Arzneibuch, 6. Ausg. Berlin: R. v. Decker 1926.
 (4a) Feigl, F., u. K. Weisselberg: Beiträge zum Nachweis von Schwefelkohlenstoff.

Ztschr. f. anal. Ch. 83, 93 (1931).

(5) GILDEMEISTER, E., u. F. HOFFMANN: Die ätherischen Öle. Leipzig: L. Staakmann, Bd. 1, 3. Aufl. 1928; Bd. 2, 3. Aufl. 1929.

(5a) Heiduschka, A., u. A. Zwergal: Beiträge zur Kenntnis der Geschmackstoffe von Meerrettich und Rettich. Journ. f. prakt. Ch. 132, 201 (1931). — (6) HERISSEY, H., u. R. Boivin: I. Die Darstellung des Sinigrosids (myronsaures Kalium, Sinigrin). II. Die

chemische Natur des schwefelhaltigen Glucosids von Alliaria officinalis. Chem. Zentralblatt 1928 I, 358. — (7) HOUBEN, J. (HOUBEN u. WEYL): Die Methoden der organischen Chemie, 2. Aufl. Leipzig: G. Thieme, Bd. 1 1921; Bd. 3 1923; Bd. 4 1924.

(7a) Koolhaas, D.R.: Das Vorkommen von Methylmercaptan in den Blättern der

Lasianthusarten. Biochem. Ztschr. 230, 446 (1931).

(7b) Malowan, S. L.: Über schwefelhaltige ätherische Öle und deren Untersuchung.

Parfümeur (Beilage zur Seifensieder-Ztg.) 4, 21 (1930); Die Farbreaktionen des Molybdäns. Ztschr. f. anal. Ch. 79, 201 (1929); Über den Nachweis von Schwefelkohlenstoff. Ebenda 84, 406 (1931). — (8) Мошкен, Н.: Mikrochemie der Pflanze, 3. Aufl. Jena: G. Fischer 1923.

wurzel. Biochem Ztschr. 164, 31 (1931). — (9) Neuberg, C., u. J. Wagner: Über die Verschiedenheit der Sulfatase und Myrosinase. Biochem. Ztschr. 174, 457 (1926).

 (δa) Nakamura, N.: Über das Vorkommen von Methylmercaptan in frischer Raphanus-

(10) Pottiez, Ch.: Diplotaxis tenuifolia als Ersatz für Erysimum officinale. Chem. Zentralblatt 1922 II, 1195.

(11) Rijn, J. J. van: Die Glucoside, 2. Aufl. Berlin: Gebr. Bornträger 1931. (12) Schimmel & Co.: Bericht über ätherische Öle usw. Jubiläumsausgabe 1929. —

(13) Schneider, W., u. L. Schütz: Untersuchungen über Senfölglucoside. II. Glucocheirolin. Ber. Dtsch. Chem. Ges. 46, 2634—2640 (1913). — (14) Schneider, W., u. F. Wrede: Untersuchungen über Senfölglucoside. V. Zur Konstitution des Sinigrins. Ebenda 47, 2225—2229 (1914). — (14a) Schwicker, A.: Zur jodometrischen Bestimmung des Rhodans. Ztschr. f. anal. Ch. 77, 278 (1929).

(14b) Vieböck, F., u. C. Brecher: Besprechung der Methoden zur Senfölbestimmung (AgNO₃, AgCNS und jodometrische Bestimmung). Pharm. Monatshefte 11, 149 (1930).

(15) WREDE, F.: Über die Konstitution des Senfölglucosids Sinigrin. Ztschr. f. physiol. Ch. 126, 210 (1923).

Systematische Verbreitung und Vorkommen der Lauchund Senföle1.

Von C. WEHMER, Hannover.

a) Lauchöle.

Vorkommen: Besonders bei Liliaceen (Allium-Arten) als Knoblauchöl, Bärlauchöl, Zwiebelöl u. a., vereinzelt bei Cruciferen (neben Allylsenföl), Umbelliferen u. a.; in Kraut, Zwiebel, Wurzel oder Samen, ob primär vorhanden?

Fam. Liliaceae: Allium Cepa L., Küchenzwiebel (Zwiebel), liefert Zwiebelöl. A. sativum L. var. vulgare (Porrum s. Mill.), Knoblauch (Kraut), Knoblauchöl. — A. ursinum L., Bärlauch (alle Teile), Bärlauchöl. — A. Porrum L., Porree, Lauch

(Zwiebel), Lauchöl. — A. Schoenoprasum L., Schnittlauch (Kraut), ebenso. — A. Scorodoprasum L.² var. viviparum Reg., "Niniku" (Zwiebel), Ninikuöl. — A. Victorialis L. (A. plantagineum LAM.), A. coerulescens Don. und A. Moly L.,

Lauchöl (mikrochemisch nachgewiesen).

Fam. Cruciferae: Alliaria officinalis DC., Knoblauchhederich; im äther. Öl von Same, Kraut und Wurzel; Knoblauchöl (neben Allylsenföl). — Thlaspi arvense L., Hellerkraut; im äther. Öl von Kraut und Samen; Knoblauchöl (neben Allylsenföl). - Diplotaxis tenuifolia DC., äther. Öl aus Kraut und Wurzel mit Allylsulfid (aus Wurzel auch Allylsenföl).

Fam. Umbelliferae: Ferula foetida Reg. und andere F.-Arten, im eingetrockneten Milchsaft (Asa foetida, Asant); als Asantol. — Ather. Ol vom Geruch der "Asa foetida", enth. auch Crataeva Tapia L. (Fam. Capparidaceae).

Fam. Leguminosae (Caesalpinioideae): Scorodophloeus Zenkeri HRMS., Knoblauchrindenbaum, Rinde mit knoblauchartig riechendem, nicht näher bekanntem äther. Ol (Bubindirindenöl). — Acacia Farnesiana WILLD., enthält im Samen ähnliche Substanzen; auch andere A.-Arten (Zweige, Wurzeln).

Fam. Caricaceae siehe unter Nr. 11, S. 1095.

Lauchölbestandteile (Dimethylsulfid) sind noch im Pfetferminzöl (Labiaten) und im Geraniumöl (Geraniaceen) nachgewiesen.

b) Senföle.

Vorkommen: Als Bestandteil der äther. Öle vorzugsweise von Cruciferen (Brunnenkressenöl, Löffelkrautöl, Kressenöl, Rettichöl, Senföl, Meerrettichöl u.a.), vereinzeltes Vorkommen auch bei Resedaceen, Tropaeolaceen, Capparidaceen, Salvadoraceen, Phytolaccaceen und Caricaceen, meist nachweislich als glucosidisches Spaltprodukt.

1. Allylsenföl (Allylthioharnstoff, gewöhnliches Senföl, Isothiocyanallyl), C₄H₅NS.

Vorkommen:

Fam. Cruciferae: Brassia nigra Koch., Schwarzer Senf (Samen und Keimlinge); aus Glucosid Sinigrin, im äther. Senföl bis über 90 % neben Schwefelkohlenstoff, vielleicht etwas Propenylsenföl u. a. — B. juncea Hook. et Th. (Sinapis j. L.), Sareptasenf, Indischer S.; im äther. Senföl der Samen (wahrscheinlich auch von B. iberifolia HRZ. und anderen indischen B.-Arten) neben Crotonylsenföl u. a. — B. oleracea L. var. Botrytis L., Blumenkohl; im äther. Öl der Samen. — Capsella bursa pastoris L., Hirtentäschel (Samen und Kraut); bestritten! — Armoracia lapathifolia CLL; in Rinde und Holz von Wurzel und Stengel. aus einem Glucosid. — Cochlearia Armoracia L., Meerrettich (Wurzel = "Meerrettich"); als Hauptbestandteil im Meerrettichöl, aus Glucosid Sinigrin (neben Phenyläthylsenföl und etwas Phenylpropylsenföl). — Diplotaxis tenuifolia DC. (Wurzel); im äther. Öl, aus Sinigrin (neben Allylsulfid). — Thlaspi arvense L., Hellerkraut (Kraut und Same). — Alliaria officinalis DC., Knoblauchhederich; im äther. Öl von Kraut, Wurzel und Samen, neben Knoblauchöl (Allylsulfid). — Sinapis arvensis L., Ackersenf (Same, auch Blätter?). — S. dissecta L. und S. chinensis L. (= Brassia juncea, s. oben). (Same). Fam. Limnanthaceae: Limnanthes Douglasii R. Br., allylsenfölähnliche Substanz als

glucosidisches Spaltprodukt.

¹ Literaturnachweise s. GILDEMEISTER u. HOFFMANN: Ätherische Öle, 3. Aufl., 1, 685, 1928; 2, 403, 1929. — CZAPEK: Biochemie, 2. Aufl., 3, 183. — WEHMER: Pflanzenstoffe,

2. Aufl., 1, 1929; 2, 1931. — Microchem. Nachweis: Pietschmann, Microchemie 1924, 2, 33. ² In der Literatur wird die Pflanze auch A. scorodoprasma L. genannt (nicht im

Index Kew.!).

C. Wehmer: Vorkommen der Lauch- und Senföle.

1094

2. d-Sec. Butylsenföl, C₅H₉NS.

Vorkommen: Fam. Cruciferae: Cochlearia officinalis L., Löffelkraut; im Löffelkrautöl aus Blättern, Samen und Blüten; aus Glucosid Glucocochlearin¹. — C. danica L.; im äther. Öl des Krautes. — Cardamine amara L., Bitteres Schaumkraut; im äther. Öl des Krautes (Löffelkrautöl) aus sinigrinartigem Glucosid. - C. pratensis L., Wiesenschaumkraut; im äther. Öl der Blätter, Stengel und Wurzel, aus einem Glucosid.

3. Crotonylsenföl, C5H7NS.

Vorkommen: Fam. Cruciferae: Brassica campestris L. var. chinoleifera VIEH., Chines. Colza; im

äther. Öl der Samen, aus Glucosid Gluconapin. — B. Napus L. (B. campestris var. Napus L.); Raps im äther. Öl der Samen = Rapssaat, aus Gluconapin (früher Sinigrin). — B. juncea Hook. et Th., Indischer Senf, I. Raps, Sareptasenf; im äther. Senföl der Samen (Indische Senfsamen, Ind. Raps), aus einem Glucosid, neben Allylsenföl u. a.; vielleicht auch in anderen indischen B.-Arten (s. Nr. 1).

4. Butyl-Crotonylsenföl-Sulfid, C9H17NS2 oder C9H15NS2.

 ${f Vorkommen}$:

Fam. Cruciferae: Rhaphanus sativus L., Rettich (Wurzel); im äther. Öl, neben sehr geringen Mengen eines unbestimmten salbenartigen Senföls (ähnlich der salbenartigen Substanz aus Meerrettich).

5. Cheirolin, C₅H₉O₂NS₂.

Vorkommen:

Fam. Cruciferae: Cheiranthus Cheiri L., Goldlack (Samen); aus Glucosid Glucocheirolin. — Erysimum nanum Boiss. et Hohen. (Samen). — E. arkansanum Nutt. (E. asperum DC.), Samen; aus Glucocheirolin.

6. Erysolin, C.H.,O.NS.

Vorkommen:

Fam. Cruciferae: Erysimum Perowskianum Fisch. et Mey. (Samen); aus einem Glucosid.

Benzylsenföl, C₈H₇NS.

Vorkommen: Fam. Tropaeolaceae: Tropaeolum majus L., Kapuzinerkresse, "Unechte Kapper";

im Öl von Samen und Kraut (Kapuzinerkressenöl), aus Glucosid Glucotropaeolin. Fam. Cruciferae: Lepidium sativum L., Gartenkresse; im Gartenkressenöl von

Kraut und Samen (identisch mit vorigem), gleichfalls aus Glucotropaeolin. Fam. Salvadoraceae: Salvadora oleoides Den. (S. persica L.); im Fett der Samen

(Khakanfett) auch etwas äther. Öl mit Hauptbestandteil Benzylsenföl.

8. Phenyläthylsenföl (β-Phenäthylsenföl, Phenyläthylthioharnstoff), C₉H₉NS.

Vorkommen:

Fam. Cruciferae: Nasturtium officinale R. Br., Brunnenkresse; im äther. Öl des Krautes (Brunnenkressenöl), aus Glucosid Gluconasturtiin. — Barbarea praecox R. Br., Winterkresse (Kraut); wie vorige. — Brassica Rapa var. rapifera Metzo., Weiße Rübe; im äther. Öl der Wurzel, aus einem Glucosid. — Cochlearia Armoracea L., Meerrettich; im Meerrettichöl der Wurzel ("Meerrettich"), neben dem Hauptbestandteile Allylsenföl und Spur Phenylpropylsenföl.

Fam. Resedaceae: Reseda odorata L., Wohlriechende Reseda (Wurzel); im Resedawurzelöl, aus einem Glucosid (ist kein Allylsenföl); vielleicht auch im Resedablütenöl.

9. p-Oxybenzylsenföl (Sinalbinsenföl), C₈H₈ONS.

Vorkommen:

Fam. Cruciferae: Sinapis alba L., Weißer Senf (Samen); aus Glucosid Sinalbin.

10. Phenylpropylsenföl, C₁₀H₁₁NS.

Vorkommen: Fam. Cruciferae: Cochlearia Armoracia L., Meerrettich (Wurzel = ,, Meerrettich"); im Meerrettichöl (neben den Hauptbestandteilen Allyl- und Phenyläthylsenföl) in geringer Menge.

¹ Diese Glucoside sind als solche nicht immer (oder nicht rein) dargestellt.

11. Senföle nicht näher bekannter Art¹.

Vorkommen:

Fam. Phytolaccaceae: Petiveria alliaceae L. (Blätter, Stengel und Wurzel). — P. hexaglochin Fisch. (Blätter). — Gallesia Scorodendrum Cas.

Fam. Capparidaceae: Gynandropsis pentaphylla DC., Kraut und Samen geben äther. Ol ähnlich Senföl. — Capparis spinosa L., Echte Kapper (Blütenknospen "Kappern"), knoblauchartige Substanz? — Cleome viscosa L., Pillenbaum, Samen (Senfersatz)

liefern scharfes äther. Öl.

Fam. Cruciferae: Sysimbrium officinale Scop., Rauke (Samen). — S. cheiranthoides Er et W. (Samen). — Iberis amara L. (Kraut und Samen). — Matthiola annua R. Br., Levkoje (Samen). — Capsella bursa pastoris L., Hirtentäschelkraut (Kraut und Samen); angeblich Allylsenföl. — Eruca sativa Lam. (Samen). — Isatis tinctoria L., Waid (Wurzel). — Diplotaxis tenuifolia DC. (Wurzel); Senföl (neben Allylsulfid). — Lepidium campestre R. Br., Feldkresse (Samen). — L. latifolium L. (Kraut). — L. ruderale L. (Samen und Kraut). — Draba verna L. (Samen). Aus Samen der folgenden: Brassica Rapa L., Rübsen mit den Variet. annua

Kocn., Sommerrübsen, und biennis Metzg., Winterrübsen. — B. Rapa teltowensis AHLF., Teltower Rübe. — B. Rapa communis METZG., Weiße Rübe. — B. Rapa

esculenta Косн., Stoppelrübe (hier Wurzel). — B. Napus (rapifera) esculenta DC., Kohlrübe, Steckrübe. — B. Napus oleifera DC., Sommerraps und Variet. flor. albis. — B. Napus napobrassica MILL., Unterkohlrabi. — B. oleracea capitata alba L., Weißkohl, Kopfkohl und Varietät rubra L., Rotkohl. — B. oleracea gemmifera DC., Rosenkohl. — B. oleracea asparagoides DC., Spargelkohl; ebenso Variet. gongylodes L., Kohlrabi, und Varietät sabauda L., Wirsingkohl. — B. oleracea acephala mit den Variet. vulgaris DC., Blattkohl, quercifolia DC., Grünkohl, und crispa DC., Braunkohl. — B. arvensis Rab. (Sinapis a. L.), Ackersenf. Raphanus Raphanistrum L., Hederich, angeblich nach älterer Angabe, später nicht gefunden (aber sinalbinähnliches Glucosid!). — R. sativus L. var. alba, Gartenrettich (Same und Wurzel), u. var. nigra DC., Winterrettich (Blätter und Same)² — R. sativus L. var. radicula Pers., Radies (Same). — R. sativus L. var. oleifera Reichb. (R. chinensis Mill.), Chinesischer Ölrettich (Wurzel). — Cardamine

hirsuta L., Rauhes Schaumkraut (Kraut); Spur! — Draba verna L. Fam. Resedaceae: Reseda luteola L., Färberwau, Wau (Blätter, Stengel, Wurzel und Samen), mikrochemisch nachgewiesen. — R. lutea L. (Kraut); Spur! — R. odorata L.

s. aber oben Nr. 8, S. 1094. Fam. Aquifoliaceae: Ilex quercifolia Meers., Blätter, enth. senfölähnliche Substanz. Fam. Caricaceae: Carica Papaya L., Melonenbaum, Wurzel mit senfölabspaltendem, sinigrinähnlichem Glucosid (auch Blätter und Stamm); Samen mit Senföl-Geruch

(im äther. Öl derselben aber Allyl-Verbindungen).

27. Saponine.

Von LUDWIG KOFLER, Innsbruck.

Zusammenfassende Darstellungen.

KOBERT: Die Saponine. In ABDERHALDEN: Biochemisches Handlexikon 7, 45 ff. Berlin: Julius Springer 1912. — Kobert (erweitert von Sieburg): Die Saponingruppe. In A. Heff-TER: Handbuch der experimentellen Pharmakologie 2 II, 1476. Berlin: Julius Springer 1924. - Kofler: Die Saponine. Wien: Julius Springer 1927.

Sieburg: Isolierung, Nachweis und Abbaustudien auf dem Gebiet der Saponine. In ABDERHALDEN: Handbuch der biologischen Arbeitsmethoden, Abt. 1, Teil 10, S. 545ff. Berlin und Wien: Urban & Schwarzenberg 1923.

Allgemeiner Teil.

a) Begriffsbestimmung.

Die Saponine sind eine Gruppe von Glucosiden, die sich durch eine Reihe gemeinsamer Merkmale auszeichnen. Es sind pflanzliche Stoffe, die in Wasser

¹ Flüchtiges Senföl liefern zumal viele Cruciferen, ohne daß die besondere Art desselben näher festgestellt wurde; vielleicht handelt es sich vielfach um Allylsenföl. Für einen Teil der aufgenannten Pflanzen werden auch Lauchölbestandteile angegeben (s. S. 1067). ² Nach neuerer Angabe lieferte die Wurzel u. a. ein Crotonylsenföl, s. Nr. 4, S. 1094.

gelöst ähnlich wie Seife beim Schütteln einen haltbaren Schaum geben, auf Öle emulgierend wirken und das Absetzen feiner Teilchen erschweren. Sie vermögen noch in großer Verdünnung rote Blutkörperchen aufzulösen. Diese hämolytische Wirkung der Saponine wird durch Zusatz von Cholesterin aufgehoben. Die meisten Saponine gehen mit Sterinen Verbindungen ein. Die Saponine töten Fische noch in großen Verdünnungen, reizen in Pulverform zum Niesen, schmecken kratzend und wirken in großen Dosen brechenerregend. Intravenös injiziert wirken sie schon in kleinen Dosen giftig, von der intakten Darmwand werden sie nicht oder nur in sehr geringer Menge resorbiert, sie fördern aber die Darmresorption mancher anderer Stoffe.

Die gemeinsamen Merkmale der Saponine liegen daher vorwiegend in den physikalischen Eigenschaften und biologischen Wirkungen. Es ist üblich, ein pflanzliches Glucosid, das die oben zusammengefaßten Eigenschaften in mehr oder weniger ausgeprägtem Grade besitzt, als Saponin zu bezeichnen. Über die chemische Natur der zuckerfreien Spaltlinge, der Sapogenine,

Weiß man bei den meisten Saponinen nur wenig, so daß ein sicheres Urteil über die chemische Einheitlichkeit der Saponingruppe derzeit noch nicht möglich ist. Van der Haar betonte aber schon vor längerer Zeit, daß allen Sapogeninen ein gemeinsamer Terpenkern zugrunde liege. Die Arbeiten der letzten Jahre weisen darauf hin, daß mehrere genauer untersuchte Sapogenine eine nahe chemische Verwandtschaft untereinander und mit sterinartigen Körpern besitzen.

Einzelne Glucoside zeigen nur teilweise die für die Saponine charakteristischen Eigenschaften und weichen in anderen Eigenschaften ab, so daß Zweifel und Meinungsverschiedenheiten über ihren Saponincharakter bestehen, zumal über die chemische Natur noch wenig bekannt ist. Derartige Glucoside mit teilweise saponinähnlichen Eigenschaften sind das Glucyrhizin, Condurangin und Helleborein. Das Solanin zeigt in seinen biologischen Wirkungen viel Ähnlichkeit mit den Saponinen, weicht aber durch den Stickstoffgehalt und die Alkaloidnatur seines Aglucons ab (über Solanin s. unter "Alkaloide", Bd. IV).

b) Chemische und physikalische Eigenschaften.

Die meisten Saponine sind nur in amorphem Zustand bekannt, nur wenige konnten bisher in krystallisierter Form erhalten werden, z. B. Digitonin, Cyclamin, α-Hederin, Dioscin, Jego-Saponin und Primulasäure. Wäßrige Lösungen der Saponine sind kolloidal und dialysieren nicht oder nur sehr schwer. Das fehlende oder geringe Dialysiervermögen ist u. a. auch von Bedeutung bei der Untersuchung und Verarbeitung von Saponinpflanzen. So spielt bei der Extraktion von saponinhaltigen Pflanzenteilen der Feinheitsgrad eine wesentliche Rolle. Die Mehrzahl der Saponine ist in Wasser leicht löslich, nur einzelne sind schwer löslich oder unlöslich.

Kobert (28) unterschied zwischen neutralen und sauren Saponinen bzw. Saponinsäuren; doch wurden diese Begriffe in der Folgezeit in verschiedenem Sinne gebraucht. Kobert kam durch die sog. Bleimethode zu der erwähnten Einteilung. Versetzt man nämich Saponinlösungen, z. B. einen wäßrigen Drogenauszug, mit neutralem Bleiacetat, so werden manche Saponine ausgefällt, andere bleiben in Lösung und können aus dem Filtrat durch Zusatz von basischem Bleiacetat ausgefällt werden. Die durch neutrales Bleiacetat gefällten Saponine bezeichnet Kobert als saure Saponine oder Saponinsäuren, die durch basisches Bleiacetat gefällten als neutrale Saponine. Nach der Darstellung Sieburgs unterscheidet jedoch Kobert drei Gruppen von Saponinen. Nach Sieburgs (52) Auffassung wären als Saponinsäuren jene Saponine zu bezeichnen, die nur in Form ihrer Alkaliverbindungen wasserlöslich sind, auf Zusatz von Mineralsäuren aber ausfallen. Die wasserlöslichen werden nach ihrem Verhalten gegen neutrales und basisches Bleiacetat in saure und neutrale Saponine eingeteilt. Aus diesen und ähnlichen Literaturstellen ergibt sich, daß keine völlige Einheitlichkeit über die Begriffe Saponinsäuren, neutrale und saure Saponine herrscht. Solange die Konstitution der Saponine nicht bekannt ist und wir daher nur auf Löslichkeit und Verhalten gegen Alkalien und Säuren angewiesen sind, läßt sich wohl keine befriedigende Einteilung geben.

als gleichbedeutend mit saurem Saponin zu betrachten. Die neutralen sind demnach die in Wasser und in angesäuertem Wasser leicht löslichen Saponine; die Saponinsäuren oder sauren Saponine sind in Wasser schwer löslich oder unlöslich, lösen sich aber in verdünnten Alkalien und werden durch Säuren aus den Lösungen ausgefällt.

Im großen und ganzen deckt sich diese Einteilung mit der von Kobert (28)

Aus praktischen Gründen erscheint es vorläufig zweckmäßig, zwischen sauren und neutralen Saponinen zu unterscheiden und die Bezeichnung Saponinsäure

Im großen und ganzen deckt sich diese Einteilung mit der von Kobert (28) getroffenen. Denn die meisten der als sauer bezeichneten Saponine fallen mit Bleizuckerlösung und die neutralen erst mit Bleiessig aus. Allerdings wurden wiederholt Abweichungen von diesem Verhalten gefunden. So ist das Jego-Saponin aus Styrax japonica nach Asahina und Momoya eine ausgesprochene Saponinsäure, es ist in Wasser unlöslich, löst sich in Alkalien, läßt sich in methylalkoholischer Lösung mit Lauge glatt titrieren usw. Trotzdem wird das Jego-Saponin durch Bleizuckerlösung nicht gefällt. Ebenso verhält sich das Saponin aus Sapindus Mukorossi, das ebenfalls saurer Natur ist, trotzdem aber durch

von Polyscias nodosa in unreinem Zustande von neutralem Bleiacetat vollständig niedergeschlagen wird, daß das reine Saponin aber nicht gefällt wird. Daß das unreine Saponin von neutralem Bleiacetat gefällt wird, erklärt van daß das unreine Saponin von neutralem Bleiacetat gefällt wird, erklärt van der Haar damit, daß die begleitenden Substanzen ausgefällt werden und das Saponin mitreißen. Wird der Niederschlag mit Wasser ausgewaschen, so geht das Saponin in Lösung und kann auf diese Weise dem Niederschlag vollständig entzogen werden.

Diese Beobachtungen lassen es zweckmäßig erscheinen, bei der Unter-

neutrales Bleiacetat nicht gefällt wird. Van der Haar (10) fand, daß das Saponin

scheidung zwischen sauren und neutralen Saponinen weniger das Verhalten gegen Bleiacetat heranzuziehen, sondern mehr die übrigen oben angeführten Eigenschaften zu berücksichtigen. Weitere Einwände gegen die Bleimethode sind bei Besprechung der Darstellungsverfahren der Saponine zu erwähnen.

In heißem verdünntem Alkohol sind die Saponine fast ausnahmslos löslich

und fallen beim Abkühlen aus. Je konzentrierter der Alkohol ist, um so schwerer löst er die Saponine; in konzentriertem Alkohol sind die meisten Saponine nahezu unlöslich. Ähnlich verhält sich Methylalkohol, der jedoch im allgemeinen ein besseres Lösungsmittel darstellt. In Äther, Petroläther, Chloroform, Benzol, Schwefelkohlenstoff und anderen Fettlösungsmitteln sind die Saponine praktisch unlöslich. Einzelne Saponine machen aber davon eine Ausnahme, so enthält die Zuckerrübe neben einem in Äther unlöslichen auch ein in Äther lösliches

Saponin.

Bei vielen Saponinen wurde eine optische Aktivität festgestellt.

Die Saponine sind oberflächenaktive Substanzen, jedoch zeigen die einzelnen Saponine beträchtliche Unterschiede. Zeichnet man die Oberflächenspannungs-Konzentrationskurven (σ—c-Kurven), trägt man also die Oberflächenspannungen

Konzentrationskurven (σ —c-Kurven), trägt man also die Oberflächenspannungen als Ordinaten, die Konzentrationen als Abszissen auf, so sind die Kurven gegen die Konzentrationsachse konvex, ähnlich wie dies für die wäßrigen Lösungen sehr vieler organischer Stoffe bekannt ist. Die σ —c-Kurven zweier Saponine

sehr vieler organischer Stoffe bekannt ist. Die σ —c-Kurven zweier Saponine zeigen häufig einen Schnittpunkt, ein Umstand, der auch physiologisches Interesse besitzt (Kofler [41]).

Das Schaumvermögen ist eine der am längsten bekannten Eigenschaften der

Das Schaumvermogen ist eine der am langsten bekannten Eigenschaften der Saponine bzw. Saponindrogen. Daraus erklärt sich die Tatsache, daß saponinhaltige Pflanzen seit den ältesten Zeiten und unabhängig voneinander in verschiedenen Erdteilen als Waschmittel verwendet werden. Ebenso erfolgt der

schiedenen Erdteilen als Waschmittel verwendet werden. Ebenso erfolgt der Zusatz von Saponinen zu Limonaden, zum türkischen Honig und zu FeuerlöschL. Kofler: Saponine.

mitteln usw. wegen der hohen Schaumkraft. Saponinschäume sind vom kolloidchemischen Standpunkt viel weniger untersucht als Seifenschäume. Im wesentlichen lassen sich die bei Seifenschäumen gefundenen Tatsachen auch auf die Saponinschäume übertragen; es sind aber doch auch einzelne Abweichungen bekannt. Die Schaumbildung kann durch andere gleichzeitig in Lösung befindliche Stoffe weitgehend beeinflußt werden, z. B. durch Alkohol, Äther, Chloroform, Seife, Milch usw.

Saponine wirken als Schutzkolloide, eine Eigenschaft, die zur Herstellung von Emulsionen auch praktisch verwendet wird.

Die Gegenwart von Saponin begünstigt das Durchtreten feiner Niederschläge durch Filter. Dies läßt sich durch den bekannten Vorlesungsversuch mit Tierkohle leicht zeigen und macht sich unangenehm bemerkbar beim Abfiltrieren saponinhaltiger Flüssigkeiten, z. B. Bleisulfidniederschlägen. Zusatz von Alkohol beeinträchtigt diese Wirkung der Saponine ebenso wie das Schaumvermögen. Ultrafilter werden durch Vorbehandlung mit Seife oder Digitonin für Hämoglobin durchgängig (BRINKMANN und SZENT-GYÖRGY). Diese erhöhte Permeabilität ist reversibel und nicht durch Erweiterung der Filterporen bedingt, sondern wahrscheinlich durch Entspannung gewisser Spannungen an der Grenzfläche zwischen Wasser und Kollodium. Die Filtrierbarkeit des reinen Wassers wird durch Behandlung des Filters mit oberflächenaktiven Stoffen nicht oder nur in geringem Grade erhöht.

Saponin erhöht auch die *Durchlässigkeit pflanzlicher Zellen*, wie Boas an dem Austritt von Anthokyan und Gerbstoff zeigen konnten. Die Gegenwart von Salzen verstärkt diese Wirkung des Saponins. Boas führt auch die Beeinflussung der Hefegärung durch Saponin auf Permeabilitätsänderungen zurück. Auch Seifriz deutet die Beobachtung, daß Elodeazellen durch Behandlung mit Saponin für Alkohol empfindlicher werden, als Erhöhung der Permeabilität durch Saponin.

Je nach dem Einfluß, den die Wasserstoffionenkonzentration auf die Hämolyse der Saponine ausübt, kann man zwei Typen von Saponinen unterscheiden (Kofler und Lázár [40]). Beim Typus I ist die Hämolysewirkung zwischen $p_{\rm H}=8,7$ und 9,6 am schwächsten und steigt bei Verschiebung der Reaktion nach der sauren oder alkalischen Seite an und zwar durchschnittlich auf das Doppelte. Beim Typus II ist die Hämolysewirkung bei etwa $p_{\rm H}=10,3$, also unmittelbar vor Beginn der Laugenhämolyse sehr gering oder überhaupt verschwunden und zeigt einen sehr raschen Anstieg nach der sauren Seite, so daß die Hämolysewirkung bei etwa $p_{\rm H}=5,6$ einen 100 fachen oder noch höheren Wert erreichen kann. Zum Typus I gehören unter anderen die Saponine aus der weißen und roten Seifenwurzel, der Quillajarinde, Digitonin, Cyclamin, Primulasäure, Elatiorsaponin, Roßkastaniensaponin.

Zum Typus II gehören Sapindussaponin, Saponin gereinigt Kahlbaum, die Saponine aus Senega, Herniaria, Spinat, Futterrübe und das Hederin. Der verhältnismäßig geringfügige Einfluß der Wasserstoffionenkonzentration auf die Hämolyse beim Typus I ist wohl im Hämolysevorgang selbst zu suchen und erklärt sich wahrscheinlich durch den gleichzeitigen schädigenden Einfluß des Saponins und der H- bzw. OH-Ionen auf die Blutkörperchen. Die Ursache für das Verhalten der Saponine des Typus II dagegen ist wahrscheinlich nicht im Hämolysevorgang selbst zu suchen, sondern im chemischen Bau der hierher gehörigen Saponine. Es wäre denkbar, daß das Molekül dieser Saponine bei alkalischer Reaktion eine Umlagerung erfährt, die die Ursache für das Verschwinden der Hämolyse ist. Bei den Saponinen des Typus I fände nach dieser Annahme eine solche Umlagerung nicht statt. Der Unterschied zwischen den Saponinen des Typus I und II wäre dann durch einen abweichenden chemischen Bau der beiden Gruppen bedingt. Es empfiehlt sich beim chemischen Studium der Saponine auf diesen Gesichtspunkt zu achten.

Saponine bilden mit Cholesterin und Phytosterinen Additionsverbindungen, die in einwandfreier Weise zuerst von Windaus (61) für Digitonin, Cyclamin

und Solanin nachgewiesen wurden. Diese Verbindungen besitzen ein beträcht-

liches theoretisches und praktisches Interesse. Als besten Weg zur Gewinnung

Alkohol, in Methylalkohol, Eisessig und besonders in Pyridin.

Xylol die Verbindung gespalten und das Cholesterin extrahiert.

lesterins für Digitonin (HESS und SHERMAN).

Wirkung.

gewinnen.

Lösung eine deutliche, allerdings nicht sehr weitgehende Dissoziation.

gibt Windaus den folgenden an: 1 g Digitonin wird in 100 cm³ 90 proz. Alkohol

gelöst und mit 0,4 g Cholesterin in 60 cm³ 95 proz. Alkohol in heißem Zustand versetzt. Nach einigen Sekunden bildet sich ein aus rosettenartig angeordneten Nadeln bestehender Niederschlag. Die Analysen ergaben, daß das Digitonincholesterid aus 1 Mol. Cholesterin und 1 Mol. Digitonin zusammengesetzt ist, und daß diese Vereinigung ohne Austritt von Wasser stattgefunden hat. Beim Dioscin vereinigen sich 2 Mol. Cholesterin mit 3 Mol. Saponin. Das Digitonincholesterid ist unlöslich in Wasser, Aceton und Äther, sehr wenig löslich in kaltem 95 proz. Alkohol, leichter löslich in kochendem absolutem

Die Festigkeit des Digitonincholesterids ist eine bedeutende; so gelingt es auch bei andauernder Extraktion mit Äther nicht, der Verbindung das Cholesterin zu entziehen. Dagegen wird durch vielstündige Behandlung mit siedendem

Das Digitonincholesterid zeigt nach WINDAUS in heißer methylalkoholischer

Durch die Bindung an Cholesterin werden die meisten physiologischen Wirkungen der Saponine aufgehoben, z. B. die Hämolyse, die Toxizität für Fische, die Wirkung auf das isolierte Herz und die resorptionsfördernde

Cholesterinester gehen mit Saponinen keine Additionsverbindungen ein. Bestrahlung mit ultraviolettem Licht beeinflußt das Bindungsvermögen des Cho-

Ebenso wie das Cholesterin verhalten sich auch andere Sterine. Die Fällung mit Digitonin ist daher ein ausgezeichnetes Mittel, um aus dem Unverseifbaren von tierischen und pflanzlichen Fetten die Sterine in reiner Form zu

Die Fällung mit Digitonin wird auch zum qualitativen Nachweis und zur quantitativen Bestimmung von Cholesterin und anderen Sterinen verwendet. Chemische Untersuchungen über die Cholesterinverbindungen anderer Saponine als des Digitonins, Cyclamins und Dioscins liegen bisher nicht vor. Schon das Cyclamincholesterid ist weit weniger beständig als das Digitonincholesterid. Bei der Extraktion mit Äther wird das Cholesterin abgegeben. Manche Saponine werden aus alkoholischer Lösung nur teilweise, einzelne überhaupt nicht gefällt. Die Digitalissamen enthalten neben Digitonin und Gitonin noch Saponine, die durch Cholesterin nicht fällbar sind. Nach KOFLER und RAUM (29) gelingt es weder in alkoholischer noch irgendwelcher anderer Lösung Roßkastaniensaponin, Quillajasapotoxin, Gypsophilasaponin, Saponin Sthamer, Herniariasaponin, Elatiorsaponin, Senegin, Convallarin und Sapindussaponin durch Sterine zu fällen. Auch das Saponin der Zuckerrübe ist durch Cholesterin nicht fällbar (Rehorst). Wie weiter unten gezeigt werden soll, werden diese Saponine jedoch bei der Capillarisation durch eine Cholesterinschranke zurückgehalten. Da die Fällung von Sterinen durch Digitonin im Laboratorium eine vielfach praktische Bedeutung besitzt und das Digitonin ein kostspieliges Saponin ist, wäre es von Wichtigkeit, ein anderes billigeres Saponin als Ersatz zu finden. Die bisher untersuchten Saponine konnten jedoch das

c) Verbindungen mit Sterinen.

Digitonin in dieser Richtung nicht ersetzen, teils weil sie in konzentriertem Alkohol zu schwer löslich sind, teils deshalb, weil die Fällung des Cholesterins keine quantitative ist und die Verbindungen weniger beständig sind als das Digitonin-cholesterid.

Ähnlich wie Sterine bilden auch andere Alkohole, ferner Phenole und

Thiophenole mit Saponinen Additionsverbindungen (Windaus, und Weinноld [68]). Beim Schütteln einer 1 proz. wäßrigen Digitoninlösung mit kleinen Mengen flüssiger Alkohole entsteht eine krystallisierte Fällung, und zwar mit

Butyl-, Amylalkoholen, käuflichem sekundärem Octylalkohol, Geraniol, Linanool, Phenol, Carvomenthol, d-l-Terpineol, sekundären Phenyläthylalkohol, ac. Tetrahydro- β -naphthol und Thiophenol. In wäßrig-alkoholischen Lösungen geben auch einige feste Stoffe Fällungen, z. B. p-Bromphenol, α -Naphthol und β -Naphthol. Ferner bilden sich auch Niederschläge beim Schütteln einer 5 proz. wäßrigen Digitoninlösung mit einer nicht zu kleinen Menge Äther, Anethol und Benzylmethylketon. Es verbindet sich stets 1 Mol. Digitonin mit 1 Mol.

d) Elementare Zusammensetzung, Sapogenine, Zuckerkomponente.

Alkohol und einer wechselnden Anzahl von H₂O-Molekülen.

Die Saponine bestehen aus Kohlenstoff, Wasserstoff und Sauerstoff. Eine Ausnahme bildet das stickstoffhaltige Alfalfasaponin, falls dieses Glucosid überhaupt zu den Saponinen gerechnet werden kann.

In einem späteren Abschnitt werden die großen Schwierigkeiten erörtert, die sich bei den meisten Saponinen der Gewinnung reiner einheitlicher Substanzen entgegenstellen. Für die Elementaranalyse und die Aufstellung der Formeln wurden früher häufig unreine oder nicht einheitliche Saponine verwendet. Aus diesem Grunde sind die meisten der zahlreichen in der Literatur angegebenen Formeln von Saponinen nicht zuverlässig und besitzen die aus diesen Formeln abgeleiteten Schlußfolgerungen keine Berechtigung. Dies gilt insbesondere von dem Bestreben Flückigers und später Kobert, allgemeine Reihenformeln aufzustellen. Flückiger stellte unter Zugrundelegung der Konstante 18 für Sauerstoff die allgemeine Saponinformel $C_nH_{2\,n-10}O_{18}$ auf. Kobert nahm als Konstante für Sauerstoff 10 und als allgemeine Saponinformel $C_nH_{2\,n-8}O_{10}$ an. Später legte Kobert das Digitonin mit der Formel $C_{55}H_{94}O_{28}$ einer weiteren allgemeinen Reihenformel $C_nH_{2\,n-10}O_{28}$ zugrunde. Die Arbeiten der letzten Jahre zeigen zur Genüge, daß die Saponine diesen Reihenformeln nicht folgen. Schon das Digitonin hat nach Windaus nicht die Formel, die Kobert seiner zweiten Reihenformel zugrunde legt, sondern wahrscheinlich $C_{55}H_{90}O_{29}$. Beim Erhitzen wäßriger Saponinlösungen mit verdünnten Säuren erfolgt

eine hydrolytische Spaltung, wobei Zucker und zuckerfreie Verbindungen, die Sapogenine, entstehen. Die Abspaltung der Kohlehydratkomplexe erfolgt häufig stufenweise, so daß die ersten Spaltungsprodukte zwar zuckerärmer, aber noch nicht völlig zuckerfrei sind. Die ersten Spaltungsprodukte bezeichnet Kobert als Anfangssapogenine oder Prosapogenine im Gegensatz zu den völlig zuckerfreien Spaltlingen, den Endsapogeninen. Die Sapogenine sind in Wasser unlöslich, das Fortschreiten der hydrolytischen Spaltung zeigt sich daher in der vorher klaren Saponinlösung durch das Auftreten einer Trübung oder eines Niederschlages an. Die Spaltung der einzelnen Saponine vollzieht sich verschieden leicht. In manchen Fällen genügen organische Säuren, wie Essigsäure, Weinoder Citronensäure, meist sind aber Mineralsäuren und höhere Temperaturen erforderlich. Manche Saponine müssen tagelang mit Mineralsäuren am siedenden Wasserbad behandelt werden; in einzelnen Fällen gelangt man erst durch mehrstündiges Erhitzen auf 140° im Autoklaven oder im Bombenrohr zu einem zuckerfreien Sapogenin. Dabei spaltet sich ein Teil der Zucker verhältnismäßig leicht ab, und nur ein kleiner Rest erfordert die angegebene energische Behandlung. Bei Saponinen, die nebeneinander Hexosen und Pentosen enthalten, wurde wiederholt beobachtet, daß bei stufenweisem Abbau zuerst der größte Teil der

werden auch Glucuronsäure und Galakturonsäure häufig erst nach den Hexosen abgespalten. Zusatz von Alkohol leistet unter Umständen oft gute Dienste, namentlich wird ein Gemisch von Alkohol-Salzsäure empfohlen. Die Sapogenine sind unlöslich in Wasser, Alkalicarbonaten und häufig auch

Hexose und dann erst die Pentose abgespalten wird. Ebenso wie die Pentosen

in Ätzalkalien in der Kälte. Leicht löslich sind sie dagegen in Alkohol, Aceton, Eisessig, zumeist auch in Äther und Chloroform. Die Sapogenine lassen sich im

allgemeinen leichter zur Krystallisation bringen als die Saponine, aus denen sie erhalten wurden. Eine Anzahl von amorphen Saponinen liefert bei der Hydrolvse krystallisierte Sapogenine.

Über die Konstitution der meisten Sapogenine wußte man bisher nur wenig. In den allerletzten Jahren erschienen eine Anzahl von Arbeiten, die die Kenntnisse

über den Aufbau der Sapogenine wesentlich förderten (AOYAMA, DAFERT, JAKOBS, KARRER, REHORST, RUZICKA, WEDEKIND, WINDAUS, WINTERSTEIN u. a.). Die Ergebnisse dieser Arbeiten konnten hier zum Teil erst bei den Korrekturen

kurz eingefügt werden. Über die Beziehungen der Sapogenine zu den verschiedenen Körperklassen wurden im Laufe der Zeit eine Reihe von Ansichten ausgesprochen. Die älteren

Angaben waren jedoch durch zu geringes Tatsachenmaterial gestützt. Eingehender wurden diese Verhältnisse von van der Haar studiert, der zu dem Ergebnis kam, "das weitere Studium der Saponine ist in die Chemie der Terpene verlegt worden". Es war van der Haar (10, 11) nämlich gelungen,

das Hederagenin mittels der Zinkstaubdestillation im Wasserstoffstrome zu Terpenkohlenwasserstoffen abzubauen. Die bei der Zinkstaubdestillation erhaltenen Produkte wurden durch Wasserdampfdestillation in ein mit Wasserdampf flüchtiges Ol und eine zähe geruchlose Masse getrennt. Das mit Wasserdampf flüchtige Öl, das nach der elementaren Zusammensetzung, Molekulargewichtsbestimmung und sonstigen Eigenschaften als ein

säure, und zwar besonders schön, wenn eine Spur in Eisessig gelöst mit einem halben Tropfen konzentrierter Schwefelsäure gemischt wurde. Das mit Wasserdampf nicht flüchtige, als braungelbe fluorescierende Masse

Sesquiterpen (C₁₅H₂₄) zu betrachten ist, gab nun die violette Farbe mit Schwefel-

erhaltene Produkt gab eine blaue Färbung mit Eisessig-Schwefelsäure, also die LIEBERMANNSCHE Cholestolprobe.

Analoge Resultate erhielt VAN DER HAAR (12, 15, 17) bei mehreren anderen

Sapogeninen, z. B. dem Sapogenin des Digitonins, Araliins und Äscins, ferner bei den Sapogeninen aus der Guajacrinde, der Senegawurzel und der Zuckerrübe. Auf Grund dieser Untersuchungen nahm van der Haar an, daß allen Sapogeninen ein gemeinsamer Terpenkern zugrunde liege, auf den auch die Schwefelsäurereaktion zurückzuführen sei.

Später wies van der Haar (10) darauf hin, daß auf Grund der Lieber-MANNschen Cholestolprobe und der Analogie bei den Zinkstaubdestillationsprodukten des Hederagenins, Sitosterins, Cholesterins, der Ursolsäure und Oleanolsäure die Sapogenine enge Verwandtschaft mit den Phytosterinen und phytosterinartigen Körpern einerseits, mit den Terpenen oder sogar Sesqui-

terpenen andererseits zeigen. Dies gilt nach van der Haar auch zweifellos für das von ihm studierte Polysciassapogenin C₂₆H₄₄O₄, das Araligenin C₂₆H₄₂O₃, das Äscigenin C₂₁H₃₆O₄, das Gypsogenin C₂₈H₄₄O₄ und das Pseudophönixapogenin C₂₀H₃₂O, das sogar die Formel eines Phytosterins hat. Das Sapogenin

des Saponins von Sapindus saponaria ist nach Jacobs identisch mit dem Hederagenin. Windaus vermutet genetische Beziehungen zwischen dem Endsapogenin der Quillajasäure und den komplizierter gebauten sterinähnlichen Stoffen und weist auf die ziemlich nahe chemische Verwandtschaft des Quillajaendsapogenin mit dem Hederagenin, dem Gypsophilasapogenin und dem Araligenin hin. Wedekind und Schicke fanden eine Ähnlichkeit zwischen dem Quillajaendsapogenin, dem Githagenin und dem Sapogenin aus Camellia japonica (vgl. S. 1125).

Neuerdings wurde der Nachweis erbracht, daß das Zuckerrübensapogenin

und das Guajacsapogenin identisch sind mit der Oleanolsäure aus Olivenblättern und dem Caryophyllin aus der Gewürznelke (VAN DEE HAAR [15], WINTERSTEIN und STEIN [72]).

Die genannten Saponine sind daher glucosidisch gebundene phytosterinartige

Körper. Daraus folgt, daß Sapogenine auch frei in der Natur vorkommen und eine größere Verbreitung haben als bisher angenommen wurde. Sie kommen auch in Pflanzen vor, die keine Saponine enthalten, z. B. Olivenblätter, Gewürznelken (VAN DER HAAR).

Das Digitogenin und Gitogenin, zwei neutrale Sapogenine aus Digitalis-

Das Digitogenin und Gitogenin, zwei neutrale Sapogenine aus Digitalissamen, besitzen vier hydrierte Ringe in ihrem Molekül und sind nach Windaus (63) vermutlich Umwandlungsprodukte von Sterinen. Die nahe Verwandtschaft zwischen Digitogenin und Cholesterin gibt sich auch dadurch zu erkennen, daß beide außer dem tetracyclischen Kern eine Seitenkette enthalten, die in beiden Fällen durch energische Oxydation unter Bildung von α-Methylglutarsäure abgebaut wird. Digitogenin und Gitogenin besitzen ferner nach Windaus Beziehungen zu den Geninen der Herzgifte. Diese chemischen Zusammenhänge zwischen Herzglucosiden und Saponinen sind unter anderem auch deshalb bemerkenswert, weil auch in der pharmakologischen Wirkung beider Substanzen

säure abgebaut wird. Digitogenin und Gitogenin besitzen ferner nach Windaus Beziehungen zu den Geninen der Herzgifte. Diese chemischen Zusammenhänge zwischen Herzglucosiden und Saponinen sind unter anderem auch deshalb bemerkenswert, weil auch in der pharmakologischen Wirkung beider Substanzen manche Ähnlichkeit besteht.

In einer vor kurzem erschienenen Mitteilung wiesen Ruzicka und van Veen (51) einen engen Zusammenhang zwischen den Sapogeninen und gewissen natürlichen Triterpenderivaten nach. Die Autoren erhielten bei der Dehydrierung des Gypsogenins mit Selen ein Trimethylnaphthalin, das ein bei 127° schmel-

zendes Pikrat und ein bei 152° schmelzendes Styphnat liefert. Dasselbe Trimethylnaphthalin wurde schon vorher bei den Dehydrierungen des Amyrins erhalten. Ruzicka und van Veen fanden diesen Kohlenwasserstoff, für den sie die Bezeichnung Sapotalin vorschlagen, auch bei der Dehydrierung mit Selen von folgenden Sapogeninen bzw. verwandten Verbindungen: Äscigenin, Caryocarsapogenin, Cyclamiretin, Guajacsapogenin, Glycyrrhetinsäure, Hederagenin, Mimusopssapogenin (identisch mit dem Sapogenin aus Achras sapota), Quillajasapogenin, Urolsäure (oder Urson), Zuckerrübensapogenin und das Triterpenderivat Betulin. Die Ausbeute ist unter Berücksichtigung der allgemein bei den Hydrierungen mit Selen erhältlichen Ausbeuten so groß, daß das Sapotalin als ein wesentliches Reaktionsprodukt bei der Dehydrierung der genannten Sapogenine betrachtet werden muß. Obwohl der Mechanismus der Entstehung des Sapotalins noch im Dunkel liegt, so kann man doch vorläufig auf eine enge Beziehung zwischen den Sapogeninen und gewissen natürlichen Triterpenderivaten

Sapotalins noch im Dunkel liegt, so kann man doch vorläufig auf eine enge Beziehung zwischen den Sapogeninen und gewissen natürlichen Triterpenderivaten schließen. Ein Teilstück des Moleküls dieser Verbindungen weist wahrscheinlich einen analogen Bau auf. Ruzicka und van Veen halten es für sehr wahrscheinlich, daß die untersuchten Sapogenine in ihrer Konstitution von dem Kohlenstoffgerüst des Cholesterins und der Gallensäuren in wesentlichen Punkten abweichen, da die Bildung eines Trimethylnaphthalins aus dem Cholesterin und den Gallensäuren so gut wie ausgeschlossen ist. Trotzdem halten die beiden

abweichen, da die Bildung eines Trimethylnaphthalins aus dem Cholesterin und den Gallensäuren so gut wie ausgeschlossen ist. Trotzdem halten die beiden Autoren Analogien in gewissen Teilstücken des Moleküls zwischen Cholesterin und manchen Sapogeninen für möglich, worauf auch die von ihnen beobachtete Bildung von Methyl-Heptanon aus Sarsapogenin hinweist.

In letzter Zeit wurde bei einigen Sapogeninen auch die Art und Funktion der Sauerstoffatome aufgeklärt. Es handelt sich um alkoholische Hydroxyl-, Keto- und Carboxylgruppen, ferner um Lactonringe und wahrscheinlich auch Oxydbindungen.

Als Zucker erhält man bei der Spaltung der Saponine Glucose, Fructose, Galaktose, Arabinose, Xylose, Rhamnose und die Kohlehydratsäuren, Glucuronsäure und Galakturonsäure. Weitaus am häufigsten findet man Glucose und unter den Pentosen verhältnismäßig häufig Arabinose.

e) Qualitativer Nachweis.

Liegt ein Saponin in mehr oder weniger reiner Form vor, so ist es im allgemeinen nicht schwer, die Substanz als Saponin zu identifizieren. Es genügen hierzu die bei der Aufstellung des Begriffes Saponin angegebenen Eigenschaften: das Schäumen, die Glucosidnatur und vor allem die physiologischen Wirkungen, wie Hämolyse, die niesenerregende Wirkung, die Toxizität gegen Fische usw.

Außer diesen allgemeinen Eigenschaften ist für die Saponine die Reaktion mit Schwefelsäure am meisten charakteristisch. Eine kleine Menge Saponin mit einigen Tropfen konzentrierter Schwefelsäure versetzt, gibt eine allmählich eintretende Rotfärbung. Anfangs tritt in der Regel eine Gelbfärbung auf, die im Laufe von mehreren Minuten bis ½ Stunde in die Rotfärbung übergeht. Bei noch längerem Stehen bildet sich mitunter ein rotvioletter Farbton. Die bei der Reaktion auftretenden Farbnuancen sind von der Natur und dem Reinheitsgrad des Saponins abhängig. Bisweilen ist ganz vorsichtiges Erwärmen zweckmäßig. Am besten führt man die Reaktion auf einem Ührglas oder einer kleinen Porzellanschale aus. Dieselbe Reaktion erhält man auch bei Verwendung eines Gemisches von gleichen Teilen konzentrierter Schwefelsäure und 96 proz. Alkohol. Nicht nur die Saponine, sondern auch die Sapogenine geben die Schwefelsäurereaktion, die VAN DER HAAR (10, 13) als eine Terpenkernreaktion der Saponine betrachtet.

Neben der Schwefelsäurereaktion wurden noch eine Reihe anderer Reaktionen zum Nachweis von Saponinen angegeben: mit Meckeschem Reagens, Essigsäureanhydrid-Schwefelsäure, Millons-Reagens, Nesslers Reagens, Latons-Reagens, mit konzentrierter Schwefelsäure und Nitraten, Kaliumdichromat und Salzsäure. Alle diese Reaktionen, mit Ausnahme der Schwefelsäurereaktion, sind wenig charakteristisch und zum Teil überhaupt nur auf den Zuckergehalt des Saponins zurückzuführen. Praktische Anwendung findet daher fast ausschließlich nur die Schwefelsäurereaktion. Aber auch mit dieser allein läßt sich eine Substanz nicht mit Sicherheit als Saponin erkennen. Dies gilt insbesondere dann, wenn es sich darum handelt, Saponine in Gemischen oder Lösungen neben anderen organischen Substanzen nachzuweisen.

In vielen Fällen ist die Hämolyse in geeigneter Versuchsanordnung die brauchbarste Reaktion zum Nachweis von Saponinen. Auf die sehr umfangreiche Literatur über die Saponinhämolyse kann hier nicht näher eingegangen werden, es soll nur das hervorgehoben werden, was für den Nachweis von Saponinen von Wichtigkeit ist. Einen Hämolyseversuch mit Saponin kann man in folgender Weise durchführen: Defibriniertes Blut wird mit 0,9 proz. Kochsalzlösung 1:30 verdünnt. 5 cm³ dieser Blutaufschwemmung werden in einer Eprouvette mit 5 cm³ einer 1 proz. Lösung von Saponin in 0,9 proz. Kochsalzlösung versetzt. Daneben stellt man zum Vergleich eine Eprouvette mit je 5 cm³ Blutaufschwemmung und physiologischer Kochsalzlösung. In der Saponineprouvette wird das Blut sofort klar und durchsichtig (lackfarben), so daß man eine dahintergestellte Schrift lesen kann. Betrachtet man die Eprouvetten nach mehreren Stunden, so ist die Saponineprouvette unverändert geblieben, die Vergleichseprouvette dagegen klar und farblos geworden und zeigt nur am Boden ein kleines Häufchen von unveränderten Blutkörperchen. Schüttelt man die Vergleichseprouvette auf, so entsteht wieder die gleichmäßig trübe Blutaufschwemmung wie zu Beginn des Versuches. Bei der Saponineprouvette verursacht Aufschütteln keine

Trübung, man bemerkt höchstens vom Boden einen kaum sichtbaren Schleier

L. Kofler: Saponine.

aufsteigen. Bei Verwendung einer verdünnteren Lösung tritt die Hämolyse nicht sofort ein, sondern erst im Verlaufe mehrerer Minuten oder Stunden. Die übrigen Erscheinungen bleiben aber gleich.

Die meisten Saponine entfalten diese Hämolysewirkung noch in großen Verdünnungen. Bei Verwendung von Rinderblut bewirkt Cyclamin in einer Verdünnung von 1:360000 noch Hämolyse, Digitonin 1:330000, Saponin pur. albiss. Merck 1:20000 usw. Die Hämolyse ist daher eine empfindliche Reaktion auf Saponine. Die Hämolyse ist aber nicht unter allen Umständen eindeutig für Saponine. Denn es gibt noch zahlreiche andere Substanzen, die ebenfalls hämolytisch wirken. Handelt es sich aber um die Analyse von Pflanzen und pflanzlichen Produkten, so ist die Zahl der Stoffe, die noch in großer Verdünnung hämolytisch wirken, nicht allzu groß. (Näheres darüber s. unter "Biologische Methoden der Analyse", Bd. IV.)

Es ist unbedingt notwendig, daß alle Flüssigkeiten, die bei den Hämolyseversuchen verwendet werden, blutisotonisch sind; hypotonische Lösungen rufen an sich schon Hämolyse hervor. Ferner ist eine stärker saure oder alkalische Reaktion zu vermeiden; die Versuche müssen in dem Bereich zwischen ungefähr $p_{\rm H}=5,6$ und 10,0 liegen. Im allgemeinen strebt man neutrale Reaktion an.

Charakteristisch für Saponin wird der Hämolyseversuch dann, wenn es gelingt, die Hämolyse durch Cholesterin aufzuheben. Diese Entgiftung läßt sich häufig durch Schütteln der wäßrigen Saponinlösung mit einer Lösung von Cholesterin in Äther oder besser Aceton herbeiführen. Nach kräftigem Schütteln wird das Gemisch 1—2 Stunden in einem Thermostaten von 50° eingestellt. Der noch nicht verdampfte Rest wird dann durch Einstellen des offenen Gefäßes in ein Wasserbad von etwa 60° vertrieben. Dann wird von dem entstandenen Niederschlag abfiltriert und das Filtrat auf hämolytische Wirkung geprüft. Wenn es sich um Saponin handelt und der Versuch gelungen ist, muß die vorher vorhandene Hämolysewirkung nach der Behandlung verschwunden sein. In dieser Weise können z. B. Auszüge aus Pflanzen geprüft werden.

In anderen Fällen, wo nur sehr wenig Saponin neben reichlichen Mengen anderer eventuell störender Substanzen vorliegt, muß dem Hämolyseversuch eine Isolierung oder wenigstens Anreicherung des Saponins vorausgehen. Eine Isolierung kann nach den im Abschnitt g (Darstellung) beschriebenen Methoden versucht werden. Da man aber dabei bei kleinen Mengen Saponin häufig nicht zum Ziele gelangt, wurden für diesen Zweck eigene Verfahren ausgearbeitet.

Das Verfahren von Brunner-Rühle wurde für den Nachweis kleiner Mengen Saponin in Nahrungs- und Genußmitteln, z. B. Brauselimonaden, ausgearbeitet und ist in viele offizielle Vorschriften für die Lebensmitteluntersuchung übergegangen. Die Methode beruht auf der Löslichkeit der Saponine in Phenol, wodurch die Ausschüttelung möglich ist. Je nach der Natur der zu untersuchenden Flüssigkeit wird in etwas verschiedener Weise vorgegangen. Bei Brauselimonaden oder ähnlichen Flüssigkeiten wird mit Magnesiumcarbonat neutralisiert und filtriert. 100 cm³ des Filtrates versetzt man in einem Schütteltrichter mit 20 g Ammoniumsulfat und schüttelt mit 10 g Acidum carbolicum liquefactum (− 9 g Phenol + 1 g Wasser) kräftig aus. Nun läßt man die wäßrige Schicht ab, versetzt die Phenol-lösung mit 50 cm³ Wasser und schüttelt mit 100 cm³ Äther. Die häufig auftretende störende Emulsionsbildung sucht man durch Zusatz von etwas Alkohol zu beseitigen. Die wäßrige Flüssigkeit wird nun eingedampft und der Rückstand mit Hilfe der Schwefelsäurereaktion und Hämolyse auf Saponin geprüft.

Zuverlässiger und empfindlicher ist ein vor kurzem von Kofler, Fischer und Nevesely (38) beschriebenes Verfahren, das einen Filtrierpapierstreijen mit einer Cholesterinschranke zur Isolierung des Saponins benützt und den Nachweis mit Hilfe von Blutgelatine führt. Hängt man einen Filtrierpapierstreifen in ein Schälchen mit 5—10 cm³ wäßriger Saponinlösung, so häuft sich das Saponin

im oberen Teil des Streifens an. Legt man den Filtrierpapierstreifen in Blutgelatine, so entsteht ein starker hämolytischer Hof. Beim Capillarisieren von Pflanzenauszügen, Arzneimitteln, Brauselimonaden usw. häufen sich aber nicht nur die Saponine im oberen Teil des Filtrierpapierstreifens an, sondern auch Säuren, Salze, Zucker und viele andere Stoffe, die den hämolytischen Saponinnachweis stören können.

Durch einen Kunstgriff gelingt es aber, das Saponin von den anderen Stoffen der Untersuchungsflüssigkeit abzutrennen. Vor der Capillarisation wird auf den Filtrierpapierstreifen, etwa 3 cm vom unteren Rand entfernt, eine alkoholische Cholesterinlösung aufgetropft, so daß nach dem Verdampfen des Alkohols der Streifen an dieser Stelle mit Cholesterin imprägniert ist. Bei der Capillarisation mit Hilfe eines derartig vorbereiteten Streifens wird das in der aufsteigenden Flüssigkeit gelöste Saponin an das Cholesterin gebunden und zurückgehalten, während die anderen Stoffe ungehindert aufsteigen. Nach beendeter Capillarisation wird der untere Teil des Filtrierpapierstreifens, der die Cholesterinschranke trägt, mit Wasser gewaschen. Dabei werden alle aus der ursprünglichen Flüssigkeit stammenden wasserlöslichen Stoffe entfernt und nur das Saponin bleibt als Cholesterinverbindung zurück. Der getrocknete Streifen wird nun mit Xylol 2 Stunden gekocht, wobei das Saponincholesterid gespalten und das Cholesterin weggelöst wird. Nach dem Waschen mit Äther und Trocknen legt man den Streifen in Blutgelatine ein und beobachtet nun an Stelle der ursprünglichen Cholesterinschranke einen hämolytischen Hof, während die übrigen Teile des Streifens keine Hämolyse hervorrufen. Durch den positiven Ausfall des Versuches wurde folgendes nachgewiesen: eine wasserlösliche Substanz, die in Xylol und Äther unlöslich ist, stark hämolytisch wirkt und mit Cholesterin eine Verbindung eingeht. Die Cholesterinverbindung ist in Wasser unlöslich, wirkt nicht hämolytisch und wird durch Kochen in Xylol gespalten. Dadurch ist der Nachweis eines Saponins eindeutig.

Zur Herstellung der Blutgelatine läßt man gute Gelatine zu 6—10 % in 0,85 prozwäßriger Kochsalzlösung quellen. Dann erhitzt man auf etwa 40°, bis vollständige Lösung erfolgt ist, fügt zur Klärung Hühnereiweiß hinzu und erhitzt zum Kochen. Nach halbstündigem Kochen wird die heiße Gelatine durch Watte filtriert und mit 5 proz. Natriumbicarbonatlösung gegen Lackmus neutralisiert. Nun wird auf 35° abgekühlt und mit ca. 3% defibriniertem Rinderblut versetzt. Will man sich für wiederholtes Arbeiten einen Vorrat von Gelatine herstellen, so empfiehlt es sich, die noch heiße Gelatine nach dem Filtrieren in Eprouvetten abzufüllen, mit Watte zu verschließen und ½ Stunde im strömenden Wasserdampf zu sterilisieren. Vor dem Gebrauch bringt man eine solche Eprouvette in Wasser von 35°, bis die Gelatine verflüssigt ist, und versetzt mit 3 % defibriniertem Rinderblut.

An Stelle von Rinderblut lassen sich auch andere Blutarten verwenden. Es ist nur zu berücksichtigen, daß die Blutarten gegen die einzelnen Saponine verschieden empfindlich sind (Kofler und LAZAR [40]). Will man untereinander vergleichbare Werte erhalten, so

empfiehlt es sich, stets mit derselben Blutart zu arbeiten.

Die Untersuchung des Filtrierpapierstreifens in Blutgelatine geschieht in folgender Weise. Der getrocknete Streifen wird auf eine Glasplatte von etwa 6×10 gelegt und mit der im Wasserbad auf 35° erwärmten Blutgelatine übergossen. Das Präparat wird mit einer zweiten Glasplatte bedeckt und auf eine kühle Unterlage gelegt, um die Gelatine rascher zum Erstarren zu bringen. Eine zweite Arbeitsweise ist folgende. Man gießt die flüssige Blutgelatine auf eine Glasplatte, läßt erstarren, legt den Filtrierpapierstreifen auf die Blutgelatine und bedeckt unter leichtem Druck mit einer zweiten Glasplatte, die ebenfalls mit erstarrter Blutgelatine überzogen ist. Dieses Vorgehen verhindert bei reichlichen Saponinmengen das Verschleppen des Saponins und ermöglicht eine schärfere Lokalisation am Streifen. Im Laufe der nächsten Minuten oder Stunden bildet sich um die saponinhaltigen Stellen des Filtrierpapierstreifens ein hämolytischer Hof, der sich als durchsichtige Stelle von der übrigen undurchsichtigen Blutgelatine sehr deutlich abhebt.

Für manche wissenschaftliche Zwecke ist es notwendig, eine bestimmte Wasserstoffionenkonzentration einzuhalten und zu diesem Zwecke gepufferte

Blutgelatine zu verwenden. In diesem Falle benützt man für die Herstellung der Blutgelatine eine 0,7 proz. Kochsalzlösung, die mol/30 oder mol/15 Phosphatpuffergemisch enthält. Mit Hilfe von mehreren Blutgelatinen mit verschiedener Wasserstoffionenkonzentrationen kann man entscheiden, ob in einer Unter-

albiss. Merck, Saponin depur. Schmittmann bei 1:100000. Die Empfindlichkeit kann noch dadurch erhöht werden, daß man die Untersuchungsflüssigkeit vor der Capillarisation einengt und der Dialyse oder der Elektrodialyse unterwirft.

Die Empfindlichkeit der Methode ist eine beträchtliche: es gelingt der Nachweis von Digitonin noch in einer Verdünnung von 1:500000 von Saponin pur.

suchungsflüssigkeit ein Saponin des Typus I oder II vorliegt.

Die Methode bewährte sich bei der Untersuchung von Pflanzen, Drogen, pharmazeutischen und kosmetischen Präparaten, Mehl, Zuckerwaren und Brause-

f) Mikro- und histochemischer Nachweis.

limonaden. Nähere Einzelheiten müssen im Original nachgelesen werden.

Frische saponinhaltige Pflanzenteile, z. B. Saponaria- oder Gypsophilawurzeln, zeigen in den meisten Parenchymzellen einen farblosen Zellsaft. In trockenem Zustand findet man bei der Betrachtung in Öl, Glycerin oder konzentriertem Alkohol die Parenchymzellen der Rinde, des Holzes und der Markstrahlen ganz erfüllt von form- und farblosen Klumpen. In Wasserpräparaten lösen sich die Klumpen allmählich auf, durch nachträglichen Zusatz

von Alkohol kann wieder eine Fällung erzeugt werden. Legt man trockene Schnitte in konzentrierte Schwefelsäure ein, so färben sich die

Saponinklumpen unter allmählicher Auflösung zuerst gelb, dann rot und später violett. Um Täuschungen durch die Raspailsche Reaktion (Eiweiß und Zucker) zu vermeiden, ist nach Rosoll darauf zu achten, daß die Saponinreaktion mit gelber Farbe beginnt, während die Raspailsche Reaktion mit roter Farbe einsetzt und ebenso schließt. In zweifelhaften Fällen kocht Rosoll dickere Schnitte längere Zeit in Wasser und prüft dann vergleichend intakte und saponinfreie Schnitte. Trotz dieser Vorsichtsmaßregeln erhält man

bei eiweißreichen Schnitten oder bei zarten Geweben, die unter der Einwirkung der Schwefel-

säure rasch verkohlen, sehr oft recht zweifelhafte Resultate. Etwas bessere Resultate erhält man in manchen Fällen, wenn man den Schnitt in ein Gemisch aus gleichen Teilen konzentrierter Schwefelsäure und Alkohol einlegt. Es entsteht entweder schon in der Kälte oder nach schwachem Erwärmen eine Gelb-, dann Rotund endlich Violettfärbung. Nun wird 1 Tropfen verdünnte Eisenchloridlösung zugesetzt, wodurch ein bräunlicher oder bräunlichblauer Niederschlag entsteht. Die Reaktion von Combes strebt eine bessere Lokalisation an. Die Schnitte werden

24 Stunden in gesättigtes Barytwasser eingelegt, wobei in den Zellen ein Niederschlag von Saponinbaryt entsteht. Um diesen Niederschlag deutlicher sichtbar zu machen, wird zuerst zur Entfernung des überschüssigen Bariumhydroxyds wiederholt mit Kalkwasser abgespült und dann eine 10 proz. Kaliumbichromatlösung zugesetzt. Der Saponinbaryt wird dadurch in Bariumchromat übergeführt und tritt in Form gelber Krystalle deutlicher hervor. Diese Methoden geben bei Pflanzen mit großem Saponingehalt im allgemeinen gute Resultate. Handelt es sich aber darum, in Pflanzen oder Pflanzenteilen mit wenig Saponin

Empfindlichkeit, teils infolge zu geringer Eindeutigkeit im Stich. Das beste Verfahren zum Nachweis in mikroskopischen Schnitten ist derzeit die Verwendung von Blutgelatine (Kofler [33], Fischer [8, 9]). Die Blutgelatine wird in der im vorigen Abschnitt (S. 1105) beschriebenen Weise hergestellt. Es kann eine mit Natriumcarbonatlösung gegen Lackmus neutralisierte

mit Sieherheit eine Entscheidung zu treffen, so lassen diese Reaktionen teils infolge geringer

Blutgelatine verwendet werden. Sehr viel zweckmäßiger ist aber eine mit Phosphatgemisch gepufferte Blutgelatine. Im allgemeinen verwendet man eine auf etwa $p_{\rm H}=7.4$ eingestellte Gelatine, für besondere Zwecke außerdem noch solche mit etwa $p_{\rm H} = 6.1, 8.4, 10.0$. Zum Versuch werden 3-4 cm3 der fertigen Gelatine in einer Eprouvette

bei 35° verflüssigt, mit 3-4 Tropfen defibriniertem Blut versetzt und die Eprouvette in kaltes Wasser gestellt. Von der zu untersuchenden Pflanze oder Droge wird ein Schnitt auf einen Objektträger gelegt, mit 1—2 Tropfen halberstarrter Blutgelatine bedeckt und dann ein Deckglas aufgesetzt und leicht aufgedrückt, so daß die Blutgelatine den Schnitt möglichst gleichmäßig umgibt. Dann wird das Präparat auf eine kühle Unterlage gelegt, um die Gelatine rasch zum Erstarren zu bringen.

Bei Anwesenheit von Saponin entsteht nun sofort oder nach einiger Zeit

um den ganzen Schnitt oder um einzelne Partien derselben ein durchsichtiger hämolytischer Hof, der sich scharf von der übrigen undurchsichtigen Blutgelatine abhebt. Saponinzellen erzeugen nur dann einen hämolytischen Hof, wenn sie eröffnet sind, aus den intakten Zellen dialysiert das Saponin nicht oder nur sehr langsam heraus. Dies läßt sich sehr gut an einer abgezogenen Epidermis verfolgen. Dieser Umstand muß beim Studium der Lokalisation der Saponine berücksichtigt werden. Bei Achsengebilden ist es am zweckmäßigsten, die Querschnitte zu halbieren und das Auftreten der Hämolyse entlang dieser Schnittlinie zu verfolgen.

Im allgemeinen wird man das Auftreten einer Hämolysewirkung in einem pflanzlichen Schnitt auf das Vorhandensein von Saponin zurückführen dürfen, da die Zahl anderer hämolytisch wirkender Substanzen in den Pflanzen nicht sehr groß ist und sich auf bestimmte Pflanzen beschränkt. In manchen Fällen können aber doch Zweifel bestehen. Um den Saponinnachweis eindeutig zu gestalten, muß eine Bindung an Cholesterin durchgeführt werden. Ein Schnitt wird in einer Lösung von Cholesterin (in konzentriertem Alkohol, Äther oder Aceton) einige Zeit gekocht und nach dem Trocknen des Schnittes in Blutgelatine untersucht. Die Hämolyse ist jetzt verschwunden infolge Bindung des Saponins an Cholesterin. Man kann nun noch einen mit Cholesterin behandelten, inaktivierten Schnitt mit Xylol kochen, wodurch das Saponincholesterid gespalten und das Saponin wieder wirksam wird. Durch diese Versuche ist das Vorhandensein

Die Blutgelatinenmethode zur Untersuchung von Pflanzenschnitten hat sich für zahlreiche Fragestellungen als sehr brauchbar erwiesen. Das Verfahren ermöglicht eine bessere Lokalisation in den Schnitten als die bisher üblichen Reaktionen. Der Nachweis ist sehr empfindlich und gibt in manchen Fällen auch dort noch eine Reaktion, wo der konzentrierte wäßrige Auszug der Droge im Reagensglas keine Hämolyse mehr zeigt. Infolge des geringen Materialverbrauches ist es mit dieser Methode besser als mit einem Makroverfahren möglich, an Hand von Herbarmaterial systematische Untersuchungen über die Verbreitung der Saponine im Pflanzenreich durchzuführen. Die Methode eignet sich auch für Untersuchungen über die pflanzenphysiologische Bedeutung der Saponine. Bei Verwendung von sauer, neutral und alkalisch gepufferter Gelatine kann man unter geeigneten Versuchsbedingungen Schlüsse auf das Vorhandensein von neutralen und sauren Saponinen des Typus I und II ziehen. Bezüglich Einzelheiten muß auf die Originalarbeiten verwiesen

von Saponinen eindeutig erwiesen.

werden (Fischer [8, 9]).

g) Darstellung und quantitative Bestimmung.

Eine der größten Schwierigkeiten bei allen Arbeiten über Saponine liegt in der Beschaffung reiner, einheitlicher, unveränderter Substanzen von konstanter Zusammensetzung. Zahlreiche Widersprüche oder Unklarheiten in der Literatur sind auf diese Schwierigkeit zurückzuführen.

Die Reinigung der Saponine wird durch verschiedene Umstände erschwert. Die meisten Saponine lassen sich, wie erwähnt, nicht zur Krystallisation bringen, ferner sind ihre wäßrigen Lösungen kolloid, sie halten Mineralstoffe, Pflanzenfarbstoffe usw. mit großer Zähigkeit fest Wir besitzen häufig kein Kriterium für die Reinheit und Einheitlichkeit der Substanz, denn die meisten Saponine, namentlich die amorphen, zeigen keinen scharfen Schmelzpunkt. Chemische Reaktionen zur ausreichenden Charakterisierung stehen, wie aus dem vorigen Abschnitt hervorgeht, nicht zur Verfügung. Namentlich die so häufige Verunreinigung durch Kohlehydrate läßt sich oft schwer feststellen, da durch etwas energischere Maß-

nahmen leicht aus dem Saponinmolekül selbst Zucker abgespalten werden kann.

Dazu kommt noch ein weiterer Umstand, der schon lange bekannt ist, aber zum Teil immer wieder übersehen wurde, zum Teil sich nicht umgehen ließ. Bei vielen der gebräuchlichen Darstellungsmethoden erleiden die Saponine mehr oder weniger tiefgehende Veränderungen, die sich in der veränderten Löslichkeit und in der Abschwächung der physiologischen Wirkungen äußern.

Aus diesem Grunde verzichtet man dort, wo es sich um Untersuchungen zur Ermittlung der Konstitution von Saponinen handelt, häufig auf die Gewinnung unveränderter Saponine, sondern trachtet gleich die leichter zu reinigenden und leichter krystallisierenden Sapogenine zu erhalten.

Da die Saponine in bezug auf Löslichkeit, Aussalzbarkeit, Fällbarkeit usw. beträchtliche Unterschiede zeigen und auch die Natur und Menge der anderen Pflanzeninhaltstoffe bei den einzelnen Saponindrogen sehr verschieden ist, läßt sich kein allgemein gültiges und stets anwendbares Verfahren zur Gewinnung der Saponine aus den Pflanzen angeben. Der richtige Weg muß für jede einzelne Saponindroge erst gesucht werden. Bei diesem Aufsuchen eines geeigneten Verfahrens macht sich aber gleich wieder der Mangel an einwandfreien chemischen Reaktionen auf Identität, Reinheit und Unversehrtheit des Saponins geltend. Denn wenn man nach irgendeinem Verfahren aus einer Pflanze ein Saponin gewonnen hat, läßt sich nicht ohne weiteres feststellen, ob es bei der Reinigung Veränderungen erlitten hat, wie groß die Substanzverluste bei der Gewinnung waren, und ob ein oder mehrere Saponine vorliegen. Mit den Darstellungsmethoden eng verknüpft ist die quantitative Bestimmung des Saponingehaltes. Die angedeuteten Schwierigkeiten machen sich bei der Gehaltsbestimmung in noch höherem Maße fühlbar. Daraus ist erklärlich, daß die Literaturangaben über den Prozentgehalt der Drogen an Saponin so unsicher und oft widersprechend sind.

Bei der Aufsuchung eines geeigneten Weges für die Gewinnung eines unveränderten Saponins aus einer Droge und für die quantitative Bestimmung des Saponingehaltes der Droge gehen Kofler und Dafert (36) in folgender Weise vor: die üblichen Gewinnungsverfahren werden bei der betreffenden Droge in Vorversuchen der Reihe nach durchgeprüft, dabei wird möglichst quantitativ gearbeitet und nach jeder Phase der Reinigung wird die Ausbeute mit Hilfe der Hämolyse geprüft. War kein Saponin verlorengegangen und hatte es sich nicht verändert, so durfte die hämolytische Kraft der Droge nicht abnehmen. Als Maß für die Hämolysewirkung dient die Bestimmung des hämolytischen Index, d. i. die Verdünnung, in der das Saponin oder die Droge eben noch totale Hämolyse hervorruft (über den hämolytischen Index s. Bd. IV).

Wenn sich auch kein vollständiger allgemein gültiger Gang für die Darstellung von Saponinsubstanzen angeben läßt, so gibt es doch einige Maßnahmen, die häufig mit Erfolg zur Gewinnung von Saponinen angewendet wurden. Diese sollen im folgenden besprochen werden.

Beim Behandeln der Droge mit siedendem hochprozentigem Alkohol gehen die Saponine in Lösung. Beim Erkalten der Lösung oder beim Einengen fällt häufig ein Teil der Saponine aus. Die so erhaltenen Saponine sind natürlich noch weitgehend verunreinigt. Die Wahl der richtigen Konzentration des Alkohols richtet sich nach den Löslichkeitsverhältnissen des Saponins. Häufig ist 96 proz. Alkohol am zweckmäßigsten. Vor dem Auskochen der Droge mit Alkohol ist oft die Erschöpfung der Droge mit Äther oder Petroläther empfehlenswert zur Entfernung von Fett, Harz und Chlorophyll. Beim Arbeiten mit kleinen Drogenmengen läßt sich diese Behandlung mit Äther und dann mit Alkohol zweckmäßig nacheinander im Soxlethschen Extraktionsapparat durchführen.

Das Saponin, das nach dem Erkalten des Alkohols noch in Lösung bleibt, kann durch Zusatz eines mehrfachen Volumens Äther ausgefällt werden.

An Stelle von Äthylalkohol kann auch Methylalkohol verwendet werden, der manche Saponine besser löst. Nach Boorsma wird der methylalkoholische Auszug auf ein kleines Volumen eingeengt und mit Äther versetzt. Das ausgefallene Saponin wird mit Äther gewaschen. Dann nimmt man mit Chloroformwasser auf und dialysiert so lange, bis das Dialysat Fehlungsche Lösung nicht mehr reduziert. Nun wird eingedampft, mit Methylalkohol aufgenommen und abermals mit Äther gefällt. Wenn Saponinsalze vorhanden sind, muß der Methylalkoholmethode noch eine Extraktion der Droge mit 50 proz. Äthylalkohol folgen, damit auch die Saponinsalze herausgelöst werden.

Das aus dem Alkohol beim Erkalten sich ausscheidende Saponin setzt sich als pulveriger Niederschlag ab, erweist sich dann aber nach dem Abfiltrieren als hygroskopische Masse. Noch mehr hygroskopisch sind in der Regel die durch Äther ausgefällten Saponine. Sie kleben als schmierige Massen am Boden und an den Wänden des Gefäßes. Durch wiederholtes Auflösen in Alkohol und Fällen mit Äther kann eine weitere Reinigung durchgeführt werden. Es läßt dabei mitunter auch eine Fraktionierung erreichen, da das aus dem Alkohol beim Erkalten ausfallende und das durch Äther ausgefällte Saponin nicht identisch sind. Ebenso sind die durch verschiedene Mengen Äther aus der alkoholischen Saponinlösung gefällten Fraktionen verschieden.

Durch entsprechende Verwendung von Alkohol und Wasser läßt sich mitunter ebenfalls eine Fällung und Reinigung erreichen. Man gießt den möglichst konzentrierten wäßrigen Auszug langsam unter Umrühren in 96 proz. Alkohol, wobei das Saponin ausfällt, oder es wird ein mit 50—70 proz. Alkohol hergestellter Drogenauszug mit konzentriertem Alkohol gefällt. Bei sauren Saponinen wird der alkoholische Drogenauszug zuerst durch Destillation von der Hauptmenge des Alkohols befreit, dann wird auf dem Wasserbad unter Zusatz von viel Wasser der Alkohol vollständig vertrieben. Dabei fällt das wasserunlösliche Saponin allmählich aus.

Die nach irgendeinem der bisher genannten Verfahren gewonnenen Saponine enthalten neben anderen Verunreinigungen noch beträchtliche Mengen von Mineralsubstanzen. Diese lassen sich mit Hilfe der *Dialyse* entfernen. Die einfache Dialyse in einem Dialysierschlauch, einer Hülse usw. liefert wenig befriedigende Ergebnisse, weil die Saponinlösungen nicht nur Farbstoffe, sondern auch Mineralsubstanzen mit großer Kraft festhalten. Daher ist die Dialyse sehr langwierig, es besteht die Gefahr bakterieller Zersetzung, und die Resultate sind wenig zufriedenstellend.

Viel bessere Resultate gibt die *Elektrodialyse*. Mit ihrer Hilfe ist es möglich, den Aschengehalt der Saponine von mehreren Prozenten in wenigen Stunden auf einige hundertstel Prozent herabzudrücken (Kofler und Dafert [36]). Zur Reinigung saurer Saponine mit Hilfe der Elektrodialyse bringt man das Saponin mit Hilfe von Natronlauge in wäßrige Lösung; im Laufe der Dialyse scheidet sich dann das Saponin als Niederschlag aus. Dabei ist es zweckmäßig, durch einen Rührer für ständige Bewegung zu sorgen, damit das ausfallende Saponin keine Mineralsubstanzen einschließt (Kofler [34]).

Durch Kombination der Verwendung von Alkohol, Äther, Wasser und der Reinigung mit Hilfe der Elektrodialyse gelingt es in manchen Fällen, aus den Drogen sehr reine unveränderte Saponine zu erhalten.

Es stehen aber noch eine Reihe weiterer Verfahren zur Verfügung.

Die Saponine können durch Bleisalze aus ihren Lösungen ausgefällt werden. Darauf beruht das von Kobert zur Trennung von "sauren" und "neutralen" Saponinen benutzte Bleiverfahren. Beim Versetzen der wäßrigen Drogenauszüge mit Bleizuckerlösung fallen nach Kobert (28) die sauren Saponine aus, die neutralen bleiben in Lösung und können

nach dem Abfiltrieren mit Bleiessiglösung ausgefällt werden. In sehr seltenen Fällen bedarf es noch einer dritten Fällung mit ammoniakalischem Bleiessig, oder das Saponin ist überhaupt nicht durch Blei fällbar. Es wurde schon früher erwähnt, daß wiederholt Abweichungen im Verhalten der neutralen und sauren Saponine gegenüber Bleizucker und Bleiessiglösung beobachtet wurden. Ebenso wurde schon darauf hingewiesen, daß es sich bei diesen Fällungen nicht immer um chemische Verbindungen der Saponine handelt. Das Zerlegen der Bleiniederschläge erfolgt nach Aufschwemmen in Wasser durch Schwefelwasserstoff, oder man fällt den größten Teil des Bleies mit verdünnter Schwefelsäure, filtriert und fällt den Rest mit Schwefelwasserstoff.

Die Bleimethode ist im allgemeinen nicht zu empfehlen; sie arbeitet meist mit großen Verlusten und liefert häufig verhältnismäßig dunkel gefärbte Saponine.

In manchen Fällen läßt sich durch Behandeln mit Bleihydroxyd eine Reinigung erzielen. Das Saponin wird in alkoholischer Lösung mit frisch gefälltem Bleihydroxyd mehrere Stunden lang am Rückflußkühler gekocht, filtriert und im Filtrat das in Lösung gegangene Blei durch Kohlensäure und durch Schwefelwasserstoff gefällt.

Heißgesättigte Bariumhydroxydlösung erzeugt in wäßrigen Drogenauszügen einen Niederschlag, welcher das Saponin als Barytverbindung enthält. Dieser Niederschlag ist in Barytwasser unlöslich und kann daher mit letzterem ausgewaschen werden. Die Zerlegung des Niederschlages erfolgt mittels Kohlensäure und verdünnter Schwefelsäure. Nach dem Abfiltrieren des Bariumcarbonates gewinnt man das Saponin durch Eindampfen der wäßrigen Lösung meist als weiße oder wenig gefärbte Substanz. Dieses sog. Barytverfahren ist einfach und führt rasch zu reinen Produkten. Es hat aber den großen Nachteil, daß dabei die physiologische Wirkung der Saponine weitgehend beeinträchtigt oder ganz aufgehoben wird.

Weniger eingreifend als die Behandlung mit Bariumhydroxyd ist die Verwendung von Magnesiumoxyd. Der wäßrige Drogenauszug wird mit Magnesiumoxyd versetzt und zur Trockne eingedampft. Schonender ist es jedoch, die wäßrigen Auszüge bis zur Sirupkonsistenz einzudampfen, die konzentrierte Lösung in das Magnesiumoxyd zu gießen und den entstandenen Brei auf dem Wasserbad zu trocknen. Der gepulverte Trockenrückstand wird mit heißem Äthyl- oder Methylalkohol ausgekocht. Statt des Magnesiumoxyds kann auch frisch gefälltes Magnesiumoxydhydrat verwendet werden. Die Wirkung der Magnesiamethode beruht vor allem darauf, daß vorhandene Gerbstoffe, saure Farbstoffe usw. vom Magnesiumoxyd gebunden werden und in Alkohol nicht in Lösung gehen. Es bleibt aber auch ein beträchtlicher Teil des Saponins im Magnesiumoxyd zurück.

Die Methode des Aussalzens aus wäßriger Lösung durch Zusatz von Ammoniumsulfat oder Magnesiumsulfat läßt sich nur bei einzelnen Saponinen anwenden. Die Entfernung des Salzes aus dem Saponinniederschlag erfolgt am besten durch Auflösen in Wasser und Elektrodialyse.

Saponinlösungen lassen sich mitunter durch *Tierkohle* entfärben. Wäßrige Lösungen sind hierzu ungeeignet, weil die Tierkohle schwer aus der Lösung zu entfernen ist. Diese Schwierigkeit entfällt in alkoholischen Lösungen. Man verwendet dabei so viel Tierkohle als eben notwendig ist, um die Lösung zu entfärben.

Bei manchen Saponinen bewährt sich eine Fällung mit Cholesterin. Die alkoholische Saponin- und Cholesterinlösung wird heiß zusammengegossen und mehrere Stunden stehengelassen. Der Niederschlag wird nach dem Waschen mit kaltem Alkohol mehrere Stunden am Rückflußkühler mit Xylol gekocht, wobei das Saponin-Cholesterid gesprengt und das Cholesterin vom Xylol gelöst wird. Diese Art der Reinigung ist sehr wirksam, stößt aber nicht selten auf Schwierigkeiten. Diese liegen häufig in der schweren Löslichkeit der Saponine in konzentriertem Alkohol. Das Cholesterin ist in verdünntem Alkohol schwer

löslich; bringt man also die alkoholische Cholesterinlösung mit einer Lösung von Saponin in verdünntem Alkohol zusammen, so bildet sich ein Niederschlag, der zum größten Teil aus Cholesterin besteht. Allerdings reißt das ausfallende Cholesterin häufig auch den größten Teil des Saponins mit. Dort, wo sich wirklich ein Saponin-Cholesterid bildet, muß häufig 20 Stunden und noch länger mit Xylol gekocht werden, um das Saponin in Freiheit zu setzen. Trotzdem lohnt es sich, die Cholesterinfällung zu versuchen.

Eine quantitative Saponinbestimmung kommt in Betracht bei Rohstoffen, also bei Drogen, bei Rohsaponinen des Handels, bei Nahrungs- und Genußmitteln, Arzneigemischen, Waschmitteln und anderen technischen Produkten. Es ergeben sich aber schon aus den vorausgehenden Ausführungen die Schwierigkeiten, die einer quantitativen Saponinbestimmung entgegenstehen. Nur in seltenen Fällen besteht die Möglichkeit, eine solche mit annähernder Genauigkeit durchzuführen.

Von älteren Autoren wurde häufig die sog. Barytmethode herangezogen. Die Droge wird bis zur Erschöpfung mit Wasser ausgekocht. Die vereinigten Filtrate werden auf ein

kleines Volumen eingedampft, in der Hitze mit Alkohol versetzt und heiß filtriert. Der Filterrückstand wird dreimal mit Alkohol ausgekocht, heiß filtriert und die Filtrate mit dem ersten Filtrat vereinigt. Nach dem Abdampfen des Alkohols wird nochmals filtriert, und mit gesättigtem Barytwasser im Überschuß versetzt. Der ausgeschiedene Saponinbaryt wird auf einem Filter gesammelt, mit Barytwasser gewaschen und bei 110° bis zur Gewichtskonstanz getrocknet. Die Wägung ergibt nach Abzug des Filtergewichtes die Menge des Saponinbaryts. Der Saponinbaryt wird samt dem Filter verkohlt und so lange geglüht, bis die Asche weiß ist. Sie wird nach dem Erkalten gewogen und ihr Gewicht von dem des Saponinbaryts in Abzug gebracht. Die Differenz ergibt die Menge des Saponins. Schon Christophson und besonders Kruskal machen auf den Fehler aufmerksam, der dadurch entsteht, daß sich beim Glühen Bariumhydroxyd neben Bariumcarbonat bildet. Dragen-DORFF rechnet das Bariumcarbonat in Bariumoxyd um und zieht dieses vom Saponinbaryt ab. Die Methode muß aber wohl noch größere Fehlerquellen haben. Man weiß z. B. nicht, wie groß die Verluste an Saponin beim Fällen mit Barytwasser und beim Auswaschen des Saponinbaryts sind. Umgekehrt können je nach der Droge unter Umständen auch andere Pflanzenstoffe durch das Barytwasser gefällt werden. Die Magnesiamethode ergibt ebenfalls für quantitative Zwecke keine befriedigenden

Resultate. Eine noch schlechtere Ausbeute liefert die Bleimethode.

Besser eignet sich zur Orientierung über den Saponingehalt einer Droge in manchen Fällen das oben beschriebene schonende Arbeiten mit Wasser, Alkohol und Äther.

Bisweilen läßt sich eine quantitative Bestimmung der Saponine durch Titration der Zucker vor und nach der Inversion der Saponine durchführen.

Zur Ermittlung des Saponingehaltes eines Rohsaponins bestimmt Korsakow das Sapogenin. Das Rohsaponin wird in 3 proz. Schwefelsäure gelöst und durch einstündiges Erhitzen im zugeschmolzenen Rohr auf 105° hydrolysiert. Das abgeschiedene Sapogenin wird mit Wasser bis zur neutralen Reaktion gewaschen, dann in absolutem Alkohol gelöst und der Verdunstungsrückstand zur Wägung gebracht. Eine gewisse Gewähr für Genauigkeit bietet dieses Vorgehen nur dann,

wenn das betreffende reine Saponin zur vergleichsweisen Bestimmung des Saponin-

gehaltes zur Verfügung steht.

Eine bessere Orientierung über den Saponingehalt von Drogen und Rohprodukten ermöglicht in manchen Fällen die Hämolyse. Wie in Bd. IV in dem Kapitel über Biologische Methoden der Analyse zu erörtern sein wird, ist die hämolytische Methode einer Reihe von Fehlerquellen ausgesetzt. Trotzdem ist die Hämolyse bei sorgfältigem Arbeiten vorläufig noch den chemischen Methoden nicht nur für den qualitativen Nachweis, sondern auch für die quantitative Bestimmung von Saponinen überlegen.

1112 L. Kofler: Saponine.

h) Saponingehalt der Pflanzen.

Bei der Unzuverlässigkeit der quantitativen Saponinbestimmungsmethoden

ist es klar, daß die Literaturangaben über den Saponingehalt von Pflanzen und Drogen keinen Anspruch auf große Genauigkeit erheben können. Die folgende Übersicht kann daher nur ganz allgemein zur Orientierung über die für einige Saponinpflanzen angenommenen Werte dienen. Die Tabelle stammt von Blau

und wurde von Kofler (33) durch einige neuere Literaturangaben erweitert. Die Angaben über den außerordentlich hohen Saponingehalt des Fruchtfleisches und der Samen von Sapindus utilis bedürfen einer Nachprüfung.

In welchem Pflanzenteil

Fruchtfleisch

Hülse

Rinde

Nach welchem Autor

WEIL

WEIL

WEIL

Saponinmenge

% 5

4

2

Pflanze

Acacia concinna . . .

Acacia concinna rugata. Acacia concinna var...

Acada condina var	~	Timue	AA TOTTO
Aegiceras maius	1	Rinde	Weiss
Aesculus hippocastanum	13	Samen	E. Laves
Aesculus hippocastanum	10	Kotyledonen	W_{EIL}
Agrostemma Githago	$6,\!17$	Samen	KRUSKAL unter KOBERT
Arum maculatum	0,1	Blatt und Wurzel	CHANLIAGNET
Balanites Roxburghii	7,2	Fruchtfleisch	$\mathbf{W}_{\mathbf{EIL}}$
Barringtonia Vrisei	8	Samen	WEIL
Camellia theifera	0,05	Samen	\mathbf{Weil}
Camellia theifera	10	Samen	\mathbf{Weil}
Camellia theifera	4	Wurzel	WEIL
Cereus gummosus	24	ganze Pflanze	$\mathbf{H}_{\mathbf{EYL}}$
Chamaelirium luteum .	9,52	Wurzel	KRUSKAL
Gypsophila paniculata .	20	Wurzel	Kofler und Dafert
Illipe latifolia	9,5	\mathbf{K} otyledonen	\mathbf{Weil}
Lychnis flos cuculi	0,2	Wurzel	Süss
Njuju (Deutsch-Ostafrika)	10,5	Frucht und Same	SCHAER
Panax repens	20,8	${f Rhizom}$	ROSENTHALER
Polygala Senega	2,4	Wurzel	CHRISTOPHSON
Polygala tenuifolia	0,7	Wurzel	REUTER
Polyscias nodosa	5,81	Blätter	VAN DER HAAR
Primula officinalis	5	Rhizom und Wurzeln	\mathbf{Kofler}
Quillaja saponaria	8,7	Rinde	Christophson
Trillium pendulum	4,86	Rhizom	REID
Samuela carnerosana	10	Früchte	BLACH und KELLY
Sapindus Mukorossi	10,5	Fruchtfleisch	WEIL
Sapindus saponaria	6,13	Fruchtfleisch	KRUSKAL
Sapindus saponaria	6,17	Rinde	PEKOLT
Sapindus trifoliatus	4,5	$\mathbf{Fr\ddot{u}chte}$	WATT
Sapindus utilis	50	${f Frucht}$ fleisch	GASTINE
Sapindus utilis	68,5	Samen	GASTINE
Saponaria officinalis	5,09	Wurzel	Christophson
Sarsaparilla-Drogen	1,32-3,29	Wurzel	OTTEN
Smilax aspera	0,61	Wurzel	MARQUIS
Yucca gloriosa	810		ABOTT
Verbascum sinuatum	6,13	Früchte	ROSENTHALER

i) Biologische Eigenschaften.

Die auffallendsten biologischen Eigenschaften der Saponine wurden schon im ersten Kapitel bei der Begriffsbestimmung kurz erwähnt. Die hämolytische Wirkung der Saponine wurde wegen ihrer Brauchbarkeit für den Nachweis von Saponinen oben genauer besprochen.

Die Giftwirkung saponinhaltiger Pflanzen auf Fische und die Anwendung dieser Wirkung beim Fischfang war schon im Altertum bekannt.

Die älteste diesbezügliche Stelle findet sich bei Aristoteles (Historia animalum). Unabhängig voneinander kamen auch die Völker Afrikas, Nord- und Südamerikas sowie Asiens auf rein empirischem Wege dazu, eine ganze Anzahl saponinhaltiger Pflanzen ausfindig zu machen und halten an dieser Art des Fischfangs noch heute fest. Saponine sind deshalb zum Fangen von Fischen besonders geeignet, weil die Fische genießbar bleiben, da sie praktisch nichts von den Saponinen aufnehmen. Im Interesse der Fischerei ist naturgemäß die Verwendung von Saponinen ebenso wie die anderer Fischgifte verboten.

Intravenös eingespritzt wirken Saponine schon in kleinen Dosen (einige Milligramm je Kilogramm Tier) tödlich. Nach den kleinsten tödlichen Dosen erfolgt der Tod der Tiere erst nach einigen Tagen. Die unmittelbare Todesursache ist nicht bekannt; sicher ist, daß es sich dabei nicht um eine intravitale Hämolyse handelt.

Bei innerlicher Verabreichung dagegen werden sehr viel größere Saponindosen ohne Vergiftungserscheinungen vertragen. Die geringe Giftigkeit von oral verabreichten Saponinen ist zum Teil darauf zurückzuführen, daß sie die intakte Darmwand nicht oder nur in sehr geringen Mengen zu passieren vermögen, zum Teil darauf, daß die Saponine von den Darmfermenten hydrolytisch gespalten werden.

Die Frage, ob kleine Saponinmengen bei lange dauernder Zufuhr Schädigungen hervorrufen, beansprucht auch praktisches Interesse, weil Saponine als Schaumerzeugungsmittel zu manchen Nahrungs- und Genußmitteln, z.B. orientalischen Zuckerwaren und Brauselimonaden, zugesetzt werden. Der früher und in manchen Ländern noch heute übliche, allzu strenge Standpunkt der Lebensmittelgesetzgebung ist sicher unberechtigt.

In manchen, in Europa und anderen Ländern in großen Mengen als Nahrungs- und Futtermittel verwendeten, Pflanzen finden sich Saponine. Hierzu gehört die Zucker- und Futterrübe und viele Spinatsorten. Die saponinreichen Samen der Reismelde, Chenopodium Quinoa, bilden in Chile und Peru das Hauptnahrungsmittel für Millionen von Menschen. Die süßen Früchte von Samuela carnerosana, die in Mexiko wie Datteln oder Feigen gegessen werden, enthalten $10\,^{\circ}/_{\circ}$ Saponin. Die im Orient in großen Mengen genossene Halwa, der sog. türkische Honig, wird unter Zusatz von Abkochungen der levantinischen Seifenwurzel hergestellt. Hier liegt also ein seit Jahrhunderten durchgeführter Versuch der oralen Saponinzufuhr vor, ohne daß je über eine schädigende Wirkung berichtet wurde. Dabei ist zu beachten, daß sich in der Halwa dasselbe Saponin findet wie in dem sozusagen klassischen Saponin pur. albiss. Merck, das, wie erwähnt, ebenfalls aus der levantinischen Seifenwurzel hergestellt wird.

Eine der interessantesten Eigenschaften der Saponine ist ihre resorptionsfördernde Wirkung. Saponine sind imstande, einzelne Arzneimittel, Gifte und
normale Bestandteile der Nahrung vom Darm aus leichter resorbierbar zu
machen. Diese Tatsache wurde zuerst für Strophanthin und Digitoxin
festgestellt (Kofler und Kaurek [39]). In Froschversuchen wird die Wirksamkeit von oral verabreichtem Digitoxin oder Strophanthin auf das 50bzw. 33 fache gesteigert, wenn gleichzeitig eine kleine, an sich unschädliche
Dosis (0,5—1% der letalen) Saponin verabreicht wird. Eine resorptionsfördernde Wirkung der Saponine konnte ferner in Tierversuchen bei Curare,
Magnesiumsulfat, Ferrosalzen und in Versuchen am Menschen bei Calciumsalzen, Aspirin und Hypophysenpräparaten nachgewiesen werden. Die

resorptionsfördernde Wirkung der Saponine ist zweifellos auch von Bedeutung für die Beurteilung saponinhaltiger Nahrungs- und Arzneimittel (Kofler [42]).

Spezieller Teil.

Bekanntere Saponine einzelner Pflanzenspecies.

Bei dem zur Verfügung stehenden beschränkten Raum ist es nicht möglich, alle in der Literatur erwähnten Saponine zu besprechen. Es wurden daher vor allem jene ausgewählt, die ein theoretisches oder praktisches Interesse beanspruchen können und über die eingehendere neuere Untersuchungen vorliegen. Eine Aufzählung möglichst aller Saponine und der dazugehörigen Literatur findet sich in meiner Monographie der Saponine.

1. Digitonin.

Die Substanz, die in der älteren Literatur und im Handel als Digitonin bezeichnet wird, ist in den meisten Fällen kein einheitlicher Körper. Daraus erklären sich viele Widersprüche und Unklarheiten. Aus dem Digitalinum germanicum gewann Schmiedeberg ein amorphes, wasserlösliches Digitonin, Kiliani dagegen ein krystallinisches, in Wasser schwer lösliches Digitonin. KRAFT und CLOETTA machten einen strengen Unterschied zwischen diesen beiden Substanzen und nannten das Kilianische Präparat Digitonin, das Schmiede-BERGsche Digitsaponin. Kiliani und Kobert betonten, daß das Digitonin von Schmiede-BERG und das Digitsaponin von Kraft zwei verschiedene Körper seien. Die Untersuchung des Digitonins bietet deshalb so große Schwierigkeiten, weil es sich trotz seines großen Krystallisationsvermögens nur sehr schwer von den anderen Glucosiden vollständig befreien läßt und weil es an einfachen Erkennungsmerkmalen für die Reinheit und Einheitlichkeit fehlt. Die Bestimmung des Schmelzpunktes kommt nicht in Betracht, weil das Digitonin beim Erhitzen eine allmähliche Zersetzung erleidet. Das Drehungsvermögen und die elementare Zusammensetzung sind deshalb wenig charakteristisch, weil auch andere Digitalissaponine ähnliche Werte liefern wie das Digitonin. Nach diesen Überlegungen halten Windaus und Well (53) die mikroskopische Untersuchung der Krystalle zum Nachweis von Verunreinigungen noch am ehesten brauchbar, wobei das Ergebnis auch hier unsicher ist wegen der Möglichkeit der Bildung von Mischkrystallen.

Nach den Untersuchungen sowohl von Kiliani als auch von Windaus und seinen Mitarbeitern sind in Digitalis purpurea folgende Saponine zu unterscheiden: Digitonin, Gitonin und noch ein (oder vielleicht auch mehrere) noch unbekanntes Saponin. Die meisten Untersuchungen über Digitalissaponine gehen von den Samen oder dem aus diesen hergestellten Digitalinum germanicum aus, es ist aber nicht sicher, ob alle bei den Digitalissamen erhaltenen Ergebnisse auch für die Blätter zutreffen.

Zur Gewinnung von Digitonin wurden im Laufe der Zeit verschiedene Vorschläge gemacht. Cloetta löst Digitalinum germanicum in 90 proz. Alkohol und fällt mit Äther. Panzer extrahiert gepulverte Digitalisblätter mit einer heißen alkoholischen Cholesterinlösung.

Ein schön krystallisiertes Digitonin erhält man nach Kiliani (27) in folgender Weise: man löst in einer Schale unter Umrühren und eventuell gelindem Erwärmen einen Teil Digitalinum germanicum in 4 Teilen Wasser und gibt unter Umrühren 0,8 Teile 95proz. Alkohol und auf je 100 g Digitalinum germanicum 10 cm³ Amylalkohol zu und läßt 24 Stunden ruhig stehen. Die ausgeschiedenen Krystalle von rohem Digitonin werden unter Vermeidung von Schaumbildung scharf abgenutscht und mit möglichst wenig eines Gemisches von 9 Teilen Wasser und 1 Teil Alkohol ausgewaschen. Die Masse wird auf Ton ausgebreitet und im Vakuum getrocknet. Die Ausbeute an rohem Digitonin beträgt etwa 44%. Zur weiteren Reinigung wird das Rohdigitonin in 10 Teilen kochendem 50proz. Alkohol vollständig gelöst und 24 Stunden stehengelassen. Dabei bildet sich eine an der Wand festliegende, körnig gallertige Kruste (A). Sobald sich einige Nadeln oder Wärzchen von Digitonin zeigen, gießt man die Lösung sogleich in einen Kolben und läßt 2—3 Tage ruhig stehen, bis eine reichliche Krystallisation (B) begonnen hat. Nach abermaligem Stehenlassen von

Krystallisation (B) ab und wäscht sie mit 50 proz. Alkohol. Man erhält auf diese Weise schön krystallisiertes Digitonin. Aus der eingedampften Mutterlauge gewinnt man durch Krystallisation aus 50 proz. Alkohol abermals eine körnige Kruste (C) und Digitonin und endlich aus der Mutterlauge durch Zusatz von Äther noch die letzten Reste von Körnern (D) und Digitonin.

3-4 Tagen, wobei ein öfteres Umschwenken notwendig ist, saugt man die

Zur Gewinnung des Gitonins werden die körnigen Krusten A, C und D in vakuumtrockenem Zustand in heißem 60 proz. Methylalkohol gelöst, worauf beim Erkalten das Gitonin auskrystallisiert. Das nach dem Verfahren von Killani (27) erhaltene Digitonin ist zwar

schön krystallisiert, aber nach Windaus (62) noch mit Gitonin verunreinigt. Zur vollständigen Reinigung wird aus dem Digitonin mit Wasser von nicht über

Überschuß hinzugefügt. Dieser Vorgang wird 2-3mal wiederholt.

85° eine 5 proz. Lösung hergestellt und zu dieser nach dem Erkalten Äther im Das Digitalinum germanicum enthält 27% Digitonin und Gitonin und außerdem durch Cholesterin nicht fällbare Saponine. Im Digitonin des Handels

sind etwa 70-80% Digitonin, 10-20% Gitonin und 5-15% andere Saponine

Das Digitonin bildet farblose Nadeln oder dichte, weiße, warzenförmige

vorhanden (WINDAUS).

wahrscheinlich C₅₅H₉₀O₂₉ (WINDAUS).

Gebilde, die bei 225° zu sintern beginnen und bei 235° unter beginnender Zersetzung erweichen. $[\alpha]_D = -54,3^{\circ}$ in Methylalkohol. Das Digitonin ist unlöslich in Wasser, löslich in 20-21 Teilen Methylalkohol. Das Molekulargewicht berechnete WINDAUS aus dem Digitonincholesterid mit 1158. Die Formel ist

Bei der Hydrolyse zerfällt das Digitonin in Digitogenin C₂₆H₄₂O₅, 4 Mol. Hexose und 1 Mol. Pentose: $C_{55}H_{90}O_{29} + 5H_2O = C_{26}H_{42}O_5 + 4C_6H_{12}O_6 + C_5H_{10}O_5$.

Die entstehenden Hexosen sind d-Glucose und d-Galaktose, die Pentose l-Xylose

(KILIANI [27]). Das Digitonin dürfte ein zweifaches Milchzuckerglucosid sein Das krystallisierte Digitogenin erhielt Killani durch Spaltung des Digi-

(KILIANI). tonins mit alkoholischer Salzsäure. Ein praktischer Weg zur Gewinnung von reinem Digitogenin führt nach WINDAUS und WILLERDING (67) über das Tri-

acetylderivat, da man aus einem nur wenig mit Gitogenin verunreinigten Digitogenin ohne Schwierigkeiten ein ganz reines Triacetylderivat erhält, das sich zu reinem Digitogenin verseifen läßt. Dem Digitogenin kommt nach WINDAUS die Formel C₂₆H₄₂O₅ zu. Es ist ein neutraler gesättigter Körper und enthält drei

sekundäre Alkoholgruppen, die an hydrierten Ringen stehen, und zwar zwei in demselben Ring in α -Stellung zueinander, die dritte in einem Nachbarring. Das Digitogenin besitzt weder eine Lactongruppe noch eine Methoxylgruppe: auch Aldehyd- und Ketongruppen sind nicht nachweisbar. Vermutlich sind die beiden anderen Sauerstoffatome oxydartig gebunden. Im Vakuum destilliert das Digi-Das Digitogenin und ebenso das Gitogenin hat 8 Atome Wasserstoff weniger

als die entsprechende Verbindung der Paraffinreihe, es müssen also im Molekül vier hydrierte Ringe enthalten sein und der zugrunde liegende gesättigte Kohlenwasserstoff muß die Formel C₂₆H₁₆ besitzen. Hierdurch wird das Digitogenin und das Gitogenin in die Nähe des Cholesterins (Sitosterins) gerückt: die den beiden Sterinen zugrunde liegenden gesättigten Kohlenwasserstoffe (Cholestan

und Sitostan) besitzen die Formel C₂₇H₄₈, sie enthalten ebenfalls ein System von vier hydrierten Ringen und erscheinen als die nächst höheren Homologen des Kohlenwasserstoffs $C_{26}H_{46}$, des Grundkohlenwasserstoffs des Digitogenins und des Gitogenins. Windaus (62, 63) vermutet daher in diesen beiden Sapogeninen Umwandlungsprodukte der Sterine. Windaus wies außerdem Beziehungen der beiden Sapogenine zu den Geninen der Herzglucoside nach (Digitoxin, Strophanthin usw.).

Durch kalte Chromsäurelösung wird das Digitogenin leicht angegriffen und zu Digitogensäure C₂₆H₃₈O₇ oxydiert. Durch Kochen mit Alkalien wird die Digitogensäure in die isomere Digitosäure verwandelt. Beide Substanzen, Digitogensäure und Digitosäure geben bei vorsichtiger Oxydation mit Kaliumpermanganat die dreibasische Oxydigitogensäure C₂₆H₃₈O₉. Digitosäure ist nach WINDAUS eine Ketodicarbonsäure von der Formel C26H38O7, sie enthält noch drei hydrierte Ringe, zwei Carboxylgruppen, eine Ketogruppe und zwei oxydartig gebundene Sauerstoffatome. Bei der Oxydation der Digitosäure mit Salpetersäure entsteht eine schön krystallisierte Säure, die vier Kohlenstoffatome weniger enthält als das Ausgangsmaterial und der Formel C₂₂H₃₁O₁₀N entspricht; sie gibt einen krystallisierten Dimethylester und ist zweibasisch. Die Oxydigitogensäure liefert bei der Oxydation mit Salpetersäure eine krystallisierte Säure von der Formel C21H21O11N, die dreibasisch ist und einen krystallisierten Trimethylester bildet. Bei der Oxydation der Digitogensäure mit heißer Chromsäurelösung entstehen drei Säuren, eine Pentadicarbonsäure $C_{26}H_{38(36)}O_{12}$, eine Tricarbonsäure $C_{26}H_{36}O_9$ und α -Methylglutarsäure. Die Säure $C_{26}H_{36}O_9$ wird schon mit kalter Chromsäurelösung aus Digitogensäure gebildet.

Über die Deutung des Reaktionsverlaufes müssen die Originalarbeiten von Windaus und seinen Mitarbeitern eingesehen werden (Windaus und Willerding [67], Windaus und Shah [69]).

2. Gitonin und andere Digitalissaponine.

Gitonin ist ein zweites Saponin aus Digitalis purpurea. Zur Gewinnung löst man nach Windaus und Schneckenburger Digitonin Merck in heißem 95 proz. Alkohol und läßt mehrere Wochen geschützt vor Verdunstung stehen. Dabei scheiden sich reichliche Mengen amorpher Körper aus, die abgesaugt und zur weiteren Reinigung aus wenig heißem 50 proz. Alkohol umgelöst werden. Das Gitonin fällt dabei in weißen, amorphen Kugeln aus. Gitonin läßt sich aus Digitalinum germanicum neben Digitonin nach dem Killanischen Verfahren auch krystallisiert gewinnen. Die bei der Reinigung des Digitonins (s. dort) gewonnenen Krusten löst man in heißem 60 proz. Methylalkohol und erhält nach dem Abkühlen das Gitonin in Form kleiner derber, warzenförmig gruppierter Säulen. $[\alpha]_D^{20} = -50,69^{\circ}$ in Pyridin. Gitonin ist schwer löslich in Wasser und Äthylalkohol, unlöslich in Aceton und Äther. In Methylalkohol löst sich wasserfreies Gitonin im Verhältnis 1:40 noch nicht ganz, während sich wasserfreies Digitonin in 1:20-21 löst.

Die wahrscheinlichste Formel des Gitonins ist $C_{49}H_{80}O_{23}$. Die hydrolytische Spaltung verläuft wahrscheinlich nach der Gleichung

$$\mathrm{C_{49}H_{80}O_{23} + 4\,H_2O} = \mathrm{C_{26}H_{42}O_4} + 3\,\mathrm{C_6H_{12}O_6} + \mathrm{C_5H_{10}O_5}\,.$$

Unter den Spaltungsprodukten wies Kmiani (27) Galaktose nach. Das Gitogenin bildet schmale weiße Blättchen vom Schmelzpunkt 271—272° und entspricht der Formel C₂₈H₄₂O₄. Das Gitogenin ist, wie erwähnt, dem Digitogenin sehr ähnlich. Es besitzt dieselbe Zahl von Kohlenstoff- und Wasserstoffatomen und unterscheidet sich nur durch das Fehlen eines Sauerstoffatoms.

Das Gitogenin ist ein zweiwertiger Alkohol und besitzt vermutlich ebenso wie das Digitogenin zwei oxydartig gebundene Sauerstoffatome. Die beiden Hydroxylgruppen stehen in demselben Ring und zueinander in α -Stellung. Gitogenin wird durch kalte Chromsäurelösung zu der Dicarbonsäure Gitogeninsäure oxydiert. Bei der Oxydation des Gito-

genins mit Salpetersäure werden 4 Kohlenstoffatome aus der Seitenkette abgespalten und geimis inte Salpetersatte weitet 4 Konensonatonie aus der Geiterkette augespaten aus eine Lacton-dicarbonsäure $C_{22}H_{32}O_6$ gebildet; diese läßt sich über ein Brenzderivat $C_{21}H_{30}O_3$ in ein gesättigtes Oxylacton $C_{21}H_{32}O_3$ überführen (Windaus und Linsert [65]). Dieses Oxylacton gehört in dieselbe homologe Reihe wie das Hexa-hydro-digitaligenin $C_{24}H_{38}O_3$ und wie das dem Cymarigenin zugrunde liegende Oxylacton $C_{23}H_{36}O_3$. Das Gitogenin enthält dieselbe Anzahl hydrierte Ringe wie das Digitaligenin und Digitoxigenin und es erscheint nach Windaus (63) möglich, daß sowohl in den Herzgiften wie in den Saponinen der Digitalistand deselbe tetravrelische Straten verliert zuch daß die Capita den beiden Reihen sieh

pflanze dasselbe tetracyclische System vorliegt und daß die Genine der beiden Reihen sich vor allem durch die Länge der Seitenkette und die Bindungsweise der Sauerstoffatome in derselben unterscheiden: die Genine der Herzgifte sind ungesättigte Oxylactone, die

Genine der neutralen Saponine sind gesättigte Oxy-oxydo-verbindungen. Gitogenin findet sich in freiem Zustand auch in den Digitalisblättern. Außer dem Digitonin und Gitonin sind in der Digitalispflanze noch andere

Saponine vorhanden. Dieselben konnten bisher noch nicht als solche gefaßt werden, doch gelang es, sie durch charakteristische Abbauprodukte nachzuweisen.

WINDAUS und seine Mitarbeiter (WINDAUS und LINSERT [65]) konnten nämlich in den

Oxydationsprodukten des Digitogenins aus Rohdigitonin neutrale Produkte nachweisen, aus denen sich in geringer Menge ein schön krystallisierter Stoff vom Schmelzpunkt 228° und der Formel $C_{26}H_{38}O_4$ isolieren ließ. Windaus vermutet in diesem Stoff das Öxydationsprodukt eines zweiwertigen Alkohols $C_{26}H_{42}O_4$, der mit dem Gitogenin isomer ist und die beiden Hydroxylgruppen nicht in α -Stellung enthält. Bei der Oxydation von ganz reinem Digitogenin und Gitogenin bildet sich dieser Körper nicht. Außerdem konnte unter den Agluconen der Digitalissaponine ein einwertiger Alkohol C28H42O3 aufgefunden werden.

3. a-Hederin.

DER HAAR (10, 12) zusammengestellt und besprochen. Erst van der Haar gelang es, aus den Blättern von Hedera Helix ein einheitliches, krystallisiertes Glucosid zu erhalten, das er als α -Hederin bezeichnete und in mehreren Arbeiten erfolgreich weiter untersuchte. Neuerdings befaßten sich auch JACOBS (15) und Mitarbeiter (20 a, 20 b, 21), RUZICKA und VEEN (51) und Winterstein und Mitarbeiter (72, 73) mit dem Hederin bzw. dem Hederagenin.

Die ältere Literatur über Hederin findet sich in der Dissertation von VAN

In den Efeublättern finden sich nach van der Haar in Wasser lösliche Glucoside, die er als \(\Delta \)-Glucoside bezeichnet; ferner in Wasser praktisch unlösliche Glucoside, die aus amorphen γ -Glucosiden, aus krystallinischen β -Hederaglucosiden und aus α-Hederin bestehen. Werden gepulverte Efeublätter mit Wasser ausgezogen, so lösen sich die ⊿-Glucoside. Wurde nun das mit Wasser völlig ausgezogene Blattpulver wieder getrocknet, so ließen sich die übrigen Glucoside mit 95 proz. Alkohol vollständig ausziehen. Die β- und γ-Hederaglucoside, die den weitaus größten Teil der Hederaglucoside bilden, wurden von

VAN DER HAAR nicht weiter untersucht und nicht rein dargestellt. Das aus diesem Glucosidgemisch gewonnene Hederagenin erwies sich jedoch als identisch mit dem a-Hederagenin und diente als Ausgangsmaterial für die Gewinnung dieser Substanz. Die Reindarstellung des α-Hederins wurde von VAN DER HAAR auf folgen-

dem Wege erreicht. Die gepulverten Blätter wurden mit Wasser ausgezogen, wodurch unter anderem die ⊿-Glucoside entfernt wurden. Dann wurde mit 95 proz. Alkohol extrahiert, der Alkohol zur Trockne eingedampft und der Rückstand mit Petroläther, Äther und Aceton gewaschen. Nun wurde aus Aceton

und Wasser umkrystallisiert, bis das Glucosid einen Schmelzpunkt von 2330 hat. Nach dem Umkrystallisieren aus Methylalkohol und Wasser wurde der Schmelzpunkt 248° erreicht. Endlich wurde aus absolutem Alkohol und Petroläther nochmals umkrystallisiert, bis der Schmelzpunkt 256-257° erreicht ist. Das α -Hederin ist sodann als ein einheitlicher Körper zu betrachten, weil es aus Methylalkoholwasser und aus Acetonwasser mit konstantem Schmelzpunkt 256—257° auskrystallisiert.

Das α -Hederin krystallisiert aus diesen Flüssigkeiten in farblosen feinen

Nädelchen. Es ist in Wasser und Petroläther praktisch unlöslich, löslich dagegen in Äthyl- und Methylalkohol, Pyridin, Eisessig und Aceton; in Äther ist es schwer löslich. α -Hederin löst sich in sehr verdünnter Kalilauge und in verdünnter Kaliumcarbonatlösung zu einer farblosen, klaren, beim Schütteln stark schäumenden Flüssigkeit auf. Mit konzentrierter Schwefelsäure gibt es die

schäumenden Flüssigkeit auf. Mit konzentrierter Schweielsaure gibt es die charakteristische Saponinreaktion.

α-Hederin ist durch Cholesterin und andere Sterine nicht fällbar. Im Capillarstreifen wird es von der Cholesterinschranke nur teilweise zurückgehalten (Korter Fischer und Neueselv [38]). Trotz dieser sehr geringen Affinität zum

LER, FISCHER und NEVESELY [38]). Trotz dieser sehr geringen Affinität zum Cholesterin ist die Hämolysewirkung des Hederins eine sehr starke.

Bei der Hämolyse folgt das α-Hederin dem Typus II. Der hämolytische

Index gegenüber Rinderblut ist bei $p_{\rm H}=5.9$ über 1:1000000. Die wahrscheinliche Formel ist $C_{42}H_{66}O_{11}\cdot\alpha_D^{10}=-9,68^{\circ}$ (in Alkohol). α -Hederin ist eine Tetraoxy-oxymethyl-monocarbonsäure. Bei der Hydrolyse mit verdünnter Schwefelsäure entsteht $65.8^{\circ}/_{\circ}$ α -Hederagenin und ca. $16.8^{\circ}/_{\circ}$ Arabinose und $21^{\circ}/_{\circ}$ Rhamnose nach der Gleichung

 $\begin{array}{ll} C_{42}H_{66}O_{11}+3\,H_2O=C_{31}H_{50}O_4+C_5H_{10}O_5+C_6H_{12}O_5\,.\\ \text{Wasserfreies} & \text{α-Hederagenin l-Arabinose} & \text{Rhamnose} \\ \end{array}$

Das reine α -Hederagenin hat den Schmelzpunkt 327—329°. Es krystallisiert rhombisch. Es ist praktisch unlöslich in Wasser; in den meisten organischen Lösungsmitteln ist es schwer löslich, in Alkohol etwas besser, in Pyridin leicht. Molekulargewicht 416, die wahrscheinlichste Formel ist $C_{31}H_{50}O_4 \cdot \alpha_D^9 = -81,2$

(in Pyridin). α -Hederagenin gibt die typische Schwefelsäurereaktion wie das α -Hederin. Es gibt gut krystallisierende Na- und K-Verbindungen und läßt sich in absolut-methylalkoholischer Lösung mit NaOH und Phenolphthalein titrieren. α -Hederagenin ist eine Dioxy-monocarbonsäure, $C_{30}H_{47}(OH)_2COOH$. Bei der

Zinkstaubdestillation im Wasserstoffstrome wird das α-Hederagenin in Stoffe

von der Formel eines Sesquiterpens zerlegt.

Bei der Oxydation des Hederagenins mit alkalischer Permanganatlösung entsteht die Hederagenolsäure von der Formel C₂₈H₄₅OH(COOH)₂. Die Hederagenolsäure schäumt in Wasser, besonders als Natriumsalz, stark beim Schütteln und wirkt stark hämolytisch und zeigt hierin Ähnlichkeit mit den Säuren, die Diels und Abderhalden und Windaus bei der Oxydation des Cholesterins erhielten. Die Hederagenolsäure liefert bei der Essigsäureanhydridbehandlung nach der Blancschen Methode das cyclische Keton Hederagenon. Bei der Öxydation von Hederagenin mit einer für ein Atom O nötigen Menge Chromsäure in Eisessig bei gewöhnlicher Temperatur entsteht eine Ketomonocarbonsäure, die Hederage-

nonsäure. Das α -Hederagenin besitzt das Skelet der asymmetrischen Dimethylbernstein-

R: HC CHOH HC CH-COOH C-OH

säure. Van der Haar (14) nimmt als Formel des α-Hederagenins an:

Die vier Sauerstoffe des Hederagenins sind nach van der Haar über 3 C Atomen in Vicinalstellung an demselben Ring verteilt. Im Einklang mit der Annahme einer tertiären Hydroxylgruppe, die der Carboxylgruppe benachbart ist, steht nach van der Haar die von ihm beim Hederagenin festgestellte sterische Behinderung.

Jacobs nimmt an der Nachbarstelle der sekundären Alkoholgruppe im Gegensatz zu van der Haar nicht die Carboxylgruppe, sondern eine primäre Alkoholgruppe an. Nach Jacobs ferner Winterstein und Meyer (74) ist das Hederagenin identisch mit dem Sapogenin des Saponins der Früchte von Sapindus saponaria und anderer Sapindus-Arten.

Nach Winterstein und Wiegand (73) besitzt das Hederagenin entgegen der bisher herrschenden Meinung nicht sechs, sondern nur fünf Ringe. Es ist

eine einfach ungesättigte, pentacyclische Dioxy-monocarbonsäure. Die Doppel-

bindung liegt in $\beta \gamma$ - oder $\gamma \delta$ -Stellung zum Carboxyl. JAKOBS und Fleck (21) stellten aus Hederageninmethylester durch Oxydation zu dem Keton $C_{31}H_{48}O_3$ Hedragonsäuremethylester und durch Reduktion desselben den Hedraganmethylester dar, der sich bei der Dehydrierung ganz analog wie das β -Amyrin verhält. Es ist also anzunehmen, daß beide Verbindungen eine nahe verwandte Konstitution besitzen. Decarboxyliertes Hederagenin ist nach Winterstein und Stein (72) mit dem zu den Sterinen zu zählenden

Betulin C₃₀H₄₈(OH)₂ zwar nicht identisch, aber nach allen Eigenschaften nahe

verwandt. 4. Sapindussaponin. Alle bisher untersuchten Sapindusarten enthalten Saponine. Unter Sapindussaponin schlechtweg ist das Saponin aus den Früchten von Sapindus saponaria gemeint; früher wurde auch der Name Sapindussapotoxin gebraucht. Identisch damit ist nach Kobert das Saponin von Sapindus Mukorossi Gaertner. Die

Saponine der meisten andern Sapindusarten sind diesbezüglich noch zu wenig untersucht. Das Sapindussaponin ist ein weißes Pulver, das in Wasser und warmen Äthyl- und Methylalkohol leicht löslich ist. Bei der Bromierung in methylalkoholischer Lösung entsteht ein Bromsaponin, das die hämolytische Wirkung vollständig und die Wirkung auf Fische teilweise eingebüßt hat. Durch Behandlung mit verdünnten Mineralsäuren oder Wasserstoffsuperoxyd lassen sich

Prosapogenine gewinnen, die nur noch Pentosen enthalten (WINTERSTEIN [57]). Das Endsapogenin von Sapindus saponaria, Sapindus Mukorossi und Sapindus Rarak ist identisch mit dem Hederagenin (Jacobs [20a], Winter-STEIN und MEYER [74]).

5. Polysciassaponin.

Polysciassaponine wurden von VAN DER HAAR (10, 12) aus den Blättern von

Polyscias nodosa Forst gewonnen. Die Darstellung erfolgte durch Extraktion mit Methylalkohol, Fällen mit Äther, Dialyse der wäßrigen Lösung, nochmaliges Fällen aus der methylalkoholischen Lösung und schließlich Reinigung über Magnesiumoxyd. Das Polysciassaponin besteht wahrscheinlich aus vier Homologen, die den Formeln C₂₂H₃₆O₁₀ — C₂₅H₄₂O₁₀ entsprechen. Sie sind weiße völlig aschefreie Stoffe, konnten aber nicht zur Krystallisation gebracht werden. Sie sind leicht löslich in Wasser, Methylalkohol, verdünntem Äthylalkohol,

weniger leicht in konzentriertem Alkohol und leicht in Eisessig, schwer oder nahezu unlöslich in Äther, Aceton und anderen organischen Lösungsmitteln. Die wäßrige Lösung schäumt beim Schütteln stark; die Grenze liegt bei 1:40000. Aus wäßriger Lösung sind sie durch Ammoniumsulfat ausfällbar.

Bei der Hydrolyse entsteht rund 35 % Sapogenin, 33 % l-Arabinose und 37,6% d-Glucose. Aus dem Saponingemisch konnte ein krystallisiertes Sapogenin mit dem Schmelzpunkt 324° gewonnen werden. Die Formel ist C₂₆H₄₄O₄.

Es besteht große Ähnlichkeit mit dem α -Hederagenin.

Die quantitative Bestimmung der Saponine durch Titration der Zucker vor und nach der Inversion der Saponine ergab für die untersuchten Blätter einen Saponingehalt von 5,81% (VAN DER HAAR).

6. Quillajasäure und Sapotoxin.

Aus Cortex Quillajae, der Rinde von Quillaja Saponaria Mol. stellten Kobert (22) und seine Schüler mit Hilfe der Bleimethode ein saures

Saponin, die Quillajasäure und ein neutrales, das Sapotoxin dar. Der Saponingehalt der Rinde beträgt 8-10%. Chemisch reine einheitliche Quillajasaponine scheinen aber weder Kobert noch andere Autoren in Händen gehabt zu haben. Bei eigenen Versuchen zeigte es sich, daß die Gewinnung und Trennung der beiden Saponine nach den Angaben Koberts auf Schwierigkeiten stößt.

Die Quillajasäure ist nach Kobert in Wasser und in Alkohol löslich, sie reagiert deutlich sauer. Durch Ammoniumsulfat wird die Quillajasäure aus wäßriger Lösung ausgefällt, eine Eigenschaft, die zur Trennung vom Sapotoxin

Sapotoxin schlechtweg die Rede ist, meint man in der Regel das Quillaja-

herangezogen werden kann. Die Bezeichnung Sapotoxin wurde von Kobert gewählt, um anzudeuten,

geahmt, so daß es dann notwendig wurde, der Bezeichnung Sapotoxin den Pflan-

wurde später bei der Benennung der Saponine aus einigen anderen Drogen nach-

daß es sich um das giftigere der beiden Quillajasaponine handle. Dieses Beispiel

zennamen beizufügen, z. B. Quillajasapotoxin, Agrostemmasapotoxin. Diese Gepflogenheit wurde jedoch bald wieder aufgegeben und es blieb nur für einige wenige Saponine die Bezeichnung Sapotoxin erhalten. Wenn von

sapotoxin. Das Quillajasapotoxin ist in Wasser löslich, in konzentriertem Alkohol schwerer löslich als Quillajasäure. Sapotoxin reagiert neutral und wird durch Ammoniumsulfat nicht gefällt. Neutrales Bleiacetat fällt aus der Lösung eines Gemisches beider Substanzen nur die Quillajasäure, während Bleiessig beide fällt. Die physiologischen Wirkungen des Sapotoxins sind nicht größer als die

vieler anderer Saponine.

Bei vorsichtiger Spaltung von mehrmals umgefälltem Saponin Sthamer, einem Handelssaponin aus Quillajarinde, erhielten WINDAUS, HAMPE und Rabe (64) ein Prosapogenin, das schneeweiße Nadeln bildet und bei 206-207° unter Zersetzung schmilzt. Das Prosapogenin stellt höchstwahrscheinlich eine

curonsäure oder Galakturonsäure. Das Endsapogenin, das bei energischer Spaltung entsteht, krystallisiert nach der Reinigung über ein Kaliumsalz sehr schön; es schmilzt bei 2940 unter Zer-

setzung und stellt eine einbasische Säure mit der Formel C20 H46O5 dar. Die Spaltung des Prosapogenins verläuft vermutlich nach folgender Gleichung

 $C_{35}H_{56}O_{12} = C_{29}H_{46}O_5 + C_6H_{10}O_7$ $(C_{35}H_{54}O_{11} + H_2O) = C_{29}H_{46}O_5 + C_6H_{10}O_7$

zweibasische Säure von der Formel C35 H56 O12 dar und enthält vermutlich Glu-

Aus dem Endsapogenin wurden eine Anzahl Derivate hergestellt, die die angenommene

Formel bestätigten. Eine Doppelbindung ist nicht nachweisbar. WINDAUS und Mitarbeiter kommen zu dem Schluß, daß das Sapogenin aus der Quillajasäure eine Dioxy-oxo-carbonsäure von der Formel C₂₉H₄₆O₅ darstellt; der Kohlenwasserstoff, der ihr entspricht, hat dann die Formel C₂₉H₅₀ und muß in seinem Molekül fünf hydrierte Ringe enthalten. WINDAUS weist auf die ziemlich nahe chemische Verwandtschaft des Quillajaendsapogenins mit dem Hederagenin, Gypsophilasapogenin und Araligenin hin.

Für eine nahe Verwandtschaft mit anderen Sapogeninen spricht auch die Beobachtung von Ruzicka und van Veen, daß bei der Selendehydrierung des Quillajaendsapogenins ebenso wie bei mehreren anderen Sapogeninen Sapotalin, ein Trimethylnaphthalin, entsteht (s. S. 1102).

7. Saponin der Zuckerrübe.

Die Darstellung des Saponins kann aus ausgelaugten Zuckerrübenschnitzeln durch Ausziehen mit Natronlauge, Fällen mit Salzsäure und Reinigung durch Behandlung mit verschiedenen Lösungsmitteln erfolgen (Rehorst [47]). Van Der Haar (15) ging zur Gewinnung des Saponins vom Schaum der Absatzgruben einer Zuckerfabrik aus. Die Ausbeute aus den lufttrockenen Schnitzeln war bei Rehorst etwa 0.5% Saponin das ein weißes fast aschefreies Pulver bildet

bei Rehorst etwa $0.5^{\circ}/_{\circ}$ Saponin, das ein weißes, fast aschefreies Pulver bildet und den Schmelzpunkt $214-216^{\circ}$ und die spezifische Drehung $[\alpha]_{D}=-31,1^{\circ}$ zeigte. 1 g braucht zur Neutralisation 31,05 cm³ n/10 Natronlauge. Das Saponin ist in Methyl- und Äthylalkohol leicht, in Äther schwer löslich und kann durch stufenweises Ausäthern in Fraktionen mit merklich verschiedenen physikalischen Figenschaften nicht geglegt werden. Das Saponin aus Futterwijken wirt die

stufenweises Ausäthern in Fraktionen mit merklich verschiedenen physikalischen Eigenschaften nicht zerlegt werden. Das Saponin aus Futterrüben zeigt die gleichen physikalischen Eigenschaften. Das Zuckerrübensaponin wirkt stark hämolytisch. Bei eigenen Versuchen folgte das Futterrübensaponin bei der Hämolyse dem Typus II, ebenso verhalten sich auch andere Chenopodiaceensaponine. Durch Cholesterin wird das Saponin nicht gefällt und die Hämolysewirkung nicht aufgehoben.

Nach van der Haar enthält die Zuckerrübe mehr als ein Saponin, darunter ein in Äther lösliches Saponin.

Rehorst nimmt von seinem Zuckerrübensaponin die Formel $C_{37}H_{56}O_9$ an und vermutet zwei freie Carboxylgruppen. Bei der Hydrolyse erhielt er 30 % d-Glucuronsäure und 68,67 % Sapogenin. Die Spaltung erfolgte nach der Gleichung (Rehorst).

$$C_{37}H_{56}O_9 + H_2O = C_{31}H_{48}O_3 + C_6H_{10}O_7$$
.

Das Sapogenin läßt sich aus Alkohol umkrystallisieren und hat nach Rehorst den Schmelzpunkt 301—302° (unkorr.), nach Ruzicka und van Veen (51) 305—307° und die spezifische Drehung $[\alpha]_D=-78,82°$. Das Zuckerrübensapogenin ist identisch mit der Rübenharzsäure der früheren Autoren. Als Formel nimmt Rehorst $C_{31}H_{48}O_3$, van der Haar $C_{31}H_{50}O_2$, Wedekind und Schicke $C_{30}H_{48}O_3$ an. Bei der Zinkstaubdestillation im Wasserstoffstrome erhielt van der Haar ähnliche Produkte, wie er sie auch für andere Saponine nachgewiesen hatte (s. S. 1101).

Nach van der Haar ist das Zuckerrübensapogenin eine Monooxycarbonsäure, bei der das Hydroxyl der Carboxylgruppe nicht acetylierbar ist. Das Zuckerrübensapogenin ist identisch mit dem Guajacsapogenin, mit dem Oleanol und mit dem Caryophyllin und stellt demnach ein Glucosid eines phytosterinartigen Körpers dar. Bei der Dehydrierung mit Selen entsteht ein Trimethylnaphthalin, das Sapotalin (Ruzicka und van Veen, vgl. S. 1102).

8. Cyclamin. Das Cyclamin ist ein krystallisiertes Saponin, das aus Cyclamen europaeum

gewonnen wurde und vielleicht auch in andern Arten der Gattung Cyclamen vorkommt. Die Substanz wurde ursprünglich von ihrem Entdecker Saladin als Arthanitin bezeichnet. Eine neuere Untersuchung über das Cyclamin wurde von Dafert (5) durchgeführt. Dort findet sich auch eine zusammenfassende Besprechung der früheren Literatur.

Zur Gewinnung werden nach Dafert (5) die geschälten gepulverten Knollen von Cyclamen europaeum dreimal hintereinander je 1—2 Stunden lang mit der fünffachen Menge 90 proz. Alkohols im kochenden Wasserbad extrahiert. Jedesmal filtriert man noch heiß durch eine Nutsche und preßt das Extraktionsgut möglichst vollständig aus. Aus den ursprünglichen und den auf ein Viertel oder ein Achtel eingeengten Filtraten scheidet sich nach 2—3 tägigem Stehen in der

aus nicht mehr als der unbedingt notwendigen Menge 70 proz. Alkohol und dann 6—7 mal aus höherprozentigem (88—90 %) Alkohol um. Zur vollständigen Reinigung krystallisiert man noch 2—3 mal aus 80 proz. Alkohol um, wobei sich das Cyclamin in schönen Rosetten an der Gefäßwand absetzt.

Das so gewonnene Cyclamin stellt ein weißes Pulver dar, das sich leicht in verdünntem Alkohol, Essigsäure, Alkalien, schwerer in Äther, Aceton und Essig-

Kälte ein Rohsaponin in einer Ausbeute von insgesamt etwa 15,5% der Droge aus. Es können auch die frischen zerkleinerten Knollen mit 96 proz. Alkohol extrahiert werden. Zur weiteren Reinigung krystallisiert man das Rohsaponin

äther und gar nicht in organischen Lösungsmitteln wie Benzol, Benzin usw. löst. In konzentriertem Alkohol ist Cyclamin auch in der Hitze nur wenig löslich. In Wasser ist Cyclamin in der Hitze gut löslich, doch werden solche Lösungen in der Kälte trübe und bei hoher Konzentration dick. Versetzt man eine heißgesättigte Lösung in 70 proz. Alkohol mit Wasser, so trübt sie sich und erstarrt

Trocknen bei 100—110° im Vakuum erhielt Dafert ein Cyclamin mit folgenden Eigenschaften: Schmelzpunkt 251—253°, $[\alpha]_D^{20}=-22^{\circ}$ (in Pyridin), Aschegehalt 0,02—0,1°/0, hämolytischer Index mit Rattenblut 1:640000, Schaumzahl (nach Kofler) 1:14300.

beim Erkalten zu einer Gallerte. Nach wiederholtem Umkrystallisieren und

Das Cyclamin krystallisiert aus verdünntem Alkohol (65—90 $^{\rm o}/_{\rm o}$) in Form von Krystallgarben und Sternchen. Die Krystallisation aus 80 proz. Alkohol besteht aus kreisrunden Anhäufungen von Krystallnädelchen, die bei langsamer Abscheidung mit freien Augen sichtbar sind.

Auf Grund der Analyse eines Cholesterids nimmt Windaus für das Cyclamin die Formel $C_{36}H_{56}O_{18}$ an. Nach Dafert ist die wahrscheinliche Formel des Cyclamins $C_{63}H_{110}O_{32}$.

Die Hydrolyse des Cyclamins verläuft nach der Gleichung

$$\begin{array}{c} {\rm C_{63}H_{110}O_{32} + H_{2}O = C_{35}H_{56}O_{5} + 3\,C_{6}H_{12}O_{6} + 2\,C_{5}H_{10}O_{5}\,.} \\ {\rm Cyclamiretin} \quad {\rm Hexose} \quad {\rm Pentose} \end{array}$$

von Dafert krystallisiert erhalten, doch war die Abscheidung in Form von Krystallen nicht unter allen Umständen zu erzielen. Das Cyclamiretin ist leicht löslich in absolutem und konzentriertem Alkohol, Methylalkohol, Amylalkohol und Essigäther. Schmelzpunkt 231°. Wahrscheinlichste Formel $C_{35}H_{56}O_5$.

Die Hexose ist d-Glucose, die Pentose l-Arabinose. Das Cyclamiretin wurde

Amylaikonol und Essigather. Schmelzpunkt 231°. Wahrscheinlichste Formel C₃₅H₅₆O₅.

Das Cyclamiretin enthält nach Dafert und Fettinger (6) zwei Hydroxylund eine Carbonylgruppe, während die beiden restlichen Sauerstoffatome wahrscheinlich oxydartig gebunden sind. Für den entsprechenden Grundkohlen-

wasserstoff ergäbe sich danach die Formel C₃₅H₆₂. Die Differenz von acht Wasserstoffatomen gegenüber einer gesättigten Verbindung C₃₅H₇₀ zeigt vier hydrierte Ringe an. In dieser Tatsache und in der Anwesenheit einer Doppelbindung, die sich, wie das Ergebnis der Ozonisierung andeutet, in einem Ringsystem befindet, sehen DAFERT und FETTINGER einen Hinweis auf den

bindung im Sinne der Windausschen Formulierung. Die Oxydation mit Perhydrol liefert neben einer anderen unbekannten Säure eine Säure $C_{19}H_{28}O_7$, deren Kohlenstoff- und Wasserstoffgehalt sehr stark an Abietinsäure $C_{19}H_{26}O_2$ erinnert.

im Cholesterin (Phytosterin) befindlichen Vierringkomplex mit einer Doppel-

Bei der Dehydrierung mit Selen erhielten Ruzicka und van Veen (51) aus dem Cyclamiretin ebenso wie aus einigen anderen Sapogeninen ein Trimethylnaphthalin, das sie als Sapotalin bezeichnen (vgl. S. 1102).

9. Gypsophilasaponin.

Die im Handel als weiße, levantinische, ungarische, orientalische usw. Seifenwurzel bezeichnete Droge stammt von Gypsophila Arrostii, Gypsophila paniculata und vielleicht noch von anderen Arten der Gattung Gypsophila.

TSCHIRCH (55) versteht unter Rad. Saponariae alba die Wurzeln von Melandrium und bezeichnet die Wurzeln von Gypsophila als Rad. Saponariae magnalba.

Einzelne Autoren gingen bei ihren Untersuchungen nicht von der Droge selbst

aus, sondern vom Saponin pur. albiss. Merck, das nach Angabe der Fabrik aus levantinischer Seifenwurzel hergestellt wird. Bei der Beurteilung von Wider-

sprüchen in der Literatur ist daher unter anderem auch der Umstand zu berücksichtigen, daß das Ausgangsmaterial wohl nicht in allen Fällen von derselben Pflanzenart stammte.

Das Saponin der weißen Seifenwurzel wurde schon wiederholt untersucht, unter anderen von Rosenthaler und Ström, Kofler und Dafert (36), ferner Karrer, Fiorini, Widmer

und Lier (23), Karrer und Lier (24), van der Haar. Bei den genannten Autoren findet sich auch die ältere Literatur zusammengefaßt. Die Saponine der weißen Seifenwurzel führten im Laufe der Zeit verschiedene Namen: Struthiin, Saponin der weißen Seifenwurzel, Sapotoxin der levantinischen Seifenwurzel. Saponalbin und Methylsaponalbin, Gypsophilasaponin. Dementsprechend wurden auch

die Sapogenine verschieden benannt. Karrer und Mitarbeiter schlagen neben Gypsophilasapogenin auch die Bezeichnung Albsapogenin, van der Haar (16) Gypsogenin vor. Der Saponingehalt der Droge wird zwischen 6% und 20% angegeben.

Gypsophilasaponin kann als weißes Pulver gewonnen werden, das in Wasser leicht löslich ist, in Alkohol um so schwieriger, je konzentrierter er ist.

Nach van der Haar finden sich im Gypsophilasaponin freie Saponine neben ihren Ca- und Mg-Verbindungen. Das freie Saponin reagiert in Wasser auf

Lackmus sauer, auf Kongopapier neutral. Sie liefern bei der Hydrolyse dasselbe

Sapogenin und dieselben Zuckerspaltlinge. Ein weitmöglichst gereinigtes, freies Saponin bestand nach van der Haar aus 7,2% Wasser, 0,2% Asche, 12,2% 1-Arabinose, 22,2% Rhamnosehydrat, 13,2% d-Glucose, 17,3% d-Galaktose und 21,8% Sapogenin. d-Mannose, Xylose und Aldehydsäuren kommen nicht vor,

d-Fructose in ganz kleiner Menge, wohl als Verunreinigung. Das Gypsophilasaponin krystallisiert aus Alkohol in langen, oft rosettenförmig vereinigten Nadeln, Schmelzpunkt 273—274°. Formel C₂₈H₄₄O₄. Bisher wurde mit Sicherheit eine Carboxyl- und eine Hydroxylgruppe nachgewiesen.

10. Saponine aus Aralia montana. In Aralia montana Bl. finden sich nach van der Haar (17) drei Saponine zum Teil in freiem Zustand, zum Teil als Magnesiumsalz. Mit Methylalkohol sind nur die freien Saponine extrahierbar; das Magnesiumsalz ist erst durch

eine nachfolgende Behandlung mit 50 proz. Äthylalkohol erhältlich. Bei der Hydrolyse spalten sich die Saponine sehr schwer in l-Arabinose, eine Methylpentose, d-Glucose, d-Galaktose, d-Galakturonsäure und in Sapogenin. Aus dem Saponingemisch konnte van der Haar das Araligenin, ein weißes, chemisch

reines, schön krystallisiertes Sapogenin mit dem Schmelzpunkt 275° abscheiden. Es hat die Formel $C_{25}H_{40}(OH)(COOH)$ und zeigt (in Pyridinalkohol) $[x]_D = +71^{\circ}$. Das Araligenin gibt die Liebermannsche Cholestolreaktion. Das Araligenin enthält eine Hydroxylgruppe, die infolge der sterischen Hinderung durch die freie

Carboxylgruppe nach der gewöhnlichen Acetylierungsmethode nicht acetyliert werden kann. Bei der Zinkstaubdestillation im Wasserstoffstrome erhielt VAN DER HAAR die gleichen Produkte wie beim Hederagenin und mehreren anderen Sapogeninen (s. S. 1101).

L. Kofler: Saponine.

11. Äscin.

schiedene Namen gebraucht: Roßkastaniensaponin, Aesculussaponin, Argyräscin, Aphrodäscin, Teläscin, Äsculinsäure und Äsculininsäure. Neuere Untersuchungen über diese Saponine stammen von Masson (44), Rosshard, Winter-

Für die Saponine von Aesculus Hippacastanum L. wurden und werden ver-

STEIN (70) und VAN DER HAAR (18), die auch die ältere Literatur zusammen-

stellen. Nach Masson lassen sich aus der geschälten Roßkastanie mindestens

zwei Saponine gewinnen, "Acide esculique" ist in Wasser unlöslich, in Alkohol und Alkalien löslich; "Acide esculinique" ist in Wasser und Alkohol löslich. Beide Saponine werden von Bleiessiglösung, nicht aber von Bleizuckerlösung

gefällt. Die Äsculinsäure und Äsculininsäure Massons stellen aber noch keine ganz reinen, einheitlichen Stoffe dar. Da außerdem der Name Äsculinsäure von Blau schon früher für das Saponingemisch gebraucht wurde, verdient zur Vermeidung von Verwirrung der Vorschlag van der haars Beachtung, wonach das Saponingemisch als Äscin zu bezeichnen wäre und von einem in Wasser löslichen

und in Wasser unlöslichem Äscin zu sprechen sei. Frische Roßkastanien enthalten nach WINTERSTEIN und BLAU 14,9% Saponin. Das Äscin ist ein amorphes Saponingemisch, das schwer hydrolisierbar ist. Die Literaturangaben, die über eine besonders leicht Hydrolysierbarkeit be-

richten, sind wohl darauf zurückzuführen, daß Prosapogenine für Endsapogenine angesehen wurden. Bei der vollständigen Spaltung entstehen 46,2% Sapogenine, 23% d-Glucose, 4,8% Pentose, 4,2% Methylpentose, 2,24% d-Galaktose, 10 % d-Glucuronsäure und 3,4 % Essigsäure. Das Äscigenin krystallisiert mit wenig Krystallalkohol und etwa 2 Mol.

Krystallwasser (VAN DER HAAR). Sein Schmelzpunkt ist 310-311°, sein optisches Drehungsvermögen (in Eisessig) $[\alpha]_D = +35,28^{\circ}$. Das Äscigenin gibt die

LIEBERMANNSche Cholestolprobe, die Salkowsky-Hessesche Reaktion und mit Schwefelsäure die allgemeine Sapogenin- und Saponinreaktion. Es gibt ein krystallinisches Bromsubstitutionsprodukt, dessen Schmelzpunkt 167-1750 beträgt. Bei der Zinkstaubdestillation im Wasserstoffstrome verhält sich das Äscigenin genau so wie die anderen von VAN DER HAAR diesbezüglich untersuchten Sapogenine.

Winterstein (75) konnte für das Äscigenin die Formel C₃₅H₅₈O₇ wahrscheinlich machen. Es ist ein schwer verseifbarer Tiglinsäureester eines sechswertigen Alkohols oder ein α -Methyl- β -oxybuttersäureester eines fünfwertigen Alkohols. Unter Annahme des Vorhandenseins einer Doppelbindung ist Äscigenin aus fünf Ringen aufgebaut (WINTERSTEIN [75]). Bei der Selendehydrierung des Äscigenins erhielten Ruzicka und van Veen (51) Sapotalin, ein Trimethylnaphthalin (vgl. S. 1102).

12. Agrostemmasaponine.

Für das oder die Saponine aus den Samen von Agrostemma Githago L. wurden die Bezeichnungen Agrostemmin und gleichbedeutend damit Githagin Später unterschied man dann Agrostemmasapotoxin und Agrostemmasäure, eine Unterscheidung, die sich im wesentlichen auf das verschiedene

Verhalten gegen Bleiacetat gründet. Beide Saponine sind in Wasser löslich. In reinem, einheitlichen Zustand wurden die beiden Saponine bisher nicht erhalten, und daher ist die Berechtigung dieser Unterscheidung nicht erwiesen. Die Menge des Saponins in den Kornradesamen wird mit 5-6 % angegeben. Bei der Spal-

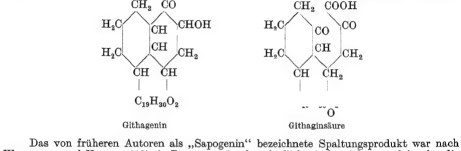
isomere Säure (Wedekind und Krecke [56]). Das völlig zuckerfreie krystallisierte Sapogenin wurde von Wedekind und Krecke als Githagin bezeichnet. Das reine Githagin schmilzt unter Gelbfärbung

tung entsteht neben Sapogenin im wesentlichen Glucuronsäure oder eine ihr

und Zersetzung bei 297°. Es ist in Methyl- und Äthylalkohol, Eisessig, Aceton

und Essigester leicht löslich, schwer löslich in wäßrigem Alkohol und verdünntem Eisessig. Im Hochvakuum ist es unzersetzt sublimierbar, wenn man die Temperatur nicht über 260° steigen läßt, andernfalls zersetzt es sich unter Bildung eines gelben Glases. Das Githagin entspricht der Formel $C_{25}H_{44}O_4$ und ist nach Wedekind und Schicke (57) ein Oxy-oxolacton.

Bei der Oxydation des Githagins mit Chromsäure entsteht unter Verlust von 2 Wasserstoffatomen Githaginsäure, $\mathrm{C}_{29}\mathrm{H}_{42}\mathrm{O}_6$, eine Diketolactonmonocarbonsäure. Ihre Bildung ist nach Wedekind und Schicke so zu deuten, daß im Githagenin die Alkohol- oder die Ketogruppe in Nachbarstellung zu einem tertiär gebundenen Kohlenstoffatom steht, welches zwei Ringen gemeinsam ist. Unter Ringsprengung entsteht aus einer dieser Gruppen das Carboxyl, während das tertiär gebundene Kohlenstoffatom in die Ketogruppe übergeht.

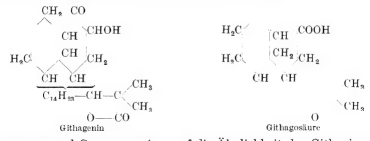


Wedekind und Krecke (46) ein Prosapogenin, das als Githagin bezeichnet und für das die Formel C₃₄H₅₄O₁₁ wahrscheinlich gemacht wird.

Bei der Reinigung des Githagins erhielten Wedekind und Schicke (57) einen

Körper, der nach mehrmaligem Umkrystallisieren aus verdünntem Alkohol konstant bei 346° schmolz. Der Kohlenstoff- und Wassergehalt war niedriger als der des Githagins. Der Körper besitzt dieselbe Zusammensetzung wie das von Karrer (22) beschriebene, bei 326° schmelzende Absapogenin.

Durch Oxydation des Githagenins mit Kaliumpermanganat in acetonischer Lösung erhielten Wedekind und Schicke (58) eine neue Säure, die Githagosäure, die ein Kohlenstoffatom weniger als das Githagenin enthält und bei der Analyse auf die Formel C₂₈H₄₄O₅ stimmende Werte ergab. Auf Grund ihrer Untersuchungen können Wedekind und Schicke (58) den Übergang des Githagenins in die Githagosäure folgendermaßen formulieren:



Wedekind und Schicke weisen auf die Ähnlichkeit des Githagins mit dem Sapogenin aus Camellia japonica und dem Endsapogenin der Quillajasäure hin. Das von Aoyama aus Camellia japonica isolierte Sapogenin von der Formel $C_{29}H_{44}O_5$ enthält wie das Githagin eine Ketogruppe und einen Lactonring und

unterscheidet sich von ihm nur durch den Mehrgehalt einer Hydroxylgruppe. Man könnte also das Sapogenin der Camellia japonica als ein Githagin auffassen, in dem ein Wasserstoff durch eine Hydroxylgruppe ersetzt ist. Denkt man sieh

ziehungen zu den Terpenen.

1126

isomer ist. Die drei genannten Sapogenine kann man sich abgeleitet denken von einem Kohlenwasserstoff der Formel C₂₉H₅₀, der in seinem Molekül fünf hydrierte Ringe enthalten muß. 13. Pseudophönixsaponin.

nine teils in freiem Zustand, teils gebunden an Calcium und Magnesium (VAN

den Lactonring des Githagins zur Oxysäure aufgespalten, so kommt man zu einer Dioxy-oxo-monocarbonsäure der Zusammensetzung C20 H46O5, die dem von Windaus und Mitarbeitern näher untersuchtem Endsapogenin der Quillajasäure

In den Fruchtkernen von Pseudophoenix vinifera Beccari finden sich Sapo-

DER HAAR [11]). Diese Saponine sind weder durch neutrales noch durch basisches Bleiacetat fällbar, sondern erst durch basisches Bleiacetat + Ammoniak. Die totale Hydrolyse gelingt nur schwer, dabei entstehen 24,4% Rhamnose, 19% d-Fructose, 1.5% d-Galaktose und ungefähr 40% Sapogenine. Die Sapogenine sind teils amorph, teils krystallisiert. Aus den krystallisierten Sapogeninen konnten zwei Individuen isoliert werden. Das eine Sapogenin schmilzt über 328°, das andere bei 215-216°. Das letztere hat die Formel C₂₀H₃₂O und ist ein Körper von phytosterinartiger Natur. Diese Sapogenine zeigen andererseits auch Be-

14. Senegasaponine.

Bei den Saponinen von Polygala Senega L. unterschied Kobert und seine Schüler nach dem Verhalten bei der Bleimethode Polygalasäure und Senegin.

Nach Dafert und Kalman (7) enthält die Senegawurzel jedoch nur ein einziges, und zwar ein neutrales Saponin, das Senegin, in einer Menge von etwa 10%. Die Elementaranalyse ergab C 52,29% und H 7,17%. Bei der Hydrolyse wurde Glucose (41,09%), Methylpentose (11,12%), Arabinose (11,06%)

und ein Sapogenin festgestellt, das sich mit dem von Wedekind und Krecke (56)

hergestellten und untersuchten identisch erwies. Aus dem von der Firma E. Merck hergestellten Senegin gewannen Wede-KIND und Krecke (56) ein Endsapogenin, das sie als Seneginin oder Senegeninsäure bezeichnen. Das Senegenin bildet schneeweiße Nädelchen, die bei 2720 nicht ganz scharf schmelzen. Als Formel wird C26H44O6 vorgeschlagen. Auf

Grund der vorliegenden Versuche sind zwei alkoholische Hydroxylgruppen und zwei Carboxylgruppen vorhanden, so daß die Formel aufzulösen ist in $C_{24}H_{40}(OH)_3(COOH)_2 \cdot [\alpha]_D$ in Alkohol = $+38,26^{\circ}$. Bei der Zinkstaubdestillation im Wasserstoffstrome erhielt van der Haar

beim Senegin ebenso wie bei mehreren anderen Saponinen Terpene (s. S. 1101).

15. Saponine der Sarsaparillawurzel. Als Radix Sarsaparillae bezeichnen die Arzneibücher die Wurzeln mehrerer

mittel- und südamerikanischer Smilaxarten. Im Handel wird je nach dem Ausfuhrhafen zwischen Honduras-, Vera-Cruz-, Jamaika- usw. Sarsaparilla unterschieden. In der älteren Literatur wurden die Saponine als Parillin und Smilacin, Smilasaponin, Sarsaponin bezeichnet. Power und Salway beschrieben ein Sarsaponin von der Formel C₄₄H₅₆O₂₀, das aus Alkohol mit 7H₂O in Form farb-

loser Nadeln krystallisiert. $[\alpha]_D = -48,5^{\circ}$, in wäßriger Lösung. Das Sarsaponin zerfällt bei der Hydrolyse in 3 Mol. Glucose und Sapogenin von der Formel C26H42O3.

Kaufmann und Fuchs (26) konnten keine krystallisierten Saponine erhalten. Sie unterscheiden ein Saponin A, das in absolutem Alkohol löslich und frei von anorganischen Begleitstoffen ist und ein Saponin B, das in absolutem Alkohol

bindungen handelt. Kaufmann und Fuchs nehmen in der Wurzel primär vorhandene, krystallisierbare Glucoside an, die durch partielle fermentative Spaltung zu amorphen Sekundärglucosiden abgebaut werden. Mit der leichten Spaltbarkeit dieser Saponine stehen vielleicht unsere eigenen Beobachtungen in Zusammen-

unlöslich ist und ein an Aluminium, Magnesium und Calcium gebundenes Saponin darstellt, wobei es sich möglicherweise um nicht dialysierbare Adsorptionsver-

hang, daß die Sarsaparillaauszüge schon nach verhältnismäßig kurzer Zeit eine wesentliche Änderung der Hämolysewirkung zeigen. Im Hydrolysat der Sarsaparillasaponine konnten Kaufmann und Fuchs neben Glucose noch Pentosen nachweisen und Galakturonsäure wahrscheinlich machen. Das Sapogenin war identisch mit dem von Power und Salway beschriebenen Produkt. Auf Grund des Acetyl- und Benzoylderivates muß in dem Sapogenin eine freie alkoholische Hydroxylgruppe enthalten sein. Für die beiden anderen Sauerstoffatome wird eine schwer lösbare Brückenbindung angenommen. Analyse und Molekulargewicht weisen auf ein Dipenten hin. Nach Ruzicka und van Veen (51) liefert das Sarsapogenin, das

Primulasäure.

mit dem Parigenin identisch ist, bei der Selendehydrierung ein Trimethyl-na-

phthalin, das Sapotalin (vgl. S. 1102).

Primula officinalis L. enthält namentlich in der Wurzel ein saures Saponin, die Primulasäure (Kofler [34]). In der älteren Literatur wird ein krystallisiertes Primulin angegeben, das zeitweise mit dem Cyclamin identifiziert wurde. Masson

beschreibt ein amorphes Saponin als "Acide primulique". Zur Gewinnung der krystallisierten Primulasäure werden nach Kofler die grobgepulverten Wurzelstöcke und Wurzeln von Primula officinalis mit 70 proz.

Alkohol heiß extrahiert. Die Auszüge werden eingeengt, mit Wasser versetzt und der Alkohol ganz vertrieben. Der entstandene Niederschlag wird in 70 proz. Alkohol gelöst, mit Tierkohle entfärbt und abermals mit Wasser gefällt. Die

weitere Reinigung erfolgt durch Elektrodialyse einer mit Alkalilauge hergestellten Lösung und Umkrystallisieren aus Alkohol. Die Handelsdroge Radix Primulae ist für die Gewinnung der Primulasäure in der Regel nicht brauchbar, da sie hauptsächlich aus Primula elatior besteht.

Möglicherweise ist die Lakurasosäure aus Primula Sieboldii Morr. mit der Primula-

säure identisch (Yanagisawa und Takashima). In der Pflanze liegt das Saponin wahrscheinlich in einer anderen, nicht krystallisierten Form vor. Der Gehalt der Wurzelstöcke und Wurzeln beträgt durchschnittlich ungefähr 5%. Die Primulasäure ist ein weißes Pulver, das aus Alkohol in Form von Nadeln auskrystallisiert. Sie ist unlöslich in Wasser, leicht löslich in verdünnter Alkali-

lauge und Alkalicarbonat, schwer löslich in konzentriertem, leichter in verdünntem Alkohol. Methylalkohol löst leichter als Äthylalkohol. Aus den Lösungen mit Alkalien wird das Saponin durch Ansäuern ausgefällt. Bei 2150 beginnt die Primulasäure sich zu bräunen und schmilzt bei 218-220° unter Zersetzung.

Die Elementaranalyse ergab C $55{,}04^{\circ}/_{\circ}$ und H $8{,}03^{\circ}/_{\circ}$.

Bei längerem Kochen eines alkoholischen Auszuges aus Primula officinalis mit Natriumcarbonat bildet sich eine schön krystallisierte Natriumverbindung

der Primulasäure, die in Wasser schwer löslich und nicht identisch ist mit dem gewöhnlichen Salz der Primulasäure. Bei der Elektrodialyse Wasser aufgeschwemmten Natriumverbindung erhält man eine aus Alkohol schön krystallisierende Substanz, die in ihrem physikalischen Verhalten mit

der Primulasäure übereinstimmt, so daß sie ursprünglich für identisch gehalten wurde. Die Elementaranalyse ergab jedoch von der Primulasäure abweichende Werte.

Primula elatior enthält das saure Elatiorsaponin, das bisher noch nicht zur Krystallisation zu bringen war und mit der Primulasäure nicht identisch ist (Kofler und Brauner [37]). Primulasäure und Elatiorsaponin zeigen auch in ihren physiologischen Wirkungen deutliche Unterschiede.

17. Strophanthinsäure. Die Samen von Strophanthus gratus enthalten ein saures Saponin, das von

Sieburg (43) untersucht und als Strophanthinsäure bezeichnet wurde. Zur Gewinnung dienten die bei der g-Strophanthindarstellung abfallenden Mutterlaugen.

Das Saponin wurde mit Salzsäure gefällt, mit Alkohol wieder in Lösung gebracht und mit Bleiacetat gefällt. Bei Einleiten von Schwefelwasserstoff in die Suspension des Bleiniederschlages wird das Saponin von dem ausfallenden Bleisulfid mitgerissen, dem es durch Auskochen mit Alkohol wieder entzogen werden kann. Die weitere Reinigung erfolgt durch Wasser, Äther oder Isobutylalkohol. Die Strophanthinsäure ist ein weißes, in Wasser schwer lösliches Pulver;

Die Strophanthinsäure ist ein weißes, in Wasser schwer lösliches Pulver; sie löst sich leichter in absolutem Alkohol, leicht in verdünntem Alkohol, sehr leicht in Isobutylalkohol. Die Lösungen reagieren gegen Lackmus sauer. Die Strophanthinsäure löst sich in Alkalicarbonat und Bicarbonatlösung unter Kohlenstraub in Alkalicarbonat unter Kohlenstraub unter Kohlenstrau

säureentwicklung. Mit vielen Salzen von Schwermetallen bildet sie Niederschläge. Als Formel nimmt Sieburg ($C_{21}H_{34}O_{15}$)₄ an.

Bei der Hydrolyse entsteht Glucose und Strophanthigenin; aus verdünntem Alkohol in weißen Nädelchen, aus wasserfreien Medien als weißes amorphes Pulver, Schmelzpunkt gegen 294°, Formel ($C_{12}H_{18}O_2$)₂·3¹/₂H₂O.

18. Saponin aus Camellia japonica.

Das Saponin aus den Samen von Camellia japonica L., Camellia oleifera Ab. und Camellia Sasanqua Thunb. wird in der älteren Literatur als Camellin bezeichnet. Da die Saponine aus diesen Pflanzen jedoch nicht identisch zu sein scheinen, sollte die Bezeichnung Camellin oder Camellia-Saponin nur für das Saponin aus Camellia japonica gebraucht werden.

Aus den Samen von Camellia japonica stellte Aoyama (2) ein krystalli-

siertes Saponin dar, das der Formel C₅₇H₉₀O₂₈ · 2H₂O entspricht. Die titrimetrische Molekulargewichtsbestimmung in der Wärme stimmt auf eine zweibasische Säure. Da das Saponin jedoch keine freien Carboxylgruppen, sondern eine Lactongruppe enthält, so ist vielleicht das lactonbildende OH im Saponin an Zucker gebunden. Bei der Hydrolyse entsteht Glucose und Arabinose. Das nach der fraktionierten Fällung aus Wasser und Aceton farblos krystallisierende Camelliasapogenin hat die Formel C₂₉H₄₄O₅. Zwei O-Atome liegen in einer Lactongruppe vor, zwei als Hydroxylgruppen und eines als Ketogruppe. Das Camelliasapogenin unterscheidet sich vom Githagin nur durch den Mehrgehalt von einem O (vgl. S. 1125). Das Camelliasapogenin gehört zur Sapotalinreihe, was wohl auch für Sasanqua- und Theaendsapogenin gilt.

19. Theasaponin.

In den Samen von Thea sinensis L. var. assamica wurden in der älteren Literatur zwei Saponine, das Assamin und die Assaminsäure, beschrieben (Boorsma, Halberkann). Aoyama (3) berichtete vor kurzem über die Gewinnung eines krystallisierten Saponins aus dem Samen von Thea sinensis L.,

das er Theasaponin nennt. Es ist nach der Titrierung eine Monolactoncarbonsäure und liefert bei der Hydrolyse je 1 Mol. Prosapogenin, Arabinose, Galaktose und Glucose. Das Prosapogenin wird durch Säuren bei 150° in Endsapogenin und Glucuronsäure gespalten. Das Theaendsapogenin C₂₉H₄₄O₆ ist ein

Camellia- und Sasanqua-Saponine sind verschieden, ebenso die Endsapogenine, welche aber dasselbe C-Gerüst zu besitzen scheinen. Glucuronsäure ist nur in Thea- und Sasanquasaponin, nicht in Camelliasaponin enthalten. Das Theasaponin besitzt eine starke Hämolysewirkung und bei intravenöser und subcutaner Injektion eine starke toxische Wirkung.

Trioxyoxolacton und enthält ein OH mehr als das Camelliasapogenin. Thea-,

20. Movrin. Die Samen von Bassia longifolia L. (= Illipe Malabrorum Kön.), die unter dem Namen Movrasamen in den Handel kommen und zur Gewinnung von Fett

Saponin liefert nach Spiegel und Meyer bei der Hydrolyse entgegen den Angaben früherer Autoren Arabinose und Fructose. Das als Movrasäure bezeichnete Saponin ist nicht einheitlich, sondern läßt sich in die krystallisierte Movragensäure von der Formel $C_{19}H_{28}O_5$ und die amorphe Movrageninsäure von der Formel $C_{19}H_{30}O_6$ trennen.

(Movrabutter) dienen, enthalten 10-11 % Saponin. Dieses Movrin genannte

Formel $C_{19}H_{30}O_6$ trennen.

Das Saponin von Bassia latifolia Roxb. (= Illipe latifolia Engl.) wird von Weil als Illipesaponin bezeichnet.

21. Dioscin.

Die Wurzeln von Dioscorea Tokoro Makino, die in Japan als Fischfangmittel dienen, enthalten das krystallisierte Dioscin und das amorphe Dioscoreasapotoxin (Honda). Das Dioscin wird aus dem alkoholischen Auszug durch Fällen mit Wasser und Umkrystallisieren aus konzentriertem Alkohol gewonnen. Es bildet

weiße, seidenglänzende, radialgruppierte Nadeln. Nahezu unlöslich in Wasser und verdünnten Ätzalkalien, leicht löslich in absolutem und verdünntem Alkohol, Methylalkohol und Eisessig, unlöslich in Äther. $C_{24}H_{38}O_9+3H_2O$. Diosein wirkt stark hämolytisch.

Dioseoreasapotoxin bildet ein schneeweißes amorphes Pulver, das an der Luft zu einer klebrigen Masse zerfließt. Es ist in Wasser löslich, die wäßrige Lösung

schäumt beim Schütteln sehr stark. Als Formel berechnete Honda $C_{23}H_{38}O_{10}$. 22. Panaxsaponin. Der Wurzelstock von Panax repens Maxim. enthält 20.8% Saponin. Wentrup gibt als Zucker Arabinose und Rhamnose an, Murayama und Itagaki (45)

Der Wurzelstock von Panax repens Maxim. enthält 20,8% Saponin. Wentrup gibt als Zucker Arabinose und Rhamnose an, Murayama und Itagaki (45) dagegen Glucose. Auch die Angaben über das Sapogenin sind widersprechend, Murayama und Mitarbeiter nehmen für das Sapogenin die Formel C₃₆H₅₈O₄ an, die von Aoyama (4) bestätigt wird. Das Panaxsapogenin ist dem Zuckerrübensapogenin, der Ursolsäure und der Boswellinsäure sehr ähnlich.

23. Verbascumsaponin.

Mit diesem Namen bezeichnet Rosenthaler das Saponin aus den Früchten von Verbascum sinuatum, die ein uraltes Fischfangmittel darstellen. Die wäßrige Lösung des Verbascumsaponins wird weder durch basisches Bleiacetat noch durch gesättigtes Barytwasser gefällt. Für das Saponin schlägt Rosenthaler die Formel $(C_{17}H_{26}O_{10})_4$ vor. Bei der Spaltung entsteht Glucose, jedoch keine Pentosen. Das krystallisierte Sapogenin entspricht der Formel $(C_5H_8O)_n$.

24. Guajacrindensaponine.

In der Rinde von Guajacum officinale L. finden sich nach Frieboes und Kobert (29) zwei Saponine, die Guajacrindensaponinsäure und das neutrale Guajacrindensaponin. Die Darstellung erfolgt nach der Bleimethode. Guajac-

L. Kofler: Saponine.

löslich. Sie reagiert sauer. Sie wird durch Ammoniumsulfat aus der neutralisierten wäßrigen Lösung ausgesalzen. Das neutrale Guajacrindensaponin ist in Wasser leicht löslich und in Alkohol doppelt so leicht als die Saponinsäure. In den beiden Saponinen wies Rosenthaler eine Pentose nach. Die Guajacrindensaponine besitzen nur schwache physiologische Wirkungen, insbesondere ist die Hämolysewirkung sehr gering.

rindensaponinsäure ist in Wasser schwer löslich, in absolutem Alkohol leichter

Bei der Selendehydrierung des Guajacsapogenins erhielten RUZICKA und VAN VEEN (51) wie bei manchen anderen Sapogeninen ein Trimethylnaphthalin,

das Sapotalin.

Wedekind und Schicke (59, 60) gewannen aus dem Guajacrindensaponin Merck ein krystallisiertes Sapogenin, das Guagenin, das sich als identisch mit dem Zuckerrübensapogenin, der Oleanolsäure und dem Caryophyllin erwies.

25. Condurangin.

Cortex Condurango, die Rinde von Marsdenia Condurango, enthält das Glucosid Condurangin, das einige Ähnlichkeit mit den Saponinen hat und deshalb hier anhangsweise erwähnt werden soll. Condurangin ist ein hellgelbes, amorphes, hygroskopisches Pulver von bitterem Geschmack. Es löst sich leicht in Wasser, Alkohol, Aceton und Chloroform; in Äther und Benzol ist es unlöslich. Die wäßrige Lösung reagiert sauer und schäumt beim Schütteln stark. Die Hämolysewirkung ist sehr schwach. Die wäßrigen Lösungen trüben sich beim Erwärmen und liefern (noch bei einem Gehalt von 2%) schon unter 100% eine Gallerte, die sich beim Erkalten wieder auflöst. Durch Natriumchlorid und andere Salze wird das Condurangin aus den wäßrigen Lösungen ausgeschieden. Die Fällbarkeit des Condurangins mit den Alkaloidfällungsmitteln ist nach Luchsinger (43) auf den bei diesen Fällungsmitteln üblichen Säurezusatz zurückzuführen, der eine Hydrolyse bewirkt. Bei der Hydrolyse entsteht neben d-Glucose und einer

Methylpentose ein wasserlösliches und ein wasserunlösliches Aglucon. Das Vincetoxin aus Vincetoxicum officinale hat Ähnlichkeit mit dem Condurangin.

26. Glycyrrhizinsäure.

Glycyrrhizinsäure, die oft auch kurz als Glycyrrhizin bezeichnet wird, besitzt einige mit den Saponinen übereinstimmende Eigenschaften, insbesondere schäumen wäßrige Lösungen beim Schütteln sehr stark, weshalb Glycyrrhizin und Süßholzauszüge für manche Zwecke in ähnlicher Weise verwendet werden wie die Saponine. Daneben zeigt das Glycyrrhizin aber viele von den Saponinen abweichende Eigenschaften. Durch die hier im Anhang an die Saponine erfolgte Besprechung des Glycyrrhizins soll nicht etwa ein Urteil über die noch fragliche Zugehörigkeit zur Gruppe der Saponine gefällt werden.

Glycyrrhizinsäure ist an Kalium und Calcium gebunden in Radix Liquiritiae (von Glycyrrhiza glabra) in einer Menge von 6-14% und in einigen anderen Pflanzen in kleinerer Menge vorhanden.

Zur Darstellung des Glycyrrhizins wird zerkleinerte Süßholzwurzel mit kaltem Wasser extrahiert. Der Auszug wird zur Beseitigung von Eiweiß aufgekocht, nach dem Filtrieren eingeengt und mit verdünnter Schwefelsäure versetzt, solange noch ein Niederschlag entsteht. Der Niederschlag wird durch Waschen von Schwefelsäure befreit und in möglichst wenig Ammoniak gelöst. Die Lösung wird filtriert und auf Glasplatten bei 40° eingetrocknet. Der trockene Rückstand stellt das Handelsprodukt Glycyrrhizinum ammoniacale dar, eine blättrige, amorphe, braune Masse von nicht einheitlicher Zusammensetzung. Zur

weiteren Reinigung löst man dieses Produkt in Eisessig, filtriert und überläßt die Lösung einige Tage sich selbst. Dabei scheiden sich schwach gelbgefärbte, glänzende Blättchen von glycyrrhizinsaurem Ammonium der Formel C₄₄H₆₃O₁₉(NH₄) aus. Durch Fällung der wäßrigen Lösung des Ammoniumsalzes mit Bleiacetat erhält man ein amorphes Bleisalz Pb₃(C₄₄H₆₁O₁₉)₂. Dieses Salz wird in verdünntem Alkohol suspendiert und mit Schwefelwasserstoff zerlegt. Dann wird zur Trockne eingedampft und der Rückstand wiederholt aus Eisessig

umkrystallisiert. Dabei erhält man die reine krystallisierte Glycyrrhizinsäure, die nach Tschirch (45) bei 170°, nach P. Karrer, W. Karrer und Chao (25) unscharf bei 220° schmilzt. Die Glycyrrhizinsäure bildet farblose Blättchen oder Prismen oder ein gelblichweißes Pulver. Sie ist in Äther und absolutem Alkohol unlöslich, in verdünntem heißem Weingeist und in heißem Wasser leicht löslich. Die wäßrige Lösung

erstarrt beim Erkalten gallertartig. Sowohl die Glycyrrhizinsäure selbst als auch

Durch Säurehydrolyse, nicht aber durch Hefe oder Emulsin, erfolgt Spaltung in 2 Mol. Glucuronsäure und 1 Mol. Glycyrrhetinsäure. Die Glycyrrhetinsäure krystallisiert nach P. KARRER, W. KARRER und CHAO (25) aus Eisessig und Äther durch Zusatz von viel Ligroin in großen, zu Drusen vereinigten Nadeln vom Schmelzpunkt 297-298°. Sie ist eine kompliziert gebaute aliphatische

ihre Alkalisalze schmecken intensiv süß und wirken nicht hämolytisch.

und hydroaromatische Verbindung mit einer Carboxyl- und zwei alkoholischen Hydroxylgruppen: $C_{44}H_{69}O_2 \stackrel{OH}{\underset{COOH}{\leftarrow}}$

Bei der Selendehydrierung der Glycyrrhetinsäure erhielten Ruzicka und VAN VEEN (51) Sapotalin, ein Trimethyl-naphthalin, wodurch sich ein enger

Zusammenhang der Glycyrrhetinsäure mit manchen Sapogeninen ergibt (vgl. S. 1102). Literatur.

(1) AOYAMA, S.: Journ. Pharm. Soc. Jap. 48, 126 (1928); nach Chem. Zentralblatt

blatt 1930 II, 1714; 1931 II, 2170. — (3) Journ. Pharm. Soc. Jap. 51, 29 (1931); nach Chem. Zentralblatt 1931 II, 1868. — (4) Journ. Pharm. Soc. Jap. 50, 139 (1930); nach Chem. Zentralblatt 1931 I, 1118.

1929 1, 249. — (2) Journ. Pharm. Soc. Jap. 50, 59 (1930); 51, 46 (1931); nach Chem. Zentral-

(5) DAFERT, O.: Arch. der Pharm. u. Ber. Dtsch. Pharm. Ges. 1926, H. 6. -(6) DAFERT, O., u. H. FETTINGER: Arch. der Pharm. u. Ber. Dtsch. Pharm. Ges. 1930, H. 5. (7) DAFERT, O., u. E. KALMAN: Pharm. acta Helv. 5, 71 (1930).

(8) Fischer, R.: Pharm. Monatshefte 1928. — (9) Sitzungsber. Akad. Wiss. Wien, Math.-naturwiss. Kl. I 139, 321 (1930).

(10) Haar, A. W. van der: Inaug.-Dissert., Bern 1913. — (11) Rec. trav. chim. Pays-Bas

40, 542 (1921). — (12) Arch. der Pharm. 251, 632 (1913); Biochem. Ztschr. 76, 333 (1916). — (13) Ber. Dtsch. Chem. Ges. 54, 3142 (1921); 54, 3148 (1921); 55, 1054 (1922). — (14) Rec.

trav. chim. Pays-Bas 44, 740 (1925); 46, 28 (1927). — (15) Ebenda 46, 775, 793 (1927). — (16) Ebenda 46, 85 (1927). — (17) Ber. Dtsch. Chem. Ges. 55, 3041 (1922). — (18) Rec. trav. chim. Pays-Bas 42, 1080 (1923); 45, 271 (1926). — (19) Ebenda 43, 542 (1924).

(20a) JACOBS, W. A.: Journ. Biol. Chem. 63, 621 (1925); 64, 379 (1925). — (20b) JACOBS,

W. A., u. E. L. Gustus: Ebenda 69, 641 (1926). — (21) Jacobs, W. A., u. E. E. Fleck:

Journ. Biol. Chem. 88, 153 (1930); nach Chem. Zentralblatt 1930 II, 3776.

(22) Karrer, P.: Helv. chim. Acta 4, 100 (1921). — (23) Karrer, P. W. Fiorini, R. Widmer u. H. Lier: Ebenda 7, 781 (1924). — (24) Karrer, P., u. Lier: Ebenda 9, 26 (1926). — (25) Karrer, P., W. Karrer, u. J. C. Chao: Ebenda 4, 100 (1921). — (26) Kaufmann, H. P., u. C. Fuchs: Ber. Dtsch. Chem. Ges. 56, 2527 (1923). — (27)

KILIANI, H.: Arch. der Pharm. 254, 255 (1916); Ber. Dtsch. Chem. Ges. 49, 703 (1916); 51, 1613 (1918); 59, 2462 (1926). — (28) KOBERT, R. (erweitert von SIEBURG): Die Saponingruppe. In A. HEFFTER: Handbuch der experimentellen Pharmakologie 2, 2. Hälfte, 1476ff.

Berlin: Julius Springer 1924. — (29) Kobert, R.: Die Saponine. In E. Abderhalden:

Biochemisches Handlexikon 7, 45ff. Berlin: Julius Springer 1912. — (30) Beiträge zur Kenntnis der Saponinsubstanzen. Stuttgart: F. Enke 1904. — (31) Neue Beiträge zur Kennt-

nis der Saponinsubstanzen 1. Stuttgart: F. Enke 1916. — (32) Neue Beiträge zur Kenntnis der Saponinsubstanzen 2. Stuttgart: F. Enke. — (33) Kofler, L.: Die Saponine: Wien:

Julius Springer 1927. — (34) Arch. der Pharm. u. Ber. Dtsch. Pharm. Ges. 263, 424 (1925). — (35) KOFLER, L., u. H. RAUM: Biochem. Ztschr. 219, 335 (1930). — (36) KOFLER, L., u.

O. Dafert: Ber. Dtsch. Pharm. Ges. 33, 215 (1923). — (37) KOFLER, L., u. M. Brauner: Tschirch-Festschr., S. 351. 1926. — (38) Kofler, L., R. Fischer u. H. Nevesely: Arch. der Pharm. u. Ber. Dtsch. Pharm. Ges., 267, 685 (1929). — (39) KOPLER, L., u. R. KAUREK: Arch. f. exp. Pathol. u. Pharmak. 109, 326 (1925). — (40) KOFLER, L., u. Z. LAZAR: Arch. der Pharm. u. Ber. Dtsch. Pharm. Ges. 265, 610 (1927). — (41) KOFLER, L.:

Biochem. Ztschr. 129, 64 (1922). — (42) Kofler, L.: Ztschr. f. Unters. Lebensm. 63, 154 (1932) u. Dtsch. med. Wchschr. 58, 1488 (1932). (43) Luchsinger, F.: Inaug.-Dissert., Basel 1924. (44) Masson, G.: Bull. Sciences Pharmacol. 25, 65 (1918). — (45) MURAYAMA, Y.,

(46) Murayama, Y., u. S. Tamaka: Journ. Pharm. Soc. Jap. 1927, 78; nach Chem. Zentralblatt 1927 II, 1035. (47) Rehorst, K.: Ber. Dtsch. Chem. Ges. 62, 519 (1929). — (48) Ztschr. Ver. Dtsch. Zuckerind. 79, 155 (1929). — (49) Rosenthaler, L.: Arch. der Pharm. 243, 247 (1905).

u. T. ITAGAKA: Journ. Pharm. Soc. Jap. 1923, 53; nach Chem. Zentralblatt 1927 I, 1843.

— (50) Saponinpflanzen. In Moellet u. Thoms: Realenzyklopädie der gesamten Pharmazie 11, 110. 1908; Erg.-Bd. 1, 341. 1914. — (51) Ruzicka, L., u. A. G. van Veen: Ztschr. f. physiol. Ch. 184, 69 (1929).

(52) Sieburg, E.: Isolierung, Nachweis und Abbaustudien auf dem Gebiete der Saponine. In E. Abderhalden: Handbuch der biologischen Arbeitsmethoden, Abt. 1, Teil 10, S. 545.

Berlin und Wien: Urban & Schwarzenberg 1923. — (53) Ber. Dtsch. Pharm. Ges. 23, 278 (1913). — (54) Spiegel, L., u. A. Meyer: Ebenda 28, 100 (1918).

(55) Tschirch, A.: Handbuch der Pharmakognosie 2, Abt. 2, S. 1523. Leipzig: Tauchnitz. (56) WEDEKIND, E., u. KRECKE: Ber. Disch. Chem. Ges. 57, 1118 (1924). — (57) WEDEKIND, E., u. W. Schicke: Ztschr. f. physiol. Ch. 182, 72 (1929). — (58) Ebenda 190, l

(1930). — (59) Ebenda 198, 181 (1931). — (60) Ebenda 195, 132 (1931). — (61) WINDAUS, A.: Ber. Dtsch. Chem. Ges. 42, 238 (1909). — (62) Ztschr. f. physiol. Ch. 150, 205 (1925). — (63) Nachr. K. Ges. Wiss. Göttingen, Math.-physik. Kl. 1925. — (64) WINDAUS, A., F. HAMPE u. H. RABE: Ztschr. f. physiol. Ch. 160, 301 (1926). — (65) WINDAUS, A., u. O. LINSERT: Ebenda 147, 275 (1925). — (66) WINDAUS, A., u. K. WEIL: Ebenda 121, 62

u. R. Weinhold: Ebenda 126, 299 (1923). — (69) Windaus, A., u. S. Shah: Ebenda 151, 86 (1926). — (70) WINTERSTEIN, A.: Dissert., Zürich 1923. — (71) WINTERSTEIN, A., u. M. MAXIM: Helv. chim. Acta 2, 195 (1919). — (72) WINTERSTEIN, A., u. G. STEIN: Ztschr. f. physiol. Ch. 199, 75 (1931). — (73) WINTERSTEIN, A., u. W. WIEGAND: Ebenda 199, 46 (1931).

(1922). — (67) WINDAUS, A., u. U. WILLERDING: Ebenda 143, 33 (1925). — (68) WINDAUS, A.,

(74) WINTERSTEIN, A., u. J. MEYER: Ebenda 199, 37 (1931). — (75) WINTERSTEIN, A.: Ebenda 199, 25 (1931). (76) ZEMPLÉN, G.: Kohlehydrate. In E. ABDERHALDEN: Handbuch der biologischen

Arbeitsmethoden, Abt. 1, Teil 5. Berlin und Wien: Urban & Schwarzenberg 1922.

Systematische Verbreitung und Vorkommen der Saponine¹.

Von M. HADDERS und C. WEHMER, Hannover.

Vorkommen: Vorzugsweise bei Angiospermen (Mono- und Dicotylen) verbreitet, doch vereinzelt auch bei Gymnospermen und ebenfalls bei Kryptogamen (mit Ausnahme der Pilze) nachgewiesen. Bei Phanerogamen in fast allen Organen auftretend (Blätter, Stengel

bzw. Rinde und Holz, Wurzel, Rhizom, Früchte oder Samen), häufig bei Liliaceen, Chenopodiaceen, Caryophyllaceen, Ranunculaceen, besonders Leguminosen, Sapindaceen, Primulaceen und Sapotaceen. Näher bekannt ist nur eine beschränkte Zahl, vielfach ist allein das Vorhandensein von "Saponin" festgestellt.

E. Mercks Wissenschaftliche Abhandlungen aus den Gebieten der Pharmakotherapie, Pharmazie und verwandter Disziplinen, Nr. 42: Saponine. 1929. — ROSENTHALER: Realenzyklopädie der gesamten Pharmazie 11, 1908; 1914, Erg.-Bd. 1.

¹ Literaturnachweise s. C. Wehmer: Die Pflanzenstoffe 2. Aufl. 1929/31. 1, 2. — KOBERT in ABDERHALDEN: Biochemisches Handlexikon 7, 145. 1912. — F. BOAS in WIESNER: Rohstoffe des Pflanzenreichs 4. Aufl. 1928, 2, 1812. — L. Kofler: Die Saponine. 1927. -

Fam. Gnetaceae: Gnetum Thoa R. Br. (Thoa urens Aubl.); Früchte.

Fam. Gramineae: Deyeuxia Langsdorffii Kunth. — Panicum junceum Nees. (Wurzelstock). — Arrhenatherum elatius Beauv. (Avena e. L.) (Kraut und Samen).

Fam. Palmae: Phoenix vinifera (Pseudophoenix v. BECC.) (Kerne); frei und als Ca-

und Mg-Salze. Fam. Araceae: Im Wurzelstock von Arum maculatum L., Gefleckter Aron, A. Dioscoridis Sib., A. Arisarum (Arisarum vulgare Targ.) und in Blütenkolben u. Früchten

von A. italicum Mill.

Fam. Bromeliaceae: Bromelia Karatas L. und B. Plumieri Morr. (Kraut). Fam. Commelinaceae: Commelina desinficiens HERB. (Wurzeln). - Tradescantia

diuretica MART. (T. elongata MAY) und T. hirsuta H. et B. (Wurzeln). Fam. Liliaceae: In Knollen folgender Yucca filamentosa L., Palmlilie, Saponin $C_{24}H_{40}O_{10}$ (oder $C_{67}H_{118}O_{28}$), Y. radiosa L. ($C_{37}H_{58}O_{20}$), Y. aloefolia L., Y. angustifolia Pursh., Y. baccata Torr., Y. brevifolia Eng., Y. flaccida Haw., Y. glauca Nutt.

und Y. gloriosa L. — Paris quadrifolia L., Vierblättrige Einbeere (Wurzel und Beeren); als Paristyphnin C₃₈H₆₄O₁₈ und Paridin (Parin) C₁₆H₂₈O₇ (Spaltprodukt des ersteren). — P. obovata Led. und P. polyphylla Sm. — Muscari comosum Mill.

(Zwiebel); als Comosinsäure (Comosumsäure). — M. racemosum Mill. und M. moschatum W., Traubenhyacinthe (ebenso). — Scilla bifolia L. und S. nutans SMITH (ganze Pflanze). — Convallaria majalis L., Maiblume (ganze Pflanze); Saponine Convallarin und Convallarinsäure. - Chamaelirium carolinianum WILLD. (Ch. luteum GRAY.)

(Rhizom); als Chamaelirin C₃₆H₆₂O₁₈ (oder C₅₆H₉₆O₂₈) und Helonin. — Polygonatum multiflorum All., Salomonsiegel (Wurzel); anscheinend identisch mit Saponin aus Convallaria majalis L. Smilax medica Cham. et Schl. (Wurzel); als Sarsaparillsaponin (Salseparin, Smilasaponin, auch "Smilacin"), $C_{20}H_{32}O_{10}$ (oder $C_{100}H_{160}O_{50}$). — S. ornata Hook. fil., Honduras - Sarsaparille (Wurzel); als Parillin $C_{26}H_{44}O_{10}$ und Sarsasaponin $C_{22}H_{36}O_{10}$. Ebenfalls in Wurzeln folgender: S. utilis Hemsl., S. officinalis Humb., S. papy-

racea Duch., S. aspera L., S. syphilitica Humb., S. glycyphylla Sm., S. glabra Roxb., S. lanceifolia Roxb., S. japicanga Gris., S. ferox Wall. u. a. — S. China L. (Knollen = Grindwurzel). — Aloe ferox Mill. und A. saponaria Haw. (Blätter); Saponin nur vermutet! — Asparagus officinalis L., Spargel (Beeren). — Dracaena arborea Lnk. (Blätter). — Allium Macleanii BAK., Salpamisri (Zwiebel); Saponin C₅₀H₈₀O₄₀. —

Erythronium purpurescens WATS., E. dens canis L. (E. maculatum LAM.), E. californicum L., E. giganteum Lindl. und E. revolutum Bak. (Blätter). — Medeola virginica L., "Indische Gurke" (Blätter). — Ruscus aculeatus L., Mäusedorn (Blätter). — Trillium erectum L., T. declinatum Nutt., T. nivale Red., T. stylosum Nutt., T. grandiflorum Sal. und T. pendulum W. (Wurzelstock); als Trillin. — Samuela carnerosana TREL. (Früchte). — Chlorogalum pomeridianum Kunth. (Scilla p. DC.) und Ch. divaricatum Kunth. (Zwiebel). Fam. Amaryllidaceae: Agave Lechugilla Torr. (Wurzel und Wurzelstock), tox. Saponin C₂₇H₄₄O₁₂. — In Wurzeln von A. americana L., Agave, A. foetida L. (Fourcroya gigantea VENT.) und A. cubensis HAW. (Fourcroya c. JACQ.) sowie in Blättern von A. hetera-

cantha Zucc. und Morr., Näheres unbekannt. — A.-Species ungenannt ("Maguey de Pulque"), Wurzel mit kryst. Saponin C₆₂H₉₆O₃₀? Fam. Dioscoreaceae: Dioscorea Tokoro Mak. (Wurzelknollen); Dioscin C24H38O9 neben Dioscorea-Sapotoxin C₂₃H₃₈O₁₀. — D. villosa L. (Wurzel); unsicher. — Tamus

communis L. (Wurzelstock). Fam. Iridaceae: Crocus sativus L., Safran, C. vernus Wulf., C. luteus Sam., C. variegatus

HOPPE, C. versicolor Kerr. u. a. (Zwiebel).

Fam. Orchidaceae: Paphiopedilum javanicum Pettz. (Blätter und Wurzel). — Eria retusa Endl. u. E. micrantha Lindl. (ganze Pflanze). — Cymbidium cuspidatum Bl. und C. javanicum Pfitz. (Blätter und Wurzeln), unsicher! — Platyclinis-Species (Blätter). — Pithecolobium Saman Benth., P. salutare Benth. und P. cyclocarpum

Mart. (Rinde bzw. Samen). — P. bigeminum Mart. (Inga b. Willd.) (ebenso); vielleicht identisch mit dem Alkaloid "Pithecolobin" (Leguminosae).

Fam. Saururaceae: Saururus lucidus Don. (S. cernuus L.) (Blätter). Fam. Piperaceae: Piper acuminatissimum L., "Alkatan" (Blätter). Fam. Juglandaceae: Juglans regia L., Walnußbaum (Wurzel); angeblich! Enthält

 $Glycyrrhizin\ C_{44}H_{64}O_{19}\ (oder\ C_{44}H_{60}O_{18})^{1}$.

Fam. Betulaceae: Betula alba L., Weißbirke (Blätter).

1 Glycyrrhizin wurde hier mit aufgenommen, weil es auch von Kofler mit handelt wird (S. 1130), obschon es wohl nicht zu den Saponinen gehört (s. Merck: Note 1, S. 1132).

Fam. Moraceae (Moroideae): Artocarpus incisa L., Brotfruchtbaum (Früchte); als Artocarpin? (alte Angabe). — Ficus hypogaea King. und F. hispida L. (Blätter). Fam. Proteaceae: Xylomelum pyriforme Knight (Blätter). — Roupala Pohlii Meissn.

und R. vervaeneana hort. (Blätter). — Knigthia excelsa R. Br. (ebenso).

Fam. Santalaceae: Jodina rhombifolia Hook. et Arn. (Rinde).

Fam. Loranthaceae: Viscum album L., Mistel (Saft). Fam. Polygonaceae: Rumex Patientia L., Gartenampfer (Blätter).

Fam. Chenopodiaceae: Chenopodium Quinoa WILLD., Reismelde (Kraut und Wurzeln);

Quinoasäure neben neutralem Saponin. — Ch. mexicanum Moo. (Wurzel = Mexika-

nische Seifenwurzel). — Ch. ambrosioides L., Wohlriechender Gänsenfuß (Samen).

— Ch. Bonus-Henricus L. und Ch. glaucum L. (Kraut). — Eurotia ceratioides Mey.

(Blätter). — Kochia scoparia Schrad. (Blätter). — K. arenaria Roth. und K. tricho-

phylla hort. (Samen). — Blitum capitatum L. und B. virgatum L. (Samen). — Beta

vulgaris L. var. Rapa, Zuckerrübe (Blätter, Same und Wurzel), Saponin C₂₈H₄₄O₈.

— B. vulgaris L. var. crassa, Futterrübe (ebenso). — Spinacia oleracea L., Spinat,

Saponin C₄₂H₇₈O₂₄; S. jucumina, S. tetrandra STEV. (Kraut und Samen). — Cheno-

podium anthelminticum L., "Worm-seed"; Ch. capitatum Aschers. und Ch. foliosum

ASCHERS. (Kraut und Samen). — In Blättern folgender: Atriplex Halymus I., A. hortense L., Gartenmelde, A. tartaricum L., A. vesicarium Hew., A. album Scop. (A. roseum L.), A. laciniatum L., A. Nuttalii Wats., A. litorale L., A. nitens

Schk. und A. patulum L.

Fam. Amaranthaceae: Achyranthes bidentata Bl. var. japonica. — A. hypochon-

driaca L. (Samen und Blätter). — A. melancholica L. (Samen). — A. oleracea L.

(Euxolus o. Moq.) (Blätter).

Fam. Aizoaceae: Tetragonia expansa Murr. (T. cornuta Gaerth.) (Kraut)? — Trian-

thema monogynum L. und T. pentandrum L. (Kraut); anscheinend!

Fam. Phytolaccaceae: Phytolacca abyssinica Hoffm. (Ph. dodecandra L'HÉRIT) (Früchte).

— Ph. dioica L. (Blätter); zwei Saponine, nach neueren Angaben vier. — In Blättern, Samen oder Wurzeln von Phytolacca saponacea, Ph. acinosa Roxb., Ph. bogotensis

H. B. K., Ph. decandra L. und Ph. Kaempferi Gray. Fam. Portulaceaceae: Claytonia cubensis Bonpl. (Blätter). — Talinum paniculatum I..

(Kraut).

Fam. Basellaceae: Basella alba L. (Blätter).

Fam. Caryophyllaceae: Gypsophila paniculata L. und G. Arrostii Guss. (Wurzel ==

Levantinische oder Weiße Seifenwurzel, Radix Saponariae magnalba); Saponalbin

(auch Struthiin oder Levantinisches Sapotoxin) $C_{18}H_{28}O_{10}$ und Methylsaponalbin

 $C_{18}H_{27}O_{10}CH_3$. — Anscheinend auch in G. Struthium L. (Wurzel = Ägyptische

Seifenwurzel). — In Wurzeln folgender: G. acutifolia Fisch., G. altissima L., G. cretica

Sibth., G. effusa Tausch., G. fastigiata L. und in Kraut, Wurzel und Blüte von

G. elegans L. — G. vaccaria Sibth. (ob die Saponine dieser Pflanzen identisch, ist fraglich). — Lychnis Githago Scop. (Agrostemma G. L.), Kornrade (Samen,

auch Wurzel und Blüte); Agrostemmasapotoxin ($C_{19}H_{30}O_{10})_4$ und Agrostemmasäure ($C_{19}H_{30}O_{10})_6$. — L. chalcedonica L., L. dioica L., L. alba Mill., L. vespertina Sib. und L. indica Benth. — L. flos cuculi L., Kuckucksblume (Kraut und Wurzel); als Lychnidin. - Agrostemma coeli rosea L. (Kraut, Blüten und Wurzeln). -

Herniaria glabra L., Kahles Bruchkraut (Kraut); als Herniariasaponin und

Herniariasäure. - H. hirsuta L., Rauhes Bruchkraut (ebenso). - H. incana Lam.

und *H. argea* Boiss.

Saponaria officinalis L., Seifenkraut (Wurzelstock = Rad. Saponariae rubrae.

Rote Seifenwurzel, und Samen?); als Saporubrin (Saponaria-Sapotoxin) (32H54O18

(C₁₈H₂₈O₁₀ oder C₇₂H₁₁₂O₄₀). — Ahnliches oder gleiches Saponin in S. multiflora hort.,

S. ocimoides L. und S. Vaccaria L. (Wurzel, Kraut und Blüten). — In Wurzel und

Kraut folgender: Dianthus Armeria L., Grasnelke, D. barbatus L., Bartnelke, D. caesius Sm., D. Carthusianorum L., Karthäuser Nelke, D. Caryophyllus L.,

Gartennelke, D. chinensis L., D. hispanicus L., D. plumarius L. und D. prolifer L. In Wurzel von Melandrium pratense Roehl (M. album L.), Weiße Lichtnelke,

und M. rubrum Geke., Rote Lichtnelke, identisch mit Lychnis-Saponin.

Acanthophyllum squarrosum Boiss. und A. macrodon Edgev. (Wurzelstock). — Avenaria serpyllifolia L. (Kraut). — Viscaria vulgaris Rohl. (Lychnis Viscaria I.),

Pechnelke (ganze Pflanze mit Wurzel). - In Wurzeln folgender: Silene inflata SM. (S. vulgaris GRCKE.), Taubenkropf, S. nutans L., S. virginica L., S. viscosa

Pers., S. Armeria L. und im Kraut von S. procumbens L. — Paronychia bonariensis DC. (Samen). — P. capitata Lam. (Kraut).

Fam. Ranunculaceae: Helleborus niger L., Schwarze Nieswurz (Rhizom und Blätter); als Helleborin C₂₈H₃₆O₆ und C₂₇H₃₆O₆, nach anderen auch Helleborein, ist neuerdings bestritten1. — H. viridis L., (H. dumetorum Waldst. et Kit.), Grüne Nieswurz, und H. foetidus L. (Wurzelstock); wie vorige. — Pulsatilla vulgaris Mill. (Wurzelstock). —

Hepatica triloba Chaix., Leberblümchen (ebenso). — Nigella sativa L., Schwarzkümmel (Samen und Kraut); neutrales Saponin Melanthin (kaum bekannt) und

Melanthinsäure C₃₀H₅₂O₁₀ (Formel strittig). — Ähnliches S. in N. damascena L., Türkischer Schwarzkümmel (Samen). — Clematis Vitalba L., Waldrebe (blühende Zweige); als Caulosaponin (= Leonin C₅₄H₈₈O₁₇. — In Blättern und

Zweigen folgender: C. aethusifolia Turcz., C. Bergeroni Lav., C. buchaniana DC., C. calycina AIT., C. Flammula L., C. fortunei Moore, C. Frensontii Wats., C. grata Wall., C. Hendersonii hort., C. integrifolia L., C. peruviana DC., C. lanuginosa Lindl., C. orientalis L., C. Pitcheri Torr., C. recta L. und C. viticella L. — Adonis vernalis L.

und A. aestivalis L. (Kraut); als Adoninsäure. — In Wurzel und Wurzelstock folgender: Anemone hepatica L. und A. Pulsatilla L. — A. ranunculoides L. und A. silvestris L. (Blätter und Wurzelstock). — In Knollen bzw. der ganzen Pflanze folgender: Ranunculus paucistamineus und R. Ficaria L., Feigwurz, wahrscheinlich

identisch mit altem Glucosid "Ficarin". — R. bulbosus L. und R. lanuginosus L. (fraglich). — Trollius pumilis Don., T. chinensis Bge. (Blätter).

Fam. Berberidaceae: Caulophyllum thalictroides MICHX. (Leontice Thalictrum L.), Blauer Hahnenfuß (Rhizom und Wurzeln); Caulophyllosaponin C68H104O17 und Caulosaponin (= Leontin) C₅₄H₈₈O₁₇. — Leontice Leontopetalum L. (Wurzelstock). — Berberis aristata DC. (Wurzel). Fam. Menispermaceae: Diploclisia macrocarpa Miers. (Cocculus macrocarpus W. et A. BL. (Blätter), zwei verschiedene Saponine. — Tiliacora racemosa Colebr. (Blätter). —

Coscinium Blumeanum Miers. (Blätter). — C. fenestratum Colebr. (Menispermum f. GAERTN.) (Holz = Columboholz, oder Blätter). — Stephania hernandiaefolia Walp. (Blätter). — Hypserpa cuspidata MIERS. (ebenso); zweifelhaft. — Tinospora Rumphii Boerl., "Makabuhay" (Blätter); glycyrrhizinähnliche Substanz. — Limacia macrophylla Miq. (Hypserpa cuspidata Miers. var. microphylla Boerl.) (Blätter). Fam. Magnoliaceae: Drimys Winteri Forst. und D. aromatica Müll. (Kraut); nicht sicher! — In Früchten von Illicium verum Hook., Echter Sternanis, und I. religiosum Sieb., Japanischer Sternanis (anscheinend). — Liriodendron tulipifera L.,

Fam. Myristicaceae: Myristica fragrans Houtt., Muskatnußbaum (Samen = Muskatnüsse). Fam. Capparidaceae: Capparis spinosa L., Echte Kapper (Blütenknospen = Kappern). — Crataeva religiosa Forst. (Rinde und Samen). Fam. Cruciferae: Capsella bursa pastoris Mnch., Hirtentäschelkraut (Kraut). —

Tulpenbaum, und L. chinense SARG. (Blätter).

Lepidium oleraceum Forst., L. piscidium Forst. und L. owaihiense Chem. et Schl. (Kraut); anscheinend! Fam. Saxifragaceae: In Blättern von Saxifraga Andrewsii Harv., S. cortusifolia Sieb.,

S. cuneitolia L. und S. Sibthorpii Bois. — Chrysoplenium opposititolium L., Milzkraut (Blätter). — Hydrangea arborescens L. (H. hortensis Sm.), Hortensie (Wurzel-

rinde). — In Samen folgender: Philadelphus grandiflorus Willd., Ph. tomentosus Don., Ph. Lewisii Pursh., in Blättern von Ph. Coronarius L., Unechter Jasmin, $Ph.microphyllus\,\mathrm{Gray}\,\mathrm{und}\,Ph.\,Lemoinei\,\mathrm{hort.-}Callicoma\,serratifolia\,\mathrm{Andr.}\,(\mathrm{Bl\"{a}tter}).-$ Deutzia staminea R. Br., D. gracilis Sieb. und D. setchuenensis Franch. (Blätter). Fam. Pittosporaceae: In Blättern von Pittosporum cornifolium Cunn., P. crassifolium Sol., P. densiflorum Pütt., P. erioloma Moore, P. eugenoides Cunn., P. huttonianum Kirk., P. rhombifolium Cunn., P. Tobira Ait., in Blättern und Rinde von P. coriaceum AIT. und P. undulatum Vent.; in Früchten von P. phillyraeoides DC., Rinde

von P. floribundum W. et A., P. viridiflorum SIMS. und P. javanicum BL.; vielleicht identisch mit dem Glykosid Pittosporin. - Billardiera longifolia Labill. (Blätter). -Staavia radiata Dahl. Fam. Rosaceae (Spiraeoideae): Quillaja Saponaria Mol., Seifen baum³ (Rinde = Seifenrinde, Cortex Quillajae chilensis); Quillajasapotoxin (Quillain) C₁₇H₂₆O₁₀ und Quillaja-

säure C₁₉H₃₀O₁₀. — Wahrscheinlich auch in Q. lancifolia Don., Q. brasiliensis Mart., Q. Sellowiana Walp., Q. smegmadermos DC. und Q. Peppigi Walp. — In Blättern von Spiraea japonica L., im Samen von S. Aruncus L., S. bella Sims, S. canescens Don., S. Humboldtii hort., S. digitata Willd. (S. palmata Pole), S. laevigata L. und Ulmaria Filipendula L. — (Pomoideae): Eriobotrya japonica Lindl. (Mespilus j. Thbg.), Japanische Mispel (Blätter).

Wird aber bei Merck: Saponine 1929 (Wissenschaftliche Abhandlungen Nr. 42, 59) noch aufgeführt. Siehe Note 1 auf S. 1137. ² Siehe Note I auf S. 1133.

als $Onon C_{2}$

Fam. Leguminosae (Mimosoideae): Acacia concinna DC. (Frucht und Rinde) und var. rugata Ham.; als Acaciasaponin $C_{20}H_{32}O_{10}$. — A. anthelmintica Baill. (Albizzia a. Brogn.) (Rinde = ,, Musenna-Rinde", und Hülsen). — A. Cunninghamii Hook. (Hülsen). — A. delibrata Cunn. (ebenso). — A. implexa Benth. (Rinde). — A. pul-

Willd. (A. arabica Willd.) (Früchte). — A. verticillata Willd. (Samen).

chella R. Br. (Blätter). — A. procera Willd. (Albizzia p. Benth.) (Rinde). — A. vera

In Rinde von Albizzia amara Boiv., A. Lebbek Benth. (A. latifolia Boiv., Acacia L.

Willd.), A. lebbekoides DC., A. procera Benth. und A. stipulata Boiss. (Acacia marginata Ham.). — In Rinde und Wurzel von A. lophantha Benth. und in Blättern, Rinde und Samen von A. Saponaria Bl. (Inga S. Willd.). — Entada scandens Benth. (Mimosa sc. RoxB.), Riesenbohne (Samen, auch Holz und Rinde); als neutrales Entadasaponin C45H66O30 und saures Entadasaponin C33H56O18 (auch C18H28O10 oder C₅₂H₈₈O₂₈). — E. polystachya DC. (Rinde und Blätter). — Calliandra portoricensis Benth. und C. Houstoni Benth. (Wurzelrinde). — Mimosa Saponaria Roxb. (M. sepiaria Benth.) (Rinde). — M. acacioides Benth. (Samen); vermutlich! — Enterolobium cyclocarpum Grieseb. und E. Timbouva Mart. (Rinde). — Piptadenia peregrina

Benth. (Samen). — Prosopis dubia H. B. K. (Rinde). — P. juliflora DC. (Blätter). — Tetrapleura Thonningii BENTH. (Frucht und Rinde). — Xylia dolabriformis BENTH. (Mimosa Acle Bl.) (Rinde). — (Caesalpinioideae): Gleditschia triacanthos L., Amerikanischer Bohnenbaum (Samen); glycyrrhizinähnliche Substanz¹. — G. horrida Mak. (Hülsen, Rinde und Samen); als Gleditschia-Saponin $C_{59}H_{100}O_{20}$. — G. japonica MIQ. (ebenso). — G. ferox Desf. und G. orientalis Bosc. (Hülsen). — G. chinensis Lam. (Hülse, Samen und Rinde). — G. amorphoides Griseb. (anscheinend!). — Mezeneurum

sumatranum W. et A. (Blätter). — Gymnocladus canadensis Lam. (G. dioica Kch.), "Kentucky-Kaffeebaum". — G. chinensis Ball., "Seifenbaum"2 (Samen). — Cercis canadensis L. und C. chinensis Bunge (Blätter). — Castanospermum australe Cunn. (Blätter). — Cassia marylandica L. (Blätter und Samen). — Caesalpinia Bonducella Flem. (Samen). — (Papilionatae): Glycine Soja Sieb. (Soja hispida Mnch.), Sojabohne (Same). In Blättern und Rinden von Milletia auriculata Bak., M. caffra Meisn., M. ferruginea Вак., M. pachycarpa Вентн, M. piscidia Wight., M. rostrata Miq. und M. sericea W. et A., anscheinend. — M. atropurpurea Вентн. (Samen). — Robinia Pseudacacia L.,

Robinie (Kambialsaft). — Bowdichia major Mart. (Wurzelrinde); als Sicopirin C₁₆H₁₂O₅. — Trigonella foenum graecum L., Bockshornklee (Samen); Trigonella-Saponin $C_{40}H_{44}O_{21}$. — Galega officinalis L. var. alba (Blätter). — G. officinalis L., Geisklee und G. orientalis Lam. (Samen). — Medicago sativa L., Luzerne, "Alfalfa" (Kraut); Alfalfasaponin C₂₇H₃₇NO₁₆. — Dolichos speciosus Bog. (Samen und Zweigrinde). — Derris uliginosa Benth. (Dalbergia heterophylla WILLD.) (Rinde). — Phaseolus multiflorus Lam. var. β -coccineus (Wurzel); als Phaseosaponin $C_{50}H_{84}O_{20}$. — P-radiatus L. var. aureus Prain (Samen); drei verschiedene glucosidische Saponine (1932). —

Onospin (anscheinend sekundär) C24H26O10 und Pseudoononin

Wurzeln). In Blättern von Oxytropis lapponica GAUD. und vermutlich von O. Lambertii Pursh. — Halimodendron argenteum Fisch. (Blätter). — Psoralea macrostachya DC. (Samen und Blätter). — Astragalus maximus WILLD., A. baeticus L. (A. lusitanicus LAM.), A. galegiformis L. und A. hamosus L. (Samen). — A. Sarcocolla Dym.; im Gummi (Sarcocolla).

Pachyrrhizus angulatus Rich. — Ononis spinosa L., Dornige Hauhechel (Wurzel);

scheinend auch in O. hircina L., O. repens L. und O. antiquorum L. (Kraut, Samen und

Glycyrrhizin1 in folgenden: Ononis spinosa L., Dornige Hauhechel (Wurzel); anscheinend! — Glycyrrhiza glabra L., Süßholz (Wurzel = Süßholzwurzel); als Kund Ca-Salz. — G. echinata L. (ebenso). — Auch im Wurzelst. folgender: G. glandulifera Kar. et Kir. — G. lepidota Pursh. — G. uralensis Fisch. — G. asperrima L. u. a. — Astragalus glycyphyllos L., anscheinend! — A. Sarcocolla Dym. (im Šarcocollin), Glycyrrhizin zweifelhaft! — Arachis hypogaea L., Erdnuß (ganze Pflanze). — Abrus preca-

torius L., Paternostererbse (Blätter und Wurzel = "Indische Liquiritia"). -Periandra dulcis Mart. (Wurzel). — P. mediterranea Taub. (ebenso). Fam. Linaceae: Roucheria Griffithiana Planch. (Rinde).

Fam. Zygophyllaceae: Guajacum officinale L., Guajacbaum (Rinde und Holz); Guajacsaponin $C_{22}H_{36}O_{10}$ und Guajacsaponinsäure $C_{21}H_{34}O_{10}$ (durch Hydrolyse Guajacsapogenin Guagenin, 1931), Guajacblättersaponinsäure. — G. arboreum DC. und G. sanctum L. (Blätter). — Bulnesia Sarmienti Lor. (Holz, Rinde, Wurzel, Blätter

² S. Note 1 auf S. 1137. Siehe Note 1 auf S. 1133.

und Zweige); Bulnesia-Saponin C₂₂H₃₄O₁₀. — Balanites aegyptiaca Wall. (B. Roxbourghii Plance.), "Sump" (Fruchtfleisch, Rinde und Wurzel); Balanites-Saponin

bourghii Planch.), "Sump" (Fruchtfleisch, Rinde und Wurzel); Balanites-Saponin $C_{18}H_{28}O_{10}$.

Fam. Rutaceae (Rutoideae): Dictamnus albus L., Weißer Diptam (Wurzel = Spechtwurz, Aschwurz). — Walsura piscidia RoxB. (Rinde). — Im Samen von Xanthoxylum alatum RoxB.; im Holz von X. Pentanome DC., X. piperium DC., Japanischer Pfeffer, X. scandens Rr. und im Samen von X. Pentanome DC., A. piperium DC., Japanischer

Pfeffer, X. scandens Bl. und im Samen von X. lanceolatum Poir. (als "Sioer"). — (Toddalioideae): Ptelea trijoliata L. (Blätter). — Choisya ternata H. B. K. (Blätter). Fam. Burseraceae: Commiphora Playfairii Engl. (Balsamodendron Pl. Hook. f.) (im Gummi). Fam. Polygalaceae: Polygala amara L. (Wurzeln); neutrales Saponin C₃₄H₅₂O₂₀ und saures Saponin C₂₂H₃₆O₁₀; identisch mit Senegin und Polygalasäure. — P. Senega L.

Fam. Polygalaceae: Polygala amara L. (Wurzeln); neutrales Saponin $C_{34}H_{52}O_{20}$ und saures Saponin $C_{22}H_{36}O_{10}$; identisch mit Senegin und Polygalasäure. — P. Senega L., Senega - Kreuz blume (Wurzelstock = Senegavurzel); Polygalasäure $C_{22}H_{36}O_{10}$ und Senegin (Senegasaponin) $C_{18}H_{28}O_{10}$. — P. alba Nutt. (Wurzel = "Falsche Senegavurzel") und P. tenuifolia (Wurzel = "Japanische Senegavurzel"). — In Blättern von Polygala venenosa Juss., in Wurzelrinde von P. major Jacq., P. angulata DC., P. Boykini Nutt., P. caracasana H. B. K., P. diversifolia L., P. latifolia Torr., P. pauciflora Willd., P. purpurea Nutt., P. sanguinea Micha., P. chamaebuxus L., P. monticola H. et B., P. virginica, P. paniculata L. und P. monnina, P. vulgaris L., Gemeine Kreuz blume (Kraut). — Xanthophyllum lanceolatum Boerl. (Samen = "Olnüsse von Singapore"). — Badiera diversifolia DC., anscheinend. — In Wurzel

und Rinde von Monnina polystachia R. et P., M. salicifolia R. et P. und M. pterocarpa R. et P., als "Monninin". — Securidaca longepedunculata Free. (Wurzelrinde); saures und neutrales Saponin.

Fam. Euphorbiaceae: Mercurialis annua L., Jähriges Bingelkraut (Kraut und Samen); saures und neutrales Saponin. — M. perennis L., Ausdauerndes Bingelkraut (ebenso); ob mit vorigem identisch, ist nicht sicher. — Baccaurea javanica Müll. (Adenocrepis j. Miq.) (Rinde). — Jatropha multifida L. (Blätter der rotblühenden

Art). — Euphorbia Peplus L., Garten-Wolfsmilch (Kraut); neutrales und saures Saponin. — E. helioscopia L. (Tithymalus h. Scop.), Sonnenwendige Wolfsmilch, ebenso. — In Wurzelrinde von Phyllanthus distichus Müll., Ph. urinaria L., Ph. Emblica Willd., Ph. brasiliensis Müll., Ph. piscatorum H. B. K., Ph. Conami Sw. und Ph. falcatus Sw. — Lebidieropsis orbicularis Müll. (Cleistanthus collina Benth. (Rinde).

Fam. Celastraceae: Lophopetalum toxicum Loher. (Rinde); vielleicht identisch mit Glucosid Lophopetalin (Rabelaisin).

Fam. Hippocastanaceae: Aesculus Pavia L., Rote Kastanie (Wurzel). — A. Hippocastanum L., Roßkastanie (Samen = Kastanien); als Roßkastanien-Saponin

C₁₆H₂₄O₁₀, Aphrodaescin C₅₂H₃₂O₂₃ (C₂₈H₃₈O₁₀), Argyraescin C₅₄H₈₆O

Fam. Sapindaceae: Pappea capensis ECKL. et KEYH. (Preßkuchen). — Dodonea viscosa Jacq. — Nephelium lappaceum L. (Fruchtschale). — N. longana Camb. (Samen). — In Früchten von Sapindus trijoliata L., Se if en ba um 1, S. utilis Trab., S. viricata St. Hil. (hier Rinde), S. acuminata Rafin., S. balica Radl., S. manatensis, S. oahuensis Hill., S. vitiensis Gray, S. marginata Willd., S. senegalensis Poir., S. rubiginosus Roxb. und S. Mukorossi utilis Trab. — S. Rarak DC. (Früchte), Rarak-Saponin C₂₄H₄₂O₁₅. — S. Saponaria L., Seifen ba um¹ (Frucht, Rinde und Blätter); Sapindus-Sapotoxin C₁₇H₂₆O₁₀. — S. Mukorossi Gaertn. (Fruchtfleisch und Rinde); wahrscheinlich mit vorigem identisch. — Deinbollia Nyikensis Bak. (Wurzelrinde). — Dialopsis africana Radl. (Samen). — Ataloya-Arten (Samenschalen). — Athyana-Arten (ebenso). — In Früchten von Blighia sapida Kon. (Cupania s. Kon., Frucht als Akee-Apple) und

Spec. (ebenso). — Diatenopteryx-Spec. (ebenso). — Dilodendron-Spec. (Blätter). — Dodonaea viscosa Jacq. (Blätter und Embryo). — Entropy Spec. (Früchte). — Exothea-Arten (Samenschale und Embryo). — Erythrophysa-Arten (Samenschale). — Filicium-Arten (Früchte). — Ganophyllum falcatum Bl. (Rinde und Embryo). — Guioa-Species (Früchte). — Haplocoelum inopleum Radlik. u. a. H.-Arten (Blätter, Früchte und Embryo). — Harpullia arborea Radlik. und H. rupestris Bl. (H. cupanoides Roxb.) (Rinde). — H. thanatophora Bl. (Embryo). — Hippobromus-Arten (Frucht-

Cupania regularis Bl. — Bridgesia-Arten (Samenschalen). — Cardiospermum Halicababum L. (Blätter und Wurzel). — Conchopetalum-Spec. (Samenschale). — Cossignia-

schalen). — H. thanatopnora Bl. (Embryo). — Hippooramus-Arten (Fracti-schalen). — Hypelate trifoliata (Blätter). — Jagera-Spec. (Frucht). — Koelreuteria-Arten (Samenschale). — Lepidopetalum-Species (Früchte). — Lepisanthes heterolepsis

1. "Seifenbaum" ist auch Quillaja Saponaria (Rosaceae), Gymnocladus chinensis

1138

M. Hadders und C. Wehmer: Vorkommen der Saponine.

Bl. (ebenso). — Llagunosa-Arten (Samenschale). — Magonia pubescens St. Hil. und

M. glabrata St. Hil. (Samen, Blätter und Wurzelrinde). - Otophora amoena Bl. (Früchte). — Paullinia sorbilis Mart. und P. Cupana H. B. et K. (Samenschale). — Pancovia Delavayi Franch. (Erioglossum D. Fr.) (Früchte). — Pometia glabra Forst. und P. tomentosa Forst. (ebenso). — Pseudima frutescens Radlk. (ebenso).

(Blätter). — Xyrospermum acuminatum RADLK. und X. laciniatum L. (Früchte und Blätter).

Fam. Rhamnaceae: Helinus ovatus E. Meyer (Blätter). — Colletia cruciata Gill. et HOOK. (Zweige und Stamm), als Currosaponin. — C. spinosa Lam. (Blätter). — In Blättern und zum Teil in Samen von Ceanothus americanus L., Seckelblume, C. azureus Desf., C. integerrimus Hook., C. ovatus Desf., C. thyrsiflorus Eschw. und C. velutinus Dougl., "Mountain Balm". — Colubrina reclinata Brogn. — C. asia-

In Blättern von Sarcopteryx squamosa RADLK. (Sapindus s. ROXB.) und S. melanophloea RADLK. — Serjania piscatoria RADLK., S. cuspidata CAMB. und S. ichthyoctona RADLK. (Blätter). — Smelophyllum-Species (ebenso). — Stocksia-Arten (Samenschale). — Talisia esculenta Radlk. (Šapindus e. St. Hil.) (Wurzel); fraglich! — Trigonachras-Species (Früchte). — Tripterodendron-Species (Blätter). — Valenzuelia-Species

tica Brogn. (Rinde). — Discaria serratifolia Benth. (Blätter). — Gouania domin-

gensis L. (Stiele). — G. tomentosa Jacq. (Rinde). — Zizyphus Joazeiro Mart. (Wurzel). Fam. Elaeocarpaceae: Monoceras robustum M1Q. (Rinde und Blätter). — Sloanea javanica Szysz. (Rinde); als A- und B-Sloanein. — Elaeocarpus grandiflorus Sm. (Blätter). — E. macrophyllus Bl. und E. ovalis Miq. (Blätter und Rinde).

Fam. Tiliaceae: Tilia cordata MILL. und T. platyphyllos Scor., Winter- und Sommerlinde (Blüten). — Grewia piscatorum HANCE und G. terruginea HOCHST.

Fam. Caryocariaceae: Caryocar glabrum Pers. (Rhizobolus g. Corn.) und C. amygdaliferum Cavan. (Samenkerne). Fam. Theaceae: Camellia assamica L. (Thea chinensis L. var. assamica), Assam-Tee

(Samen); als Assamin $C_{18}H_{28}O_{10}$ und Assaminsäure. — C. japonica L., Japanischer Ziertee, Camelie (Samen); als Camellin oder Camellia-Saponin $C_{57}H_{90}O_{28}$. — C. Sasangua Thbo. (Samen); Sasanguasaponin $C_{73}H_{118}O_{30}$ (1930). — C. theifera GRIFF. (Thea chinensis L.), Chinesischer Teestrauch (Samen und Zweige); Teesaponin C₁₈H₂₈O₁₀. — Schima Noronhae Reinw. (Gordonia javanica Hook.) (Rinde und Blätter); als Schimasaponin und Schimasaponinsäure. — Sch. Wallichii Chois. (Blätter). — Gordonia excelsa Bl. (ebenso). — Adinandra lamponya Miq. (Blätter). —

Stuartia Pseudo-Camellia Max. (Holz und Rinde). — Ternstroemia Toquian F. VILL. (Rinde). — In Blättern folgender: T. gedehensis Teijsm. — Pyrenaria serrata Bl. var. oidocarpa Boerl. — Saurauja cauliflora DC. var. crenula Boerl. — Laplacea subintegerrima Miq. (Haemocharis s. Miq.). Fam. Guttiferae: Calophyllum Calaba Jacq. (Blätter). — C. Inophyllum L., "Tamanu",

und C. montanum VIEILL. (ebenso); anscheinend! — Hypericum perforatum L. (H. vulgare Lam.), Johanniskraut, und andere H.-Arten (Kraut).

Fam. Violaceae: Viola odorata L., Wohlriechendes Veilchen (Wurzelstock). -

V. tricolor L., Stiefmütterchen (Kraut). Fam. Flacourtiaceae: Gynocardia odorata R. Br. (Hydnocarpus o. Ait.); Fruchtfleisch.

Fam. Passifloraceae: Modecca trilobata Roxb., anscheinend! — Carica Papaya L., Melonenbaum (Blätter); unsicher, ob Saponin? Fam. Begoniaceae: In einigen Begoniaceen (Species nicht angegeben).

Fam. Cactaceae: Cereus gummosus Engelm. (Droge); als Cereinsäure C66H 116()28, Saponin identisch mit dem S. von Yucca s. S. 1133, Fam. Liliaceae. Fam. Penaeaceae: Penaea Sarcocolla L., P. mucronata L. und P. squamosa L.; Glycyr-

 $rhizin^1$. Fam. Thymelaeaceae: Dirca palustris L. (Blätter). Fam. Lecythidaceae: Barringtonia insignis MIQ. (Wurzel- und Stammrinde). B. Vriesei Teijsm. et Binn. (Rinde und Samen), als Barringtonia-Saponin C18 H28O10. —

B. speciosa Gaertn. (Samen); Barringtonin C₁₈H₂₈O₁₀. — B. racemosa L. — Chydenanthus excelsus Miers. (Samen); Chydenanthin C₂₁H₃₄O₁₀. — Lecythis amara Aubl. (Rinde). — Napoleona Whitfieldii Houtt. (Blätter).

Fam. Combretaceae: Combretum bracteosum Brandis (Blätter). Fam. Araliaceae: Panax repens Maxim. (Rhizom), Panaxsaponin C₂₄H₄₀O₁₀ (C₂₄H₃₄O₄(OH)₆), neben Panaxtoxin (1932). — P. Ginseng C. A. MEYER (Wurzel

= Echte Ginsengwurzel); Saponin Panaquilon, nach neueren (1932) Panaxin C₃₈H₆₆O₁₂ oder $C_{36}H_{68}O_{12}$. — P. quinquefolium L. (Wurzel = Amerikanische Ginsengwurzel); Saponin Panaquilon. — P. fruticosus L. (Blätter und Wurzel). — Kalopanax ricini-

¹ Siehe Note auf S. 1133.

folium MIQ. (Stamm- oder Wurzelrinde); zwei Saponine Kalosaponin und Kalotoxin (durch Hydrolyse Prosapogenin Isokalotoxin und Kalosapogenin) (1932). — Hedera

Helix L., Efeu (Blätter, Frucht und Samen); α-Hederin C₄₂H₆₆O₁₁. — Aralia montana BL. (Rinde und Blätter); Saponin A1, A2 und B. — A. spinosa L. (Rinde und Wurzel);

als Araliin. — A. chinensis L. var. glabrescens (Wurzelrinde). — A. japonica Theg. (Blätter). — A. Sieboldii hort. (Fatsia japonica DC. et Plan. (Blätter); als Fatsia-sapotoxin C₃₇H_{c2}O₁₀ und Fatsin (C₃₁H₅₃O₂₀)_n. — Polyscias nodosa Seem. (Blätter); a-Saponin C₂₅H₄₂O₁₀ und δ-Saponin C₂₂H₃₅O₁₀. — Trevesia sundaica Miq. (Rinde und Blätter); mt vorigem nicht identisch! — Heptapleurum emarginatum Seem. und

H. ellipticum Seem. (Paratropia e. Miq.) (Blätter).
Fam. Umbelliferae: Myrrhis odorata Scop., Myrrhenkerbel, Glycyrrhizin¹. — Chaerophyllum odoratum Lam. (Kraut); ebenso. — In Blättern von Eryngium amethysticum L.,

in Wurzeln von E. campestre L., Feld-Männertreu, E. foetidum L., "Walang doeri", E. maritimum L., Meerstrands-Männertreu, und E. planum L. — Pimpinella Saxifraga L., Gemeiner Bibernell (Wurzel); Pimpinella-Saponin C23H36O18.

- P. magna L., Großer Bibernell (Wurzel). — Sanicula marylandica L. (Wurzel). - S. europaea L., Sanikel (ganze Pflanze). Fam. Primulaceae: Anagallis femina Mill. und A. coerulea Schr. (Wurzel und Kraut). —

A. arvensis L., Ackergauchheil (Same und Wurzel); neutrales Saponin, ähnlich Senegin und Quillajasapotoxin, und saures Saponin, ähnlich Polygalasäure. Als $Cyclamin^2$ (Arthanitin) $C_{36}H_{56}O_{18}$ (oder $C_{20}H_{34}O_{10}$) in folgenden Arten: Cyclamen europaeum L., Alpenveilchen (Knolle). Auch in Knollen folgender Species: C. graecum Lk. — C. repandum Sibth. — C. Coum Mill. — C. hederaefolium

AIT. — C. neapolitanum Ten. — C. persicum Sibth. — C. latifolium Sib. — In Blättern und Blüten von Primula acaulis HLL., Stengellose Primel, P. hirsuta

ALL., Rauhhaarige Primel, P. inflata LEHM., P. columnae TEN.; in ganzer Pflanze von P. grandiflora LMK., P. Auricula L., Aurikel, P. farinosa L., Mehlige Primel. — P. japonica Gr., P. Cockburniana Hemsl., P. minima L., P. pubescens Loisl., P. spectabilis Tr., P. Clusiana Tausch und P. sinensis Lindl. — P. officinalis Jacq., Schlüsselblume (Wurzelst.); neben Primulasäure (Primulin).

P. Sieboldii Morr., "Sakuraso" (Wurzelstock); als Sakurasosäure, vielleicht identisch mit Primulasäure. — P. elatior JACQ., Gartenprimel (Wurzel); als Eliator-Saponin. — Trientalis europaea L. (Wurzelstock). — Androsace chamae-

jasme Koch., A. lactea L., A. carnea L. und A. villosa L. (ganze Pflanzen). — Aretia Vitaliana Murr. (ebenso). — Cortusa Mathioli L. (Blätter). — Samolus Valerandi L. (ganze Pflanze). — Soldanella alpina L., S. montana Willd, S. pusilla Bemg., S. minima Hoppe u. S. umila Bg. (ganze Pflanze). — Lysimachia Nummularia L., Pfennigkraut, L. nemorum L. (Kraut). — L. vulgaris L., Gilbweiderich (Rhizom). Fam. Myrsinaceae: Aegiceras majus GAERTN. (Rinde und Samen); als Aegiceras-Saponin C₂₂H₃₀O₄(OH)₆. — Maesa pirifolia MiQ. (Rinde und Blätter). — In Rinde und Blättern einiger Ardisia-Arten, vermutlich von Ardisia Basaal Röm. et Sch.

(Embelia robusta Roxb.) und A. Tseriam-Cottam A. DC. Fam. Sapotaceae: Argania Sideroxylon Röm. et Schult. (Sideroxylon spinosum L.), "Argan tree" (Samen und Preßkuchen); als Arganin, identisch mit Sapotin. -Achras Sapota L., Sapotiilbaum (Blätter, Samen und Rinde), Achras-Saponin $C_{37}H_{64}O_{18}$ (oder $C_{21}H_{34}O_{10}$) und -Sapotin's $C_{29}H_{52}O_{20}$. — A. Sapota L. var. sphaerica Beg. (Samen); von anderen auch Sapotinin benannt. — Bassia longifolia L. (Illipe Malabrorum Koen.) (Samen = Movrasamen), Movrin $C_{17}H_{26}O_{10}$ (nach anderen C₅₁H₈₄O₃₂). — B. butyracea ROXB., Indischer Butterbaum (Samen); anscheinend! B. latifolia Roxb. (Illipe l. Engl.), "Moatree", Mahwabaum (Samen = Illipe-

nüsse und Blätter), Illipe-Saponin С'17 Н₂₆О₁₀. — Payena Leerii B. et Ноок. (Samen). — P. Suringariana var. Junghuhniana Burck. (Bassia sericea Bl.). — Palaquium borneense Burck. (Samen). — P. Beauvisage Burck (Blätter). Mimusops hexandra Roxb., Rayanbaum; M. Djave Engl., Djavebaum (Samen = Njarinüsse) und M. coriacea (Samen); angeblich! — M. Elengi L. (Samen); Mimusopssaponin C₃₇H₆₄O₁₈; Saponin auch in Rinde und Blüten, ob mit Samensaponin identisch, ist nicht angegeben. — M. Kauki I. (Samen). — Sideroxylon bancanum Burck (Blätter). — S. indicum Burck (Blätter und Rinde). — S. Richardi

v. Müll. (Rinde), als Glycyrrhizin¹. — Lucuma glycyphloea Mart. et Eichel (Rinde = Monesiarinde); Monesin, auch Glycyrrhizin¹. — Illipe Maclayana F. v. M. (Samen); Autranella congolensis CHEV., "Kolo" (Samen). als Maclayin C₁₇H₃₂O₁₀

² Siehe Note 1 auf S. 988.

³ Nicht zu verwechseln mit dem Bitterstoff Sapotin und Alkaloid Sapotin. 4 Nicht im Index Kewensis! Vielleicht Druckfehler?

¹ Siehe Note auf S. 1133.

Baillonella toxisperma Pierre (Samen = "Djave"-Samen). — Dumoria Heckeli Pierre (ebenso). — D. africana Chev., "Yaka-Yaka" (wie vorige). — Chrysophyllum Cainito DC. (Lucuma C.), Cainito, und Ch. Roxbourghii Don. (Samen).

Fam. Styraceae: $Styrax\ japonicus\ Sieb.\ et\ Zucc.\ (Fruchtschale);\ Jegosaponin\ C_{55}H_{80}O_{25}$ (nach anderen [1927] $C_{61}H_{96}O_{27}$). Fam. Oleaceae: Forsythia intermedia Zab. (Blätter). — F. suspensa Vahl. (Samen). —

Phillyrea media L. (Blätter und Samen). Fam. Loganiaceae: Nicodemia diversifolia Ten. (Blätter). — Buddleia globosa Hope und B. diversijolia Ten. (Blätter). — B. Lindleyana Fort. und B. variabilis Hemsl. (ebenso). — Wahrscheinlich auch in Blättern und Zweigen von B. madagascariensis

LAM., B. brasiliensis JACQ., B. currifolia LINDL. und B. verticillata H. B. et K.

Fam. Gentianaceae: Exacum affine Balf. (Blätter). Fam. Apocynaceae: Nerium odorum Sol. (Rinde, Samen und Wurzel); als Neriodorein.

- Strophanthus gratus Franch. (St. glaber Corn.) (Samen); g-Strophantinsäure

(C21H34Q10)4. — Št. Letei MERR. (Stamm- und Wurzelrinde). — Vinca minor L., Immergrün (Blätter), ob Saponin, ist fraglich. Fam. Asclepiadaceae: Xymalobium undulatum R. Br. (Wurzel = ,,Chonga"). Marsdenia Condurango Reichb. (Condurangorinde); als Condurangin. — Vince-

toxicum officinale L., Gemeine Schwalbenwurz (Wurzelstock); als Asclepiassäure. Fam. Convolvulaceae: Ipomoea maritima R. Br. (Convolvulus brasiliensis L.) (Wurzel). Fam. Polemoniaceae: Polemonium reptans L. (Blätter). — In Samen von P. boreale Ad., P. Richardsoni Grah (P. humile Willd.), P. pauciflorum Watts., P. flavum Greene und P. gracile Willd. — Cantua buxifolia Lam. und C. pyrifolia Juss. — In Blättern bzw. Samen von Gilia aggregata Spr., G. laciniata Ruiz et Pav., G. achilleifolia Benth.

und G. nivalis. — Cobaea scandens CAV. (Blätter).

Fam. Borraginaceae: Pulmonaria officinalis L., Lungenkraut (Kraut).

Fam. Verbenaceae: Duranta brachypoda Tod. (Früchte). — D. rostrata hort. Bog. (Blätter). — D. Plumieri Jaco. (ebenso). — D. Ellisia L. (ebenso); zweifelhaft! Fam. Labiatae: Thymus vulgaris L., Thymian (Kraut). — Lamium album L., Weißer

Bienensaug (Kraut und Wurzel). — Galeopsis ochroleuca Lam. (Kraut); neutrales

und saures Saponin. — Collinsonia canadensis L. (Wurzelstock). — Eremostachys superba Royle. Fam. Solanaceae: Solanum nigrum L., Schwarzer Nachtschatten (Beeren). -

S. mammosum L. (Früchte). — S. verbascifolium L. (Kraut und Beeren). — S. sodomaeum L. (Beeren). — S. Lycopersicum L., Tomate (Frucht). — S. Dulcamara L., Bittersüß (Wurzel, Blätter und Beeren); Dulcamarin. — Fabiana imbricata R. et PAV. (Blätter); saponinartige Substanz. — Acnistus cauliflorus Schott. und A. arborescens Schlecht. (Wurzelrinde). — Cestrum laevigatum Schlecht., C. sessiliflorum

Schott. und C. Sendnerianum Mart. (Wurzel, Blätter, Rinde und unreife Beeren). Fam. Scrophulariaceae: Verbascum sinuatum L. (Früchte); Verbascumsaponin $(C_{17}H_{28}O_{10})_4$? — V. phlomoides L. (Frucht, auch Blüten = Wollblumen). — V. thapsiforme Schr., Großblumiges Wollkraut (Frucht). — V. Thapsus L., Königs-

kerze (Frucht und Blüten). — Limosella aquatica L. (Kraut). — Leptandra virginica

NUTT. (Wurzelstock); vielleicht identisch mit dem Glykosid Leptandrin. — Digitalis purpurea L., Roter Fingerhut (Blätter und Samen), D. ambigua Murr. (D. grandi-flora Lam.), Großblütiger Fingerhut (Blätter), u. a. D.-Arten; Digitonin $C_{54}H_{92}O_{28} \,(\text{oder}\,\,C_{55}H_{90}O_{29}),\, \\ \textit{Digits a ponin},\, \textit{Gitonin}\,\,\,C_{49}H_{80}O_{23}\,\,\text{u.\,a., s. Digitalis-Glucoside.}$

Fam. Bignoniaceae: Bignonia inaequalis DC., "Omabarklak", und B. venusta GAWL. (Rinde). — Jacaranda Copaia Don. (Frucht und Rinde?).

Fam. Rubiaceae (Cinchonoideae): Chiococca brachiata R. et P. (Ch. anguifuga Mart. und Ch. racemosa Jacq.) (Wurzel = Schneebeerenwurzel, Caincawurzel), Caincasäure $C_{22}H_{36}O_{10}$

und Caincin C₄₀H₆₄O₁₈. — Randia dumetorum Lam. (Frucht; Pericarp und Samen);

Randiasaponin $C_{20}H_{32}O_{10}$ und Randiasäure $C_{30}H_{52}O_{10}$. — Mussaenda frondosa L. (Rinde, Frucht und Wurzel). — Basanacantha spinosa var. ferox Schum., Wilder Jasmin (Rinde). — Cephalanthus occidentalis L., "Buttom bush" (Rinde). — (Coffeoideae): Mitchella repens L. (Früchte). — Psychotria Ipecacuanha Müll.-Arg. (Ipecacuanha officinalis Arr.), Brechwurzel (Wurzelstock = Echte Ipecacuanhaoder Brechwurzel). Fam. Caprifoliaceae: In Blättern von Lonicera Caprifolium L., Echtes Geisblatt, L. japonica Theg., L. Ledebourii Esch., L. Marrowii Gray, L. Standishii Hook., L. tatarica L., Tatarisches Geisblatt, L. tomentella H. et Th., L. Xylosteum L.,

Heckenkirsche u.a. — Viburnum macrophyllum Thbg. (Blätter). — Symphoricarpus racemosus L., Schneebeere, und S. mollis Nutt. (ebenso). — Sambucus

¹ Siehe auch S. 1227.

nigra L., Schwarzer Holunder, Flieder (Blüten). — Abelia uniflora R. Br. (Blätter). — Diervilla lutea Pursh. (D. canadensis Willd.) (Wurzel). — D. ja ponica DC. (Weigelia j. THBG.), Weigelie (Blätter). Fam. Dipsacaceae: Succisa pratensis Mönch. (Scabiosa succisa L.), Teufelsabbiß

(Wurzelstock). Fam. Cucurbitaceae: Echinocystis oregana Cogn. (E. fabacea Torr.), ,, Wild Cucumber" (Wurzel); als Megarrhin. — Cucumis dipsaceus Ehrenb. und C. Sacleuxii Duch. (Samen). — C. metuliferus Mey. (Blätter). — Cucurbita maxima Duch., Riesen-

kürbis (Samen). — Anisoperma passiflora Manso (Samen); als "Anisospermin". — Lagenaria vulgaris DC. (Cucumis Lagenaria L.), Flaschenkurbis (Samen). —

Luffa aegyptiaca Mill. (L. cylindrica Röm.) und L. operculata Cogn. (Frucht); vielleicht identisch mit Bitterstoff Luffein. Fam. Compositae: Baccharis trinervis Pers. (Blätter). — Bellis perennis L., Gänseblümchen. — Taraxacum officinale Wigg., Löwenzahn (Kraut). — Xanthisma texanum DC. (Kraut). — Zinnia linearis Benth. und Z. elegans Jaco. (Blätter und Blüten). — Spillanthes Acmella Murr. (Sp. brasiliensis Spg.) (Blütenköpfe). — Tussilago Farfara L., Huflattich (Blätter). — Eupatorium Rebaudianum Bert., Paraguay-Süßstoffpflanze (Blätter und Stengel); als Rebaudin¹ (und Eupatorin?) neben einem sauren Saponin. — E. canabinum L., Wasserdost, E. purpureum L. und E. ageratoides L. (Blätter und Blüten), Eupatorin. — Dimorphotheca pluvialis MNCH. und D. Ecklonis DC. (Samen). — Oldenburgia arbuscula DC. (Blätter). — Mutisia viciifolia Cav. (Samen und Blätter). — Olearia macrodonta Bak. (Kraut). — Solidago Virga-aurea L., Gemeine Goldrute (Kraut = Herba Solidaginis Virgaaureae). — S. serotina Ait. (Blätter). — Grindelia robusta Nutt. (Blätter und Blütenköpfe als "Grindelia"); "Oleoresin", nach Merck Grindelin. — G. squarrosa Dun. (ebenso).

Schachtelhalme: Fam. Equisetaceae: Equisetum arvense L., Ackerschachtelhalm (Schachtelhalmpulver), Saponin Equisetonin C₂₇H₄₈O₆. — E. limosum L., Schlammschachtel-halm, E. maximum LMK., E. silvaticum L., Wald-Schachtelhalm (ebenso) 1931.

Fam. Gleicheniaceae: Gleichenia flabellata R. Br. (Blätter).

Fam. Polypodiaceae: Davallia trichosticha Hk. und D. platyphylla Don. (Sporen). — Polypodium vulgare L. und P. pennatifidum Mett. (Wurzelst.), Glycyrrhizin².

Moose:

Fam. Polytrichaceae: Polytrichum commune L., Haarmoos. (Kraut).

Fam. Oscillatoriaceae (Cyanophyceae): Oscillaria prolifica.

28. Digitalisglucoside.

Von RICHARD LILLIG, Darmstadt.

A. Glucoside der Digitalis purpurea Linné.

Der rote Fingerhut wird schon 1640 von Parkinson in seinem Theatrum botanicum empfohlen, erscheint 1650 in der Londoner, 1732 in der Pariser Pharmakopöe und 1771 in der Pharm. Württembergica. Erst der englische Arzt und Botaniker William Withering (1741—1799) erkannte die besonderen Eigenschaften dieser Pflanze und führte sie 1775 in die Therapie als Herzmittel ein, während sie vorher wahrscheinlich als Mittel gegen Epilepsie angewandt wurde; sie ist seitdem sehr oft Gegenstand chemischer und pharma-

kologischer Untersuchungen gewesen.

Da die wirksamen Bestandteile pflanzlicher Arzneimittel früher mit Vorliebe unter der Beifügung der Endung "in" nach der betreffenden Pflanze bezeichnet wurden, so haben die meisten Forscher die von ihnen gefundene und nach ihrer Ansicht wirksame Substanz der Digitalis "Digitalin" genannt. In manchen Fällen dienten nicht nur Blätter, sondern auch die Digitalissamen zur Untersuchung, wobei die erhaltenen Resultate ohne weiteres auf die Blätter übertragen wurden. Je nach ihrer Herstellungsart besaßen diese Digitaline verschiedene Eigenschaften, teilweise hatten sie nur den Namen gemeinsam. Bei Einführung

¹ S. hierzu *Rebaudin* S. 1229 Nr. 88.

² Siehe Note auf S. 1133.

R. Lillig: Digitalisglucoside. 1142

wurde derselbe Name für verschiedene Substanzen verwendet. Außerdem hatten die Untersucher je nach ihrer Darstellungsweise bei der großen Empfindlichkeit der Digitalisglucoside gegen allerlei Einflüsse oft Zersetzungsprodukte in Händen. Auf diese Weise und mit Einführung der vielen Namen für die aus der Digitalis hergestellten Spezialpräparate ist eine grenzenlose Verwirrung in der Digitalisnomenklatur angerichtet, wie sie sonst auf dem Gebiete der Pharmazie und Pharmakologie beispiellos ist.

neuer Benennungen erhielten oft dieselben Substanzen verschiedene Namen, und umgekehrt

Die in den ersten Jahren der Digitalisforschung isolierten Digitaliskörper waren extraktartige, harzige Produkte, z. B. die 1809 von Destouches, 1812 von Haase und Rein, später von Boujeau und Trommsdorf beschriebenen Körper. Le Royer braucht für ein im Jahre 1821 unter Druck hergestelltes ätherisches Extrakt zuerst den Namen Digitalin. Brandes, ferner Dulong reinigen die alkoholischen Auszüge mit Bleioxyd bzw. Bleiacetat und gewinnen nach Entfernung des Bleies durch Extraktion mit Äther Digitaline. Das von Lan-

CELOT beschriebene Digitalisprodukt ist nur ein Zersetzungsprodukt; Radig beschreibt einen in Äther löslichen Körper, das Pikrin, und einen in Äther unlöslichen, das Scaptin.

Beide Produkte waren jedenfalls Zersetzungsprodukte. Um Zersetzung durch Eindampfen des sauer reagierenden Pflanzensaftes zu vermeiden, setzen Henry Magnesiumcarbonat, WALDING Magnesiumoxyd vor dem Eindampfen zu. Engelhardt hält eine flüchtige, ölige Substanz, die er Digitalinum fluidum bezeichnet, für den wirksamen Bestandteil. Im Jahre 1842 wurde von der Société de pharmacie in Paris zum vierten Male seit 1835 eine Preisarbeit über Digitalisbestandteile ausgeschrieben; diesen Preis erhielten HOMOLLE und QUEVENNE. Die Forscher fällten den wäßrigen, mit Bleiacetat gereinigten Auszug der Blätter mit Tannin, zerlegten die Tannatverbindung mit Bleiglätte und erhielten

so ein Rohprodukt, aus dem sie durch Behandlung mit einem Gemisch von neun Zehntel Ather und ein Zehntel Alkohol verschiedene Körper isolierten. In diesem Gemisch lösten sich zwei Körper: La Digitaline und la Digitalose oder Digitalosin, ungelöst bleibt ein dritter Stoff, von ihnen le Digitalin oder Digitalon benannt. Aus dem Ätherextrakt wird mit 60 proz. Alkohol das Digitalin herausgelöst, während Digitalose zurückbleibt. Die Forscher beschreiben noch

einen Stoff, den sie mit Digitalidin oder la Digitalide bezeichnen. Dieser Körper haftet dem Digitalin stark an und verleiht ihm die Wasserlöslichkeit, so daß es sich dabei um ein Saponin handeln konnte. Das im Jahre 1866 erschienene französische Arzneibuch läßt das von Homolle hergestellte Digitalin aufnehmen, doch wird nochmaliges Lösen in Chloroform und Verdampfen des letzteren vorgeschrieben, da das Homollesche Digitalin nicht völlig in Chloroform löslich war. So entstand das Digitaline chloroformique, das später von der Pharmak. Belg. II aufgenommen wurde und deswegen auch die Bezeichnung Digitalinum gallicum amorph führt. Auf ähnliche Weise wie Homolle stellte in Deutschland Walz Digitalin her; in seinem Rohdigitalin unterscheidet er drei Stoffe. Das in Äther lösliche Digitalicrin, reines Digitalin, das bei der Wasserextraktion des mit Äther gereinigten Produktes krystallinisch zurückbleibt, und das wasserlösliche Digitasolin. In seinen späteren Veröffentlichungen werden von Walz wieder neue Namen eingeführt; die Namen Digitalicrin werden in Digitalacrin, was Digitalin war, in Digitaletin und das Digitasolin in Digitalin umgeändert. Digitalosmin nennt Walz das riechende Prinzip der aus dem Kraute durch Dampfdestillation erhaltenen perlmutterglänzenden Schuppen. Da die Herstellung zuerst aus dem wäßrigen Auszuge, dann aus dem alkoholischen Extrakte erfolgte, so ist es verständlich, daß die Eigenschaften nicht stets dieselben waren und Walz einmal in Wasser lösliche, dann wieder unlösliche Produkte erhielt. Spätere Untersuchungen von Walz bringen wieder neue Namen, ohne die Sache zu fördern, wohl aber um die Nomenklatur noch mehr zu verwirren. Das Digitalin Walz war eine Zeitlang als deutsches Digitalin Handelsprodukt, doch ist dieses mit dem zur Zeit üblichen Handelsprodukt Digitalinum

Homolle, ferner das mittelst Schwefelsäure aus diesem Digitalin abgespaltene Digitaliretin und einen ätherlöslichen Stoff, die Digitoleinsäure. Die bis jetzt erwähnten Digitaline waren meist amorphe Substanzen; einen reinen, krystallisierten Stoff erhielt Nativelle durch Extraktion der Digitalisblätter mit Alkohol und Reinigung des alkoholischen Extraktes. Er isolierte aus den Digitalisblättern drei Stoffe; anfangs extrahierte er mit verdünntem Alkohol, später benutzte er Blätter, die zuvor mit Wasser teilweise extrahiert waren. Aus dem wäßrigen Auszuge erhält er das Digitaleine, durch nachträgliche Extraktion mit Alkohol, das in Alkohol und Chloroform lösliche Digitalin Nativelle oder Digitaline cristallisée sowie das in Alkohol lösliche, in Chloroform fast unlösliche Digitine Nativelle, das von ihm wegen seiner Wirkungslosigkeit auch

"Substance inerte cristallisée" oder "Digitalinum passivum" bezeichnet wurde.

germanicum nicht identisch, da dieses aus Samen hergestellt wird. Bemerkenswert ist, daß Ludwig in dem Walzschen Digitalin Traubenzucker fand. Er erkannte die glucoside Natur mancher Digitalisstoffe und nannte sie deswegen Glucodigitaline, im Gegensatz zu den nicht glucosiden, denen er den Namen Akrodigitaline gab. Kosmann beschreibt ein krystallinisches Digitalin, erhalten aus dem Bleiniederschlage der Digitalindarstellung nach

neueren Untersuchungen (3) besteht das von Nativelle beschriebene Digitine aus zwei Substanzen, und zwar aus dem in Chloroform praktisch unlöslichen Digitonin und einem in Chloroform löslichen Körper, der mit dem von Tambach als Digin beschriebenen, von WINDAUS und Brunken (55) als Gitogenin erkannten Aglykon identisch ist. Sowohl die Bezeichnungen Digitine Nativelle als Digin Tambach können aus der Digitalisnomenklatur verschwinden. Das nach der Vorschrift von Nativelle hergestellte Digitaline cristallisée wurde in das französische Arzneibuch aufgenommen. 1875 erschienen die Arbeiten von SCHMIEDEBERG, der alle bis dahin bekannten Digitaline für Gemische wirksamer und unwirksamer Substanzen hielt, die teils präformiert, teils als Zersetzungsprodukte vorhanden sind. Schmiedeberg isolierte einen sehr wirksamen Digitaliskörper aus den Blättern, den er Digitoxin nannte und der mit Digitaline cristallisée identisch ist. Kiljani isolierte ebenfalls aus den Blättern einen von ihm β -Digitoxin genannten Körper, der sich nach seinen eigenen Untersuchungen mit dem Schmiedebergschen Produkt identisch erwies. Modifizierte Verfahren der Digitoxingewinnung sind noch von Kraft und von Cloetta angegeben. Kiliani erkannte die Glucosidnatur des Digitoxins, an der Schmiedeberg noch in der jüngsten Zeit zweifelte.

a) Die Wirksamkeit der Digitalisblätter und -samen beruht auf der Anwesenheit von Glucosiden.

Wasicky (46) nimmt an, daß sich die Glucoside in den Blättern hauptsächlich in den Mesophyllzellen, und zwar im Zellsaft finden, während Baljet (1) behauptet, daß die aktiven Glucoside in der Epidermis mit Haaren, Endodermis, weniger konstant in subepidermalen Kollenchymzellen lokalisiert sind. Nach Wasicky enthalten die Blätter mehr Glucoside nach Belichtung im Sonnenlichte als im Dunkeln, und er empfiehlt daher, die Blätter am späten Nachmittag zu sammeln und zu trocknen. Neben den Glucosiden ist die Anwesenheit von Digitalisglucoside spaltenden Enzymen festgestellt. Der Gehalt der Digitalisblätter und -samen an wirksamen Stoffen ist nicht konstant; die Quantität der Glucoside und deren Verhältnis zueinander ist von meteorologischen Verhältnissen, unter denen die Pflanzen gewachsen und die Blätter bzw. Samen gesammelt sind, vom Alter der Pflanzen, vom Zeitpunkt der Sammlung, von der Art der Trocknung und Aufbewahrung abhängig. Nach Straub (43) spielen die Glucoside im Samen nicht die Rolle eines Reservematerials, sondern scheinen lediglich Abfallprodukte des Wachstumstoffwechsels zu sein. Straub (41) schließt aus der physiologischen Wirkung am Frosch, daß gute Digitalisblätter 1% Aktivglucoside enthalten und zwar werden mit kaltem Wasser nur etwa zwei Drittel bis drei Viertel der vorhandenen aktiven Glucoside extrahiert, während der Rest, das ist die Digitoxinfraktion, sich nur mit verdünntem Alkohol herauslösen läßt. Die Kaltwasserfraktion läßt sich durch Ausschütteln mit Chloroform zerlegen in das chloroformlösliche Gitalin und das chloroformunlösliche Digitalein.

Einen tieferen Einblick in die Chemie der Digitalisglucoside verdanken wir den Arbeiten von Cloetta, Keller, Kiliani, Kraft, Straub, Schmiedeberg und vor allem Mannich, Windaus sowie Jacobs und ihren Mitarbeitern. Aus den Arbeiten von Kraft, später Cloetta (6) geht hervor, daß Digitaline cristallisée und Digitoxin Kiliani noch wesentliche Mengen Verunreinigungen enthielten und daß es sehr schwierig ist, ganz reines Digitoxin herzustellen. Cloetta berichtet über ein wasserlösliches amorphes Digitoxin, das er "Digitoxin solubile" bezeichnet. Kiliani hält das letztere für Digitalein, nach Untersuchungen von Straub besteht es aus 54 % Gitalin und 46 % Digitalein. Kiliani gibt an, neben dem Digitoxin noch ein Glucosid Digitophyllin gefunden zu haben, das jedoch

nach Cloetta fast reines Digitoxin ist.

Der in den Chloroformextrakt übergehende Anteil des wäßrigen Auszuges der *Digitalis-blätter* ist von Kraff als Gitalin bezeichnet. Nach Untersuchungen von Kiliani ist Gitalin ein Gemenge. Nach Kraff bildet das Gitalin mit Wasser bei gewöhnlicher Temperatur

Gitalinhydrat, beim Erhitzen mit Wasser scheidet sich ein sehr schwer löslicher Stoff ab, den Kraft als Anhydrogitalin auffaßt. Auch durch indifferente Lösungsmittel und bei niederer Temperatur läßt sich aus dem Gitalin in wechselnder Ausbeute dieser Körper abtrennen, der fast unlöslich in Wasser, Alkohol und Chloroform ist und für den Windaus (51) an Stelle des irreführenden Namens Anhydrogitalin den Namen Gitoxin wählte. Da das in kaltem Wasser und Chloroform leicht lösliche amorphe Gitalin in das in Wasser und Chloroform fast unlösliche Gitoxin übergeht, so wird angenommen, daß das Gitoxin ein Zersetzungsprodukt einer unbeständigen, thermolabilen Muttersubstanz sei. WINDAUS (51) hält eine Spaltung oder Hydrolyse des Gitalins beim Umkrystallisieren aus Chloroformäther für ebenso unwahrscheinlich wie eine intramolekulare Wasserabspaltung. Der Forscher hält es eher für möglich, daß das Gitoxin in der Gitalinfraktion zunächst kolloidal gelöst ist und während der Reinigung eine Änderung der Teilchengröße und dadurch eine Änderung der Löslichkeit erfährt. Er hält es auch nicht für ausgeschlossen, daß das Gitoxin mit irgendwelchen Bestandteilen der Gitalinfraktion leicht lösliche, lockere Anlagerungsverbindungen bildet, die beim Behandeln mit gewissen Lösungsmitteln in ihre Bestandteile zerfallen. Rosenthaler (39) konnte das Gitalin in einen zur Hydratbildung befähigten und in einen kein Hydrat bildenden, offenbar nicht einheitlichen Anteil zerlegen. Einer davon ist dem Digitoxin zum Verwechseln ähnlich und ist wohl häufig mit ihm verwechselt worden; er scheint sich vor allem dadurch vom Digitoxin zu unterscheiden, daß er aus verdünntem Alkohol mit 12 % Wasser krystallisiert. ČLOETTA (7) hat aus dem wäßrigen Anteil des Digitalisblattaufgusses bzw. aus dem Gitalin Kraft und aus dem Nebenprodukt der Digitoxinfabrikation der Firma E. Merck zwei Glucoside isoliert, denen er die Namen Bigitalinum cryst. und Gitalinum cryst. zuteilt. Nach WINDAUS, WESTPHAL und STEIN (61), ebenso nach Untersuchungen von Jacobs und Gustus (15), deren Versuche bei einer Nachprüfung der Cloettaschen Angaben zwecks Gewinnung des Gitalins cryst. ergebnislos verliefen, sind Gitoxin und Bigitalin cryst. zweifellos identisch. Nach CLOETTA sind auch das Gitaligenin, das Spaltprodukt seines Gitalins cryst. und ein öliger Zucker, der mit dem bei der Säurehydrolyse entstehenden Methyläthylglucosid identisch zu sein scheint, präformiert in den Blättern vorhanden. Aus dem wäßrigen Auszuge der Digitalisblätter isolierte Tambach einen Stoff, dem er

den Namen Digin beilegte; dieses ist jedoch physiologisch unwirksam. In seinem Jahresbericht 36, 86 (1922) berichtet E. Merck, Darmstadt, über einen in Wasser unlöslichen, in Alkohol schwer, in Chloroform löslichen Körper, der besonders in den Blättern, die in ungewöhnlich heißen Sommern, z.B. des Jahres 1921, gesammelt sind, reichlich auftritt. Nach WINDAUS und Brunken (55) ist dieser identisch mit Gitogenin, einem Spaltprodukt des Gitonins, welches Windaus und Schneckenburger aus dem Digitalissamen isolierten. Nach Windaus und Brunken sind auch Digin und Gitogenin identisch. Ob Gitogenin bzw. Digin präformiert in den Blättern vorliegen oder Zersetzungsprodukte sind, bedarf noch der Klärung. Nach letztgenannten Autoren scheint die Annahme, daß das Gitogenin gar nicht als solches vorgebildet sei, sondern ein durch Pflanzensäuren entstandenes Zersetzungsprodukt eines Blattgitonins darstelle, nicht wahrscheinlich zu sein, weil sich das Digitoxin unzersetzt neben dem Gitogenin in den Extrakten vorfindet. Wenn bei der chemischen Aufarbeitung der Digitalisblätter eine Zersetzung der Glucoside stattfände, müßte das von Säuren viel leichter angreifbare Digitoxin ebenfalls gespalten werden. Möglich erscheine es allerdings, daß ein in dem Blätterextrakt vorhandenes spezifisches Ferment das Gitonin hydrolysiere. Jacobs und Fleck (14) fanden bei Herstellung der herzwirksamen Glucoside aus den Blättern Gitonin, das in rohem Zustande bei der Hydrolyse ein Sapogenin bildete, welches bei zu niederer Temperatur schmolz, als daß es hätte Gitogenin sein können, und die analytischen Zahlen wiesen durchweg sehr hohe Kohlenstoffwerte auf. Durch die größere Löslichkeit der Verunreinigung in Petroläther gelang es den Forschern, Gitogenin in reiner Form zu erhalten; der leichter lösliche Körper erwies sich als ein sekundärer Alkohol von der Zusammensetzung $C_{26}H_{42}O_3$, der Tigogenin benannt wurde. Tigogenin ergibt ein Monoacetat und Monobenzoat; die zwei übrigen Sauerstoffatome können nicht unmittelbar charakterisiert werden, sie scheinen von oxydartigem Charakter zu sein. Das Tigogenin ist isomer mit dem Sapogenin der Sarsaparillewurzel.

Digitalein ist nach Kobert lediglich ein unreines Gitalin, dagegen behauptet Kiliani, daß sowohl in den Samen als in den Blättern ein wahres Digitalein vorhanden sei. Kraft hingegen hält die Bezeichnung Digitalein nur für den Gattungsbegriff aller in der Digitalis vorhandenen wasserlöslichen Aktivglucoside. Außer diesen aktiven Glucosiden finden sich in den Blättern noch Saponine, die keine Herzwirkung haben. Kraft isolierte aus dem wäßrigen Auszuge α -, β - und γ -Digitsaponine, die sich durch verschiedenen Wassergehalt und verschiedene Alkohollöslichkeit unterscheiden und die mit dem von Schmiedeberg aus dem Samen isolierten amorphen, wasserlöslichen Digitonin identisch sind. Aus dem alkoholischen Blätterextrakt erhielt Kraft ein mit dem Samendigitonin übereinstimmendes

Saponin, das Gitin.

Aus Digitalissamen stellte zuerst Buchner ein Digitalin her. Schmiede-BERG fand in dem Handelsprodukt Digitalinum germanicum ein in Wasser wenig lösliches Digitalin von großer Wirksamkeit, ein dem Digitalin ähnliches, weniger wirksames, aber viel leichter lösliches Digitalein, ein in seinen Eigenschaften und seiner Wirkung mit den Saponinen übereinstimmendes Glucosid ohne Digitaliswirkung, das Digitonin. Dieses von der Firma E. Merck, Darmstadt, in den Handel gebrachte Samenglucosidgemenge Digitalinum germanicum ist von Killiani mehrfach untersucht. Von den glucosidischen Herzgiften der Digitalissamen ist das Digitalinum verum, wie es Killiani zum Unterschiede von den käuflichen Digitalinen nannte, bisher das einzige rein dargestellte. Aus dem Samen lassen sich nach Straub (41) die gesamten wirksamen Stoffe mit kaltem Wasser herauslösen; die so bereitete wäßrige Lösung gibt an Chloroform kein Herzgift ab. Nur durch schwierige Reinigungsverfahren gelingt es, das Digitalinum verum, das außer in Chloroform nunmehr auch in Wasser schwer löslich geworden ist, zur Abscheidung zu bringen. In den Mutterlaugen bleiben die als Digitalein bezeichneten Stoffe zurück. Aus dem Samen sind von Schmiede-BERG, ferner Killiani das Digitonin, von Windaus und Schneckenburger das Gitonin, physiologisch unwirksame, saponinartige Glucoside, isoliert. Das Digi-

b) Die aktiven Digitalisglucoside besitzen einen sehr ähnlichen Bau; die Spaltprodukte, Genine oder Aglucone

physiologisch so wichtigen Cholesterins ausgearbeitet hat.

tonin ist in physiologisch-chemischer Beziehung von Interesse, da WINDAUS mit Hilfe des Digitonins eine verhältnismäßig einfache quantitative Bestimmung des

genannt, sind nach WINDAUS (49) Oxylactone mit 24 Kohlenstoffatomen, sie enthalten vier hydrierte Kohlenstoffringe wie das Cholesterin und die Gallensäuren und unterscheiden sich voneinander wie die Gallensäuren durch die Zahl ihrer Hydroxylgruppen. Nach WINDAUS (51) erscheint es nicht ausgeschlossen, daß die ursprünglichen Aglucone auch sterisch identisch sind und daß die sterische Verschiedenheit erst im Verlauf der chemischen Umsetzungen künstlich entstanden ist. Die anderen Spaltprodukte sind zuckerartige Bestandteile, deren Kenntnis hauptsächlich den Arbeiten Kilianis zu danken ist. In diesen sind die ersten natürlich vorkommenden Desosen und Methyläther von Zuckern auf-

gefunden. Digitoxin und Gitoxin enthalten 3 Mol. Digitoxose C₆H₁₂O₄, sie ist die Desose einer Methylpentose und besitzt die Strukturformel CH3 · CHOH (CH · CHOH CH2 CHOH .

Nach MICHEEL (30) muß Digitoxose eine 2,6-Desoxy-aldose sein von der Struktur-

formel

 $\mathbf{H} \cdot \mathbf{C} \cdot \mathbf{H}$

 $\mathbf{H} \cdot \mathbf{C} : \mathbf{0}$

 $\mathbf{H} \cdot \mathbf{C} \cdot \mathbf{OH}$

 $\mathbf{H} \cdot \mathbf{C} \cdot \mathbf{OH}$

 $\mathbf{H} \cdot \mathbf{C} \cdot \mathbf{OH}$

CH₃

MICHEEL gibt für Digitoxose den Schmelzpunkt 105-107° an und für die spezifische Drehung $[\alpha]_D^{17} = +46,3^{\circ}$ (Wasser); $[\alpha]_D^{20} = +38,1^{\circ}$ (Methanol), Muta-

großen Verlusten verbunden.

rotation in Pyridin $[\alpha]_D^{18} = +27,9^0 \rightarrow +43,3^0$ nach 24 Stunden. Das Digitalinum verum enthält 1 Mol. Glucose und 1 Mol. Digitalose; die letztere ist der Monomethyläther einer Methylpentose von der Formel $C_7H_{14}O_5$ und hat jedenfalls die Struktur (51)

CH₃ CHOH CH CHOH CHOCH₃ CHOH.

Nach WINDAUS (56) und seinen Mitarbeitern sind Glucoside, die als Zuckerkomponente Desosen enthalten, wie Digitoxin, Gitoxin, k-Strophanthin, Cymarin,

viel leichter hydrolysierbar als wie Glucoside, die keine enthalten, z. B. Digitalin, Oleandrin. Träger der typisch toxischen und damit auch der therapeutischen Herzwirkung ist nach Straub (42) das Genin, während die ebenfalls spezifischen Zucker wirkungslos sind. Durch die Paarung mit den Zuckern wird die Giftigkeit aber bedeutend erhöht, sie beträgt z. B. bei Digitoxin etwa das Doppelte derjenigen des Genins. Die prinzipielle Herzwirksamkeit liegt zwar im betreffenden Genin, aber die Herzspezifität zeigt sich erst bei Kuppelung mit den Zuckern.

B. Darstellung der Digitalisglucoside aus Digitalis purpurea L. Die Reindarstellung der Digitalisglucoside ist mit großen Schwierigkeiten

verbunden, und zwar deswegen, weil sie durch mancherlei Einflüsse leicht ge-

spalten werden, denn selbst in der trockenen Droge finden noch, besonders wenn sie größere Mengen Feuchtigkeit enthält, nachträglich Zersetzungen unter dem Einfluß von Enzymen statt; das deutsche Arzneibuch VI. läßt deshalb für die getrocknete Droge nur einen Feuchtigkeitsgehalt von 3% zu. Besonders hinderlich sind ferner die in der Droge neben den wirksamen zum Teil schlecht krystallisierenden Substanzen enthaltenen großen Mengen löslicher Extraktivstoffe. So geben die Digitalisblätter an Wasser über 30%, an Alkohol über 20% Extraktivstoffe von zuckerähnlichem Charakter ab, die nach Art einer Melasse die Krystallisierbarkeit der fraglichen Stoffe herabsetzen und ihre Löslichkeit total verändern (26). Infolge der außerordentlichen leichten Adsorbierbarkeit der Digitalisglucoside durch Niederschläge und Kolloide ist ihre Reindarstellung mit

Zur Entfernung der großen Mengen Chlorophyll und anderer Ballaststoffe werden die meist mit verdünntem Alkohol hergestellten Auszüge mit der gerade zur Fällung hinreichenden Menge oder mit einem Überschuß von Bleiacetat oder Bleiessig gefällt; nach einem Patent von Straub werden zwecks Gewinnung der herzwirksamen Glucoside die organischen Lösungsmittel in solchem Verhältnis mit Wasser verdünnt, daß bei der Extraktion die Glucoside, jedoch das Chlorophyll nicht mit in Lösung gehen (z. B. 45 volumenproz. Acetonlösung), und dann werden die Verunreinigungen in einem Arbeitsgang unter Verwendung von kolloidalem Ferrihydroxyd ausgefällt. Auch ist vorgeschlagen, die wäßrigen Auszüge der Digitalisblätter mit Chloroform, dann mit in Wasser schwer löslichen Alkoholen, z. B. Amylalkohol, auszuschütteln.

a) Darstellung der Digitalisglucoside aus den Blättern.

Darstellung des Digitoxins. a) Digitaline cristallisée Nativelle — Digitoxine. Pharmacopée française 1908. 1 kg feingepulverte Digitalisblätter werden mit einer Lösung von 250 g Bleiacetat in 1 l Wasser innig gemischt, durch ein Sieh Nr. 3 gesiebt, unter zeitweiligem Mischen 24 Stunden stehengelassen und im Verdrängungsapparat mit 50 proz. Alkohol bis zum Verschwinden des bitteren Geschmacks des Blätterpulvers erschöpft. Die erhaltene Flüssigkeit wird mit

einer Lösung von ca. 20 g Natriumbicarbonat abgesättigt. Nachdem das Auf-

auf dem Wasserbade auf ca. 2 kg eingeengt, mit der gleichen Menge Wasser verdünnt und nach 2—3 Tagen der entstandene Niederschlag von der Flüssigkeit

letzten Spuren Alkohol auf dem Wasserbade unter Ersatz des verdampfenden Wassers wird nach dem Abkühlen die Kohle abgesaugt, mit Wasser gewaschen,

bei einer 100° nicht übersteigenden Temperatur getrocknet und durch Verdrängen mit Chloroform erschöpft, bis das Lösungsmittel farblos erscheint. Nach Abdestillieren des Chloroforms wird der Rückstand mit einigen Gramm 95 proz. Alkohol erhitzt und der Alkohol verdampft. Dieses Rohdigitalin wird in 100 g 90 proz. Alkohol gelöst, mit einer Lösung von 1 g Bleiacetat in wenig Wasser und 10 g Tierkohle versetzt, die Lösung 10 Minuten gekocht, nach dem Abkühlen filtriert und der Niederschlag mit Alkohol nachgewaschen. Nach Abdestillieren des Alkohols scheidet sich ein Rückstand aus, der von dem wäßrigen Anteil getrennt und, je nach der Menge in 6-12 g 90 proz. Alkohol gelöst wird; die Lösung wird mit Äther, und zwar der Hälfte des Gewichtes an verwendetem Alkohol gemischt und mit der gleichen Menge Wasser der vereinigten Gewichte der Lösungsmittel versetzt. Nach 2 Tagen werden die abgeschiedenen Krystalle abgetrennt, mit Äther gewaschen und nach dem Trocknen in 20 Teilen Chloroform gelöst; die filtrierte Lösung wird destilliert, der trockene Rückstand in 30 g 90 proz. Alkohol gelöst, die Lösung nach Zusatz von 5 g Tierkohle 10 Minuten gekocht, filtriert und die Kohle mit Alkohol gut ausgewaschen. Nach dem Abdestillieren des Alkohols wird der Rückstand mit 6-8 g 90 proz. Alkohol gelöst, mit 4 g Åther und ca. 20 g Wasser versetzt, die Mischung an einem kühlen Orte unter häufigem Bewegen der Flüssigkeit bis zum nächsten Tage beiseite gestellt. Die abgeschiedenen Krystalle werden abgesaugt, mit Äther gewaschen und getrocknet. Dieses Präparat entspricht der Pharmacopée française 1908, welche

b) Methode Schmiedeberg. Die Digitalisblätter werden zweimal mit Wasser und zweimal mit 50 proz. Alkohol ausgezogen, die Auszüge mit Bleiacetat und so viel Ammoniakflüssigkeit versetzt, bis keine Fällung mehr eintritt. Das Filtrat wird neutralisiert, der Alkohol verdampft und der Rückstand mit Chloroform erschöpfend extrahiert. Der Chloroformrückstand wird zur Entfernung von Farbstoffen und Fetten mit Äther und Benzin behandelt. Der Rückstand wird in 80 proz. Alkohol gelöst, die Lösung mit Tierkohle entfärbt, nach Konzentration der Lösung die Krystalle abgesaugt und diese mehrfach aus 80 proz.

c) Von Kiliani modifizierte Methode. Mit Wasser erschöpfte Digitalisblätter werden mit 50 proz. Alkohol 12 Stunden digeriert, der abgesetzte Extrakt mit Bleiessig versetzt und nach ca. 2 Stunden filtriert. Nach Verdampfung des Alkohols im Vakuum wird die konzentrierte Lösung 3—4mal mit Äther und dieser zur Entfernung des Alkohols mit Wasser geschüttelt. Aus der Ätherlösung scheiden sich schon oft, besonders wenn sie bei niederer Temperatur beiseite gestellt werden, grünweiße Krusten aus. Die Ätherlösung wird destilliert und die konzentrierte tiefgrüne Lösung in einer flachen Schale verdunsten lassen. Nach mehreren Tagen wird von den entstandenen Krystallen abgesaugt. Ausbeute ca. $1^{0}/_{00}$. Zur Reinigung des Rohproduktes wird es bei gewöhnlicher Temperatur in einem Gemisch gleicher Volumen Methylalkohol und Chloroform gelöst und Äther bis zum eben beginnenden Opalisieren zugesetzt. Die nach kurzer Zeit abgeschiedenen und abgesaugten Krusten werden abgesaugt und in gleicher Weise unter Benutzung von Tierkohle gereinigt. Zur Entfernung der das Digitoxin begleitenden Glucoside Gitalin und Anhydrogitalin werden die Glucoside in 6 Teile Methylalkoholchloroform aufgenommen und mit 3 Teilen

einen Schmelzpunkt von 243° verlangt.

Alkohol unter Zusatz von Tierkohle umkrystallisiert.

gewaschener Pflanzenkohle versetzt und dann destilliert. Nach Vertreibung der

und durch ein Haarsieb Nr. 1 gerieben. Die erhaltene trübe Flüssigkeit wird zum Sieden erhitzt, mit einer Lösung von 10 g Bleiacetat in Wasser versetzt und nach dem Abkühlen filtriert. Der Niederschlag wird mit Alkohol nachgewaschen und ausgepreßt. Die erhaltenen Flüssigkeiten werden mit 25 g gut

getrennt. Der Niederschlag von ca. 100 g wird in 1 kg 80 proz. Alkohol verteilt

brausen beendet, wird der Alkohol abdestilliert, die zurückbleibende Flüssigkeit

R. LILLIG: Digitalisglucoside.

punkt von 243-245° angibt.

Äther gemischt. Nach 24 Stunden werden die Krystallnadeln abgesaugt, erst mit einer Mischung von 1 Teil Chloroform und 2 Teilen Äther, dann mit Äther allein gewaschen. Aus der mit Äther geschüttelten Flüssigkeit isolierte Kiliani einen Stoff, den er Digitophyllin nannte und den er durch vorsichtige Sättigung seiner methylalkoholischen Lösung mit Wasser in perlmutterglänzenden, teils prismatischen Krystallen erhielt. Nach CLOETTA (6)

ist dieser Körper nur ein reineres Digitoxin.

d) Verfahren nach Kraft. 4,5 kg mit Wasser erschöpfter und scharf abgepreßter Blätter werden nach Zusatz einer Mischung von 3 kg Alkohol und 3 kg Wasser über Nacht stehengelassen, abgepreßt und noch zweimal in derselben Weise ausgezogen. Die vereinigten Auszüge werden mit einer konzentrierten Lösung von 0,5 kg Bleiacetat gefällt, abfiltriert und unter Zusatz von 10 g Calciumcarbonat auf ein Drittel des Gewichtes im Vakuum eingedickt. Von der entstandenen Ausscheidung und dem kohlensauren Kalk wird abfiltriert, der Filterinhalt mit 2 proz. Sodalösung erschöpfend ausgewaschen, dann getrocknet und fünfmal mit je 150 g Chloroform ausgekocht. Nach dem Abdestillieren des Chloroforms hinterbleiben 2,5 g eines grüngefärbten Rückstandes, der in 100 g Alkohol gelöst wird; diese Lösung wird mit Blutkohle behandelt, bis sie statt der grünen Farbe eine gelbe angenommen hat. Nach Zusatz von 30 g Wasser wird sie zur Trockne verdunstet, der Rückstand mit der 30 fachen Menge Chloroform geschüttelt und ohne Rücksicht auf vollständige Lösung unter Umschwenken mit der doppelten Menge Äther versetzt. Nach mehrstündigem Stehen wird die Fällung abfiltriert und mit Äther gewaschen. Der Rückstand der Ätherlösung wird so oft mit je 10 Teilen Benzol ausgekocht und erkalten gelassen, bis die aufenze farbr gelbgefärhte Lauge keinen Farbstoff mehr aufnimmt.

bis die anfangs stark gelbgefärbte Lauge keinen Farbstoff mehr aufnimmt.

e) Verfahren nach Cloetta (6). Getrocknete und gepulverte Blätter werden in Perkolatoren nach vorheriger Anfeuchtung mit verdünntem Alkohol extrahiert. Die Extrakte werden mit Bleiessig gereinigt und mit Schwefelwasserstoffgas entbleit. Die erhaltenen hellgelben Lösungen werden eingeengt und mit Äther ausgeschüttelt, die Ätherextrakte mit Sodawasser gewaschen und eingedunstet. Je nach der Schnelligkeit des Eindunstens entstehen schmierige oder körnig warzige Rückstände. Diese werden in Chloroform gelöst und mit Petroläther gefällt. Der Rückstand wird in verdünntem Alkohol gelöst, nochmals mit Bleiessig unter Zusatz von Ammoniakflüssigkeit gefällt und die filtrierte Lösung entbleit. Die hellgelbe Lösung wird im Vakuum eingeengt und nach Zusatz von etwas Ammoniakflüssigkeit mit Chloroform ausgeschüttelt. Die Chloroformauszüge werden eingetrocknet, der Rückstand in warmem Alkohol gelöst und so viel warmes Wasser zugesetzt, bis der Alkoholgehalt etwa 40 % beträgt. Die nach dem Erkalten abgeschiedenen Krystalle werden abgesaugt und mit verdünntem Alkohol gewaschen. Nach zweimaligem Umkrystallisieren bilden sich tafelförmige Krystalle. Um reines Digitoxin zu erhalten, ist eine genaue fraktionierte Krystallisation unerläßlich. Sowie an Stelle der schmalen Tafeln sich Nadel-

büschel oder Drusenformen abscheiden, muß die Trennung erfolgen, weil diese Produkte schon verunreinigt sind. Zum Schluß wird eine Krystallisation erzielt durch Lösen in heißem Chloroform und Ätherzusatz in der Wärme; die in der Wärme ausgeschiedenen Krystalle werden im Vakuum getrocknet. Der Schmelzpunkt beträgt 252—253°; das Digitoxin Schmiedengen, das auch α -Digitoxin, im Gegensatz zum β -Digitoxin Kiliani, genannt wird, schmilzt bei 230—232°, während Arnaud für das Digitaline cristallisée einen Schmelz-

Darstellung von Gitalin und Anhydrogitalin Kraft. 1 kg Digitalisblätter werden mit 3 kg kaltem Wasser extrahiert, die Blätter werden nach 12 Stunden abgepreßt und auf dieselbe Weise noch zweimal extrahiert. Die Auszüge werden mit Bleiacetat gereinigt, der Überschuß des Bleiacetats durch Natriumphosphat entfernt und die filtrierte Lösung mit 60 g Tannin gefällt. Nach 24 stündigem Stehen wird koliert, der harzige Niederschlag mit Wasser gewaschen und scharf abgepreßt. Der getrocknete Niederschlag wird mit 30 g Zinkoxyd und etwas Wasser zur dicken Paste angerieben, wieder getrocknet, gepulvert, gesiebt und dreimal mit je 0,5 kg Methylalkohol ausgekocht. Im Vakuum abdestilliert hinterlassen diese Auszüge einen braunen sirupösen Rückstand. Dieser wird noch warm in 100 g Wasser gelöst, filtriert und 20 mal mit je 40 g Chloroform ausgeschüttelt, diese Auszüge werden mit wasserfreiem Natriumsulfat getrocknet und in Petroläther einlaufen lassen. Das ausgeschiedene Glucosid wird abfiltriert und getrocknet, durch schnelles Umkrystallisieren aus kaltem verdünntem Alkohol

gereinigt und durch Lösen in Chloroform und Fällen dieser Lösung mit Petroläther wieder in die leicht lösliche, amorphe, wasserfreie Modifikation übergeführt.

Dieses weiße amorphe Pulver schmilzt bei 150-155°, ist leichtlöslich in Chloroform, löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln und in 600 Teilen kaltem Wasser. Kraft gibt ihm die Formel C24H48O10. Wird dieses amorphe Glucosid bei gewöhnlicher Temperatur in 11/2 Teilen Alkohol gelöst und sofort

mit 3/4 Teilen Wasser versetzt und umgeschüttelt, so entsteht ein Krystallbrei von Gitalinhydrat, der sofort abgesaugt und bei gewöhnlicher Temperatur getrocknet werden muß. Die Krystalle enthalten 12% Krystallwasser, die sie beim

Trocknen im Vakuum über Schwefelsäure wieder abgeben. Das Gitalinhydrat $m C_{24}H_{48}O_{10} + 4\,H_2O$ schmilzt konstant bei 75° und unterscheidet sich durch seine Schwerlöslichkeit in Wasser (1:3000) und Alkohol. Das Gitalin ist optisch aktiv (5), $[\alpha]_D^{15} = -18,8^{\circ}$ (12,35 g Alkohol und 0,4875 g Gitalin) oder $[\alpha]_D^{15} = -25,2$

(14,45 g Chloroform und 0,523 g Gitalin). Bei stärkerem Erhitzen der wäßrigen Gitalinlösung scheidet sich Anhydrogitalin aus. Ebenso bildet sich Anhydrogitalin beim Verdunsten der Lösungen des Gitalins in Alkohol oder Aceton im Vakuum. Beim Ausschütteln mit Chloroform bleibt es ungelöst zurück.

Das anfangs noch gewöhnlich amorphe, in Alkohol nicht schwer lösliche Anhydrogitalin wird durch Kochen mit Alkohol krystallinisch und in allen Lösungsmitteln schwerlöslich. Löslich ist es in einem Gemisch von 300 Teilen Alkohol und 60 Teilen Wasser, aus dem es beim Erkalten auskrystallisiert. Kraft gibt ihm die Formel C₂₈H₄₆O₉; es schmilzt bei 255° und bildet wetzsteinförmige

KILIANI hat das Anhydrogitalin untersucht und erteilt ihm die Formel C₃₃H₅₂O₁₂. Wie WINDAUS und SCHWARTE (58) gezeigt haben, ist das Anhydrogitalin noch nicht rein, es besteht, wie schon erwähnt, größtenteils aus Gitoxin

C₄₁H₆₄O₁₄. Über die Reindarstellung des Gitoxins wird auf Seite 1163 berichtet. Darstellung des Bigitalins cryst. CLOETTA und Gitalin cryst. CLOETTA (7). Das Rohgitalin Kraft wird nach guter Trocknung im Vakuum mit 6 Teilen trockenem Essigester übergossen, einige Tage stehengelassen, wobei ein Teil

der Substanz als weißes Pulver ungelöst am Boden bleibt, während die darüberstehende Flüssigkeit sich deutlich gelb färbt. Nach Filtration wird erneut mit einem Gemisch von gleichen Vol. Essigester und Äther digeriert, bis die Lösung sich nicht mehr gelb färbt. Die letzten Spuren Verunreinigungen werden

durch Alkohol, dem 40 % Pyridin zugesetzt sind, entfernt. Die Substanz wird auf folgende Weise zur Krystallisation gebracht: 1 g des Pulvers wird am Rückflußkühler mit 250 cm³ einer Mischung von gleichen Vol. Alkohol und Chloroform gekocht und aus der klaren Lösung auf dem elektrischen Wasserbade bei ca. 30—40° durch Ventilator das Chloroform abgeblasen. Hierbei beginnt sich die Flüssigkeit leicht zu trüben; jetzt werden 50 cm³ heißes Wasser zugesetzt

und langsam erkalten lassen. Aus der noch lauwarmen Lösung wird die Substanz abgesaugt und mit 50 proz. Alkohol gewaschen. Der so erhaltene Körper ist vollkommen weiß, regelmäßig und typisch geformt. Die gleiche Krystallform wird durch Zusatz von Äther zu der Alkohol-Chloroformlösung der Substanz erhalten. Cloetta gibt ihm den Namen Bigitalin cryst. und die Formel C40H64O14. Die

Substanz beginnt bei 265° sich zu färben und ist bei raschem Erhitzen bei 282° geschmolzen. Windaus und Schwarte (58) geben für Gitoxin 266-2690 (unkorr.) an und fügen hinzu, daß der Schmelzpunkt als Zersetzungspunkt wenig charakteristisch sei und daß er bei raschem Erhitzen noch höher und bei langsamem Erhitzen niedriger als 282° gefunden werden kann. Nach WINDAUS und

nach Versuchen von JACOBS und GUSTUS (15). Aus den Pyridinalkohollaugen erhält Cloetta durch Wasserfällung, Ausschütteln mit Chloroform und mehrfaches fraktioniertes Auskrystallisieren aus

seinen Mitarbeitern (61) sind Bigitalinum cryst. und Gitoxin identisch, ebenso

verdünntem Alkohol Krystalle vom Schmelzpunkt 245—247°, die inaktiv sind und sich leicht in Alkohol, Chloroform, Aceton, heißem Essigester lösen. Cloetta nennt sie Gitalinum crystallisatum und gibt diesem die Formel $\rm C_{17}H_{28}O_6$.

Darstellung des Digins TAMBACH. Nur der Vollständigkeit halber sei die Darstellung des Digins, das mit Gitogenin identisch ist und als solches weniger Interesse beansprucht, erwähnt. Der kalte wäßrige Auszug der Blätter wird mit Tannin gefällt, der Niederschlag mit Zinkoxyd verrieben, die Masse im Vakuum getrocknet, mit Chloroform erschöpfend ausgeschüttelt, die Lösung mit Äther gefällt, filtriert, konzentriert und zur Krystallisation beiseite gestellt. Nach Windaus und Brunken (55) hat es die Formel C₂₆H₄₂O₄, schmilzt bei 271—273°, ist unlöslich in Wasser, schwer löslich in kaltem Alkohol, löslich in Chloroform. Darstellung von α-, β- und γ-Digitsaponinen Kraft und Gitin Kraft. Den

Hauptanteil der wasserlöslichen Digitalisglucoside der Blätter bilden die Saponine (ca. 50/00), die hartnäckig einen Teil der Aktivglucoside zurückhalten. Kraft isoliert durch Lösen in absolutem Alkohol und Fällung mit Äther die Rohsaponine, reinigt diese durch Schütteln mit Aceton und dann mit der zehnfachen Menge absolutem Alkohol, löst die Saponine und fällt sie erneut mit Äther. Durch verschiedene Löslichkeit in Alkohol erhält Kraft drei Fraktionen: α -Digitsaponin ist 1:10 in kochendem oder 100 Teilen kaltem Alkohol, β -Digitsaponin 1: 150 in heißem, 1: 250 kaltem absolutem Alkohol, in Methylalkohol in jedem Verhältnis löslich, γ-Digitsaponin in absolutem Alkohol fast unlöslich und auch in Methylalkohol erst 1:30 löslich. Sowohl durch Erhitzen als durch Behandeln mit Alkohol lassen sich die leichtlöslichen Formen in schwerlösliche verwandeln. Der Unterschied beruht auf einem verschiedenen Gehalt an Hydratwasser. Die Digitsaponine sind weiße, amorphe, luftbeständige Pulver, in jedem Verhältnis in Wasser löslich. Die wäßrige Lösung wird durch Bleiessig, nicht durch Bleiacetat gefällt. Nach Kraft ist das Digitsaponin identisch mit dem amorphen Digitonin Schmiedeberg, aber verschieden von dem Digitonin Killani aus Samen.

Die durch Abdampfen der alkoholischen Auszüge erhaltene Ausscheidung enthält nach dem Entzuge des Digitoxins mittels Chloroform noch ein Glucosid, das nach mehrmaligem Umkrystallisieren aus Alkohol und 70 proz. Weingeist unter Zusatz von Tierkohle feine, verfilzte, büschelige Nadeln bildet, die bei 265° unter Zersetzung schmelzen, unlöslich in Wasser, Benzol, Chloroform, Essigester sind, sich in 120 Teilen kochendem Alkohol, in 25 Teilen heißem 70 proz. Alkohol und 250 Teilen kochendem Methylalkohol lösen. Die Krystalle enthalten 11,5% Krystallwasser, welches sie erst bei 115° wieder abgeben. Gitin — wie Kraft den Körper nennt — läßt sich nur langsam hydrolysieren. Das Spaltprodukt Gitigenin soll mit Digitogenin identisch sein.

b) Darstellung der Digitalisglucoside aus Digitalissamen.

Darstellung von Digitalinum verum. Aus dem Samen ist von den Herzgiften in reinem Zustande nur das Digitalinum verum hergestellt; die aus dem Samen und den Blättern rein dargestellten Herzgifte sind untereinander verschieden. Das Digitalinum verum wird meist aus dem Handelsprodukt Digitalinum germanicum, das ein Glucosidgemisch aus Digitalinum verum, Digitalein, Digitonin, Gitonin und noch nicht genau identifizierten Saponinen darstellt, gewonnen. Der mit 50 proz. Alkohol hergestellte Samenauszug wird im Vakuum destilliert, mit essigsaurem Blei ausgefällt, das entbleite Filtrat mit Tannin gefällt und der Tannatniederschlag mit Zink- oder Bleioxyd zerlegt. Das so erhaltene Digitalinum germanicum ist von Schmiedeberg verarbeitet und

das angewandte Alkohol-Ätherverfahren zur Gewinnung des Digitalins verum ist von Killani mehrfach modifiziert; das neueste Verfahren (18) ist folgendes: Die Lösung von 100 g Digitalinum germanicum in 400 Teilen Wasser wird mit 80 Teilen 95 proz. Alkohol und 10 cm³ Amylalkohol versetzt und ruhig stehen gelassen. Digitonin und Gitonin bilden mit Amylalkohol Additionsverbindungen, die ausfallen, Digitalinum verum bleibt in der Lauge gelöst. Diese wird bei 35° im Vakuum verdunstet und völlig ausgetrocknet. Der Rückstand wird mit 4 Teilen 95 proz. Alkohol übergossen und schwach erwärmt. Nach dem Erkalten wird mit 2 Teilen Äther versetzt und 36-48 Stunden stehengelassen, dann wird die Lösung im Vakuum abdestilliert, der Rückstand mit der 11/2 Menge Wasser in eine Flasche gespült und diese bis zum Stopfen mit Äther gefüllt. Im Verlauf mehrerer Tage wird der Äther abgehoben, durch neuen ersetzt und der Ersatz des Äthers fortgesetzt, bis letzterer farblos bleibt. In der wäßrigen Lösung hat sich inzwischen das Digitalinum verum in Form einer dicken Gallerte abgeschieden, die auf der Nutsche abgesaugt und auf Tonplatten getrocknet wird. 1 Teil dieses Rohproduktes wird nach Killani (17) in 3 Teilen Methylalkohol gelöst, 6 Teile Wasser zugegeben und mindestens 2 Tage unter Schutz vor Verdunstung stehengelassen. Der entstandene Niederschlag wird auf eine geräumige Nutsche gebracht, 24 Stunden abtropfen lassen, abgesaugt und mit 10 proz. Methylalkohol möglichst vollständig ausgewaschen. Der Nutscheninhalt wird im Vakuum getrocknet und mindestens einmal in genau gleicher Weise gereinigt, bis alle in Wasser leicht löslichen Beimengungen ganz entfernt sind. Das vakuumtrockene Produkt wird feingepulvert und mindestens 1 Stunde lang mit Chloroform geschüttelt. Das Endprodukt soll den Schmelzpunkt 212—214° unter Blasenbildung zeigen.

Windaus und Bandte (53) ziehen feingemahlenen, mit Äther erschöpfend extrahierten Samen mit absolutem Alkohol aus und versetzen die konzentrierten alkoholischen Lösungen mit Äther, solange ein deutlicher Niederschlag entsteht. Die Fällungen werden mehrmals wiederholt, die Niederschläge auf Digitonin und Gitonin verarbeitet. Die alkoholisch-ätherischen Lösungen werden auf ein kleines Volumen eingedampft und nach der von Kiliani gegebenen Vorschrift auf Digitalinum verum verarbeitet. Das so gereinigte Glucosid ist noch nicht rein weiß und besitzt einen unscharfen Schmelzpunkt (Reindarstellung auf S. 1165 unter Digitalinum verum).

Darstellung des Digitaleins. Kiliani dampft das Filtrat vom Digitalinum verum im Vakuum bei niederer Temperatur auf ein kleines Volumen ein, sättigt die Lösung mit Äther, um Schimmelbildung zu verhüten und dialysiert mit ätherhaltigem Wasser, das alle 12 Stunden erneuert wird. Während der Dialyse wird die innere Flüssigkeit trübe. Die Dialysate werden im Vakuum konzentriert und über Schwefelsäure getrocknet. Diese aus dem Dialysate gewonnenen Glucoside, ca. 40 g aus 1 kg Digitalinum germanicum, werden in Wasser gelöst, die Lösung mit Äther ausgeschüttelt, die wäßrige Lösung mit 10 proz. Tanninlösung gefällt, der Tannatniederschlag mit Wasser gewaschen, mit Zinkoxyd gut verrieben und das Gemisch bei gewöhnlicher Temperatur im Vakuum getrocknet und zweimal mit Methylalkohol ausgezogen. Der Verdunstungsrückstand der Lösung, ca. 15 g, wird in Wasser gelöst, die wäßrige Lösung mit Äther gesättigt und die filtrierte Lösung im Vakuum eingedunstet. Das Digitalein ist weiß, fast unlöslich in Chloroform, sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol und in einem Gemisch von 3 Teilen Aceton und 1 Teil Wasser. Die Digitaleinlösungen erleiden nach Kiliani leicht spontane Zersetzungen, wobei die physiologische Wirkung aufhört, wahrscheinlich, weil das Digitalein ein Lacton ist und dieses in eine Säure übergeht (KILIANI).

Darstellung des Digitonins. Schmiedeberg gewinnt ein amorphes Digitonin aus Digitalinum germanicum durch Ausfällen der Lösung mit gesättigtem Barytwasser und Regenerierung dieser Fällung. Um alle Bestandteile gewinnen zu können, empfiehlt er Behandlung des festen Digitalinum germanicum mit Äther und Ausziehen mit absolutem Alkohol. Hierbei bleibt Digitonin ungelöst; es ist ein weißes hygrosko-

pisches Pulver von der Zusammensetzung $\mathrm{C_{27}H_{46}O_{14}}$, das in Wasser leicht löslich ist. Die Lösung wird durch Tannin und Bleiessig-Ammoniak und im Gegensatz zum krystallisierten Digitonin auch durch Magnesium- und Ammonsulfat gefällt.

Die ursprüngliche Darstellungsweise des krystallisierten Digitonins ist von Killani mehrfach modifiziert; die neueste ist die bei Digitalinum verum auf S.1151 beschriebene Fällung mit Amylalkohol. Die abgeschiedene Additionsverbindung wird auf einer Nutsche mit möglichst wenig Wasser und dann mit 10 proz. Alkohol

wird auf einer Nutsche mit möglichst wenig Wasser und dann mit 10 proz. Alkohol gewaschen, auf Tonteller ausgebreitet und im Vakuum getrocknet. Das Rohprodukt wird in 5 Teilen 85 proz. Alkohol gelöst, das entstehende Rohdigitonin erst nach 2 Tagen abgesaugt und mit 85 proz. Alkohol gewaschen, dann in 10 Teilen kochendem 50 proz. Alkohol gelöst. Nach dem Erkalten innerhalb 24 Stunden erscheinen reichliche Krusten von Gallertkörnern, bald darauf zeigen sich oberhalb derselben einzelne Nadeln von Digitonin. Jetzt muß die Lösung vorsichtig abgegossen werden; aus dieser Lösung krystallisieren nach 2—3 Tagen

reichliche, relativ derbe Krystalle, die abgesaugt und mit 50 proz. Alkohol gewaschen werden. Killani gibt dem Digitonin die Formeln $C_{54}H_{92}O_{28}$ oder $C_{55}H_{94}O_{28} + 5H_2O$ oder $C_{55}H_{94}O_{28} + 10H_2O$.

Verfahren nach Cloetta (6). Eine Lösung von Digitalinum germanicum in 90 proz. Alkohol wird mit Äther gefällt, das so erhaltene Gemisch von amorphem und krystallisiertem Digitonin wird in wenig Wasser gelöst, die Lösung mit 30 volumproz. Alkohol versetzt und das Gemisch mit Äther geschüttelt. Beim Stehen in der Kälte scheidet sich das krystallisierte Digitonin aus. Das Umkrystallisieren muß so lange fortgesetzt werden, bis die eingedampften Mutterlaugen keine Rotfärbung mit konzentrierter Salzsäure mehr geben. Aus der Mutterlauge des krystallisierten Digitonins wird amorphes Digitonin dargestellt, indem der Rückstand des ersteren in 90 proz. Alkohol gelöst und mit Äther gefällt wird. Zur Reinigung wird der Niederschlag in einer Mischung gleicher Teile von Alkohol und Chloroform gelöst und die Lösung mit Äther gefällt. Nach Kiliani ist dieses Produkt ein Gemenge.

Darstellung nach Panzer. Er empfiehlt die mit 50 proz. Alkohol hergestellten heißen Auszüge der Blätter bzw. Samen mit heißen Lösungen von Cholesterin in 95 proz. Alkohol zu mischen, die gesammelten Niederschläge mit 95 proz. Alkohol auszukochen, um den Überschuß des Cholesterins wieder zu entfernen. Die Niederschläge werden mehrmals mit siedendem Xylol extrahiert und das vom Xylol nicht gelöste Rohdigitonin weiter gereinigt.

Darstellung des Gitonins. 100 g Handelsdigitonin werden nach WINDAUS und SCHNECKENBURGER in 31 95 proz. Alkohol in der Hitze gelöst und unter Schutz vor Verdunstung stehengelassen. Im Laufe mehrerer Wochen scheidet sich eine reichliche Menge amorphen Materials aus, das aus wenig heißem 50 proz. Alkohol umgeschieden wird. Hierbei fällt das neue Glucosid in weißen amorphen Kugeln zu 5—14% des Rohmaterials aus.

Kiliani (18) gewinnt Gitonin aus den Krusten bzw. Fraktionen, die bei der Reinigung des rohen Digitonins gewonnen werden, indem er diese in heißem 60 proz. Methylalkohol löst und krystallisieren läßt.

Aus den Mutterlaugen des Gitonins hat Kiliani (18) außerdem ein Glucosid gewonnen, indem er die Mutterlauge bei 35° verdunstet und eintrocknet, den Rückstand in 6 Teilen Methylalkohol löst und mit 4 Teilen Wasser mischt. Bei kurzem Erwärmen geht die Substanz rasch in Lösung. Über Nacht scheiden

sich wenig strukturlose Körner ab, die sich innerhalb von 8 Tagen zu Krusten vermehren. Dieses Glucosid ist in kaltem Wasser nicht löslich, sehr schwer in 95 proz. Alkohol. Aus 85 proz. Alkohol krystallisiert es in hübschen Nadelbüscheln. Es sintert bei 220°, schmilzt bei 230° und hat die Zusammensetzung $C_{45}H_{72}O_{24}$ oder $C_{56}H_{90}O_{30}$.

C. Nachweis der Digitalisglucoside. Für die chemische Identifizierung der Digitalisglucoside sind verschiedene

Farbreaktionen in Vorschlag gebracht; da die meisten Farbreaktionen nicht eindeutig sind, sie vom Reinheitsgrad und der Menge der angewandten Substanz,

vom Luftzutritt und ihrem Feuchtigkeitsgehalt und von der Temperatur abhängig ist, die Färbungen meist nicht konstant sind und die Schätzung der Farbnuance subjektiv ist, so können auch diese für den Nachweis nicht als absolut beweiskräftig angesehen werden. Nachweis des Digitoxins und Gitoxins. Die erste bis zu einem gewissen Grade

charakteristische Reaktion geben Lefort, dann Homolle an, nämlich daß französisches Digitalin (Digitoxin) durch Chlorwasserstoffgas bzw. durch konzentrierte Salzsäure dunkelgrün gefärbt wird. Diese Reaktion ist dann mehrfach modifiziert, z. B. von Jorissen, ferner Czumpelitz, die eine Lösung von 1 g Zinkchlorid in 30 g Salzsäure benutzen. Pape rührt mit der 10fachen Menge Stärke und konzentrierter Schwefelsäure zu einem Brei an und gibt dann Salz- oder Salpetersäure zu, wobei sich die Mischung grün färbt. Lafon hat französisches Digitalin mit einer Mischung von Alkohol und Schwefelsäure 1:1 bis zum Eintritt einer gelben Färbung erwärmt und dann 1 Tropfen stark verdünnte Eisenchloridlösung hinzugefügt; auch hier tritt Grünfärbung ein.

FLÜCKIGER modifizierte die Reaktion in der Weise, daß er offizinelle Phosphorsäure auf einem Uhrglase unter Erwärmen konzentrierte und in die noch warme Säure Digitoxin eintrug. Letzteres färbt sich hierbei grün, die Säure gelb.

Brissemoret-Derriens Reagens ist eine Lösung von Glyoxylsäure in Schwefelsäure. Eine Lösung von Glyoxylsäure wird erhalten durch Reduktion einer 4proz. Oxalsäurelösung mittels Natriumamalgam und Mischen des Reduktionsproduktes mit Eisessig im Verhältnis 2+3. In diesem Glyoxylsäurereagens wird das zu prüfende Glucosid gelöst und auf konzentrierte Schwefelsäure geschichtet. Digitoxin verursacht graugrünen bis schwarzgrünen Ring, amorphes Digitalin einen kirschroten Ring.

Keller gibt zum Nachweis des Digitoxins folgende Reaktion an: Wird die Lösung von 1 mg Digitoxin in 5 cm³ Eisessig nach Zusatz von 1 Tropfen verdünnter Eisenchloridlösung auf ca. 5 cm³ Schwefelsäure geschichtet, so entsteht an der Berührungsfläche beider Flüssigkeiten ein bräunlichgrünes, bald in Blau übergehendes Band, während der obere Teil der Schwefelsäureschicht eine rotbraune Zone zeigt; die Essigsäureschicht wird allmählich blau. Kiliani modifizierte die Kellersche Reaktion, indem er eine Lösung von 0,05 g Ferrisulfat in 1 g Wasser und 100 g Schwefelsäure und dieselbe wäßrige Ferrisulfatlösung und 100 g Eisessig benutzt. Nach Kraft darf Digitoxin mit Kilianis Reagens keine Andeutung einer Violettfärbung geben. Reichard weist Digitoxin nach: Auf einem Objektträger erhitzt er 1 Tropfen Kobaltnitratlösung zur Trockne, verreibt den trockenen blauen Rückstand mit einer Spur Digitoxin und Eisessig und erwärmt, wobei sich die Kobaltmischung nach kurzer Zeit gelbgrün färbt.

BALJETS Reagens (1) auf Digitalisglucoside ist eine frisch bereitete Mischung aus gleichen Teilen Pikrinsäurelösung (1 proz. in Alkohol) und 10 proz. Natronlauge; wird Digitoxin, Gitoxin, aber auch g- und k-Strophanthin mit diesem Reagens zusammengebracht, so entsteht eine rote bis orange Färbung von Isopurpursäure.

Wratschkos Reagens (64) auf wasserlösliche Digitalisglucoside ist eine Lösung von 0,2 g Orcin in 100 cm³ konzentrierter Salzsäure und 4 Tropfen offizineller Eisenchloridlösung. Werden einige Kubikzentimeter des Reagens mit dem Glucosid erhitzt, so entsteht eine grüne bis blaue Färbung; wird die Flüssigkeit mit dem gleichen Volumen Wasser gemischt und mit Amylalkohol geschüttelt, so geht der Farbstoff in diesen über. Nach einigen Stunden ist die Farbe in Lila oder Carmin umgeschlagen.

Nach Jacobs und Hoffmann (16) geben Digitoxin und Gitoxin und ihre Genine, aber auch andere Herzglucoside, folgende Reaktionen: 10-20 mg Glucosid werden in 1 cm³

her rotviolett.

TOLLENS Silberlösung (1 g Silbernitrat wird gelöst in 10 cm³ Ammoniakflüssigkeit [0,923] und 10 cm³ 10 proz. Natronlauge) versetzt; nach 30 Minuten ist eine Abscheidung von Silber festzustellen; wenige Tropfen einer 10 proz. Natriumhydroxydlösung werden zu der verdünnten Pyridinglucosidlösung hinzugefügt. Zusatz von 1 cm³ 0,3 proz. wäßriger Nitroprussidnatriumlösung bewirkt eine tiefrote Färbung.

Gitoxin löst sich in Kilianis Reagens mit violetter Farbe.

Digitoxigenin färbt sich mit eisenhaltiger Schwefelsäure eigenartig rot unter starker Fluorescenzerscheinung; Gitoxigenin färbt sich mit Ferrichlorid und konzentrierter Schwefelsäure erst goldgelb, dann violettrot; mit Benzoylchlorid liefert es in Pyridin eine Dibenzoylverbindung vom Schmelzpunkt 2620 (58). Bigitalin CLOETTA (7) gibt bei der Kellerschen Reaktion eine blaugrüne

Zone oben und einen roten Ring unten; in dem Killianischen Reagens löst es sich mit braunvioletter Farbe. Das Bigitaligenin gibt in kleinsten Mengen bei der Kellerschen Reaktion einen leuchtend rotvioletten Ring; beim Durchschütteln der Lösung wird sie kirschrot und behält mindestens 24 Stunden die gleiche Farbe. In KILIANIS Reagens löst sich die Substanz erst gelblich, nach-

Gitalin Kraft löst sich in Killianis Reagens mit prachtvoller, beständiger Violettfärbung. Mit dem Kellerschen Reagens gibt es in der Eisessigschicht eine indigoblaue Färbung, in der Schwefelsäureschicht an der Trennungszone einen violetten Ring. Beim Erhitzen einer wäßrigen Gitalinlösung tritt eine in Chloroform unlösliche Trübung auf; diese Lösungen schäumen beim Schütteln stark und geben noch in Verdünnung 1:2500 mit Tannin Niederschläge.

Digitoxose wird als der Träger der Killianischen Digitoxinreaktion angesehen. Sie liefert ein Oxim, welches weiße seidenglänzende, in Wasser und Alkohol leicht lösliche Nadeln vom Schmelzpunkt 102° darstellt (s. auch S. 1145/1146). Digitalin löst sich in Killianis Reagens mit goldgelber Farbe, die rasch über

Rot in Rotviolett übergeht. Bei der Kellerschen Reaktion entsteht an der Berührungsfläche von Schwefelsäure und Eisessig eine carminrote Farbe. Digitalein gibt ähnliche, etwas schwächere und nicht so beständige Farbenerscheinungen. Nach Dragendorff löst sich Digitalin in Schwefelsäure mit grüngelber Farbe, die dann in Gelb und Rot übergeht; ein geringer Zusatz von salpetriger Säure, Brom oder Eisenchlorid bewirkt blauviolette Färbung. Grandeau läßt Bromdämpfe über die Lösung des Digitalins in Schwefelsäure streichen. Buckingham verwendet eine Lösung von Molybdänschwefelsäure, TRAPP von Phosphormolybdänsäure, die erstere verursacht eine carmoisinrote, die letztere eine Grünfärbung, die durch Ammoniak in Blau übergeht.

Digitonin liefert nach Schmiedeberg beim Kochen mit konzentrierter Salzsäure oder verdünnter Schwefelsäure granatrote bis violette Färbungen. Beim Verdünnen mit Wasser entstehen blaue Lösungen mit roter Fluorescenz. Bei der Kellerschen Reaktion ist die entstandene Zone rosarot und verblaßt bald. REICHARD gibt folgende Reaktionen an: Kaliumbichromatschwefelsäure färbt in der Wärme schmutzig grünschwarz, molybdänsaures Ammonium und Schwefelsäure zunächst himmelblau, dann dunkelbraunschwarz, Vanadinsäure in der Wärme dunkelchromgrün, die Färbung geht allmählich in Violett über. Jod-

die Lösung des Digitonins in Eisessig entfärbt; Silbernitrat und Quecksilbersalze werden reduziert. Beim Verreiben von eingetrocknetem Kobaltnitrat mit Digitonin und Eisessig und 24-36stündigem Stehen entstehen große, rosagefärbte, vorzüglich ausgebildete, sechseckige Krystalle. Gitonin liefert nach WINDAUS und SCHNECKENBURGER beim Erhitzen mit

säure färbt violettschwarz, Wolframsäure schwarzgrün. Bromwasser wird durch

konzentrierter Salzsäure eine rosarote Färbung, nach kurzem Kochen wird

die Flüssigkeit weinrotähnlich gefärbt und gibt geschüttelt einen grüngelben Schaum.

Wird Digitonin in alkoholischer Lösung mit alkoholischen Lösungen von Cholesterin, α - oder β -Naphthol, Brom- β -Naphthol, Terpineol oder Thiophenol in der Hitze versetzt, so entstehen schwer lösliche, charakteristische Additionsverbindungen, aus denen der Prozentgehalt der Saponine berechnet werden kann (29). Die genauesten Resultate gibt die Cholesterinmethode. Jedenfalls gibt auch Gitonin die Additionsverbindungen.

D. Wertbestimmungsmethoden der Digitalisglucoside.

a) Chemische. Die wirksamen Digitalisglucoside lassen sich durch chemische

und physikalische Analysenmethoden in ihrer Menge nicht genau ermitteln; die Gründe hierfür liegen in dem Mangel einfacher Darstellungsmethoden, in der Schwierigkeit der Trennung und der leichten Veränderlichkeit der Glucoside. An Versuchen hat es nicht gefehlt, die Gesamtheit der wirksamen Stoffe als Rohglucoside zu bestimmen. Von den in dieser Richtung angestellten Versuchen, z. B. Stoeder, Walter, Reed und Vanderkleed, Keller hat die Kellersche Methode einige Bedeutung erlangt, die von Fromme und Panchaud etwas modi-

fiziert, in folgender Weise ausgeführt wird: 28 g lufttrockene, gepulverte Digitalisblätter werden mit 280 g 60 proz. Alkohol versetzt und das Gemisch unter öfterem Umschütteln 3—4 Stunden stehengelassen. 207 g des Filtrats werden auf dem Dampfbade auf etwa 25 g eingedampft, mit Wasser auf ein Gesamtgewicht von 222 g gebracht, und unter Umrühren 25 g Bleiessig hinzugefügt. Die Mischung

Dampfbade auf etwa 25 g eingedampft, mit Wasser auf ein Gesamtgewicht von 222 g gebracht und unter Umrühren 25 g Bleiessig hinzugefügt. Die Mischung wird sofort filtriert und 132 g des Filtrates mit einer Lösung von 5 g Natriumsulfat in 8 g Wasser versetzt. Von dem entstandenen Niederschlag werden nach

dem Absetzen 130 g der Flüssigkeit in einen Scheidetrichter abgegossen, 2 g Ammoniakflüssigkeit hinzugefügt und die Mischung fünfmal mit je 30 cm³ Chloroform ausgeschüttelt. Die Chloroformauszüge werden nach der Filtration eingedampft, der Rückstand in 3 g Chloroform gelöst und 50 g Petroläther hinzugesetzt. Der flockig abgeschiedene Niederschlag wird auf einem Filter von

zugesetzt. Der flockig abgeschiedene Niederschlag wird auf einem Filter von 5 cm Durchmesser gesammelt und mit heißem absolutem Alkohol gelöst, die Lösung in einem Glasschälchen gesammelt, zur Trockne verdampft und der Rückstand bis zur Gewichtskonstanz getrocknet. Mit 10 multipliziert gibt derselbe den Gehalt der untersuchten Blätter an Digitoxin in Prozenten an.

Dieses Kellersche Digitoxin besteht aber nur zum kleinsten Teile aus diesem, Kraft behauptet, daß es der Hauptsache nach Gitalin und Anhydrogitalin sei, und Burmann, der die Kellersche Methode auch modifizierte, nennt das amorphe und in Wasser und in Äther lösliche Produkt Pseudodigitoxin. Tschirch wies nach, daß fünfmaliges Ausschütteln mit Chloroform, nicht genügt, und daß erst, bei achtmaligem Ausschütteln die

Chloroform nicht genügt und daß erst bei achtmaligem Ausschütteln die Glusoside vollständig gelöst sind. Tschirch und Wolter (45) geben ein Wertbestimmungsverfahren, dem die Kellersche Methode zugrunde liegt, an mit der Abweichung, daß die Digitalisblätter zunächst mit Äther ausgezogen werden und nach Entfernung des Äthers durch Abdestillieren mit absolutem Alkohol extrahiert werden. Nach der Reinigung mit Bleiessig ist die Flüssigkeit farblos, während sie bei der Kellerschen Methode deutlich gelb ist. Die Leslierung der Chrosside erfolgt anstatt mit Chloroform durch Ausschütte-

werden und nach Entfernung des Athers durch Abdestillieren mit absolutem Alkohol extrahiert werden. Nach der Reinigung mit Bleiessig ist die Flüssigkeit farblos, während sie bei der Kellerschen Methode deutlich gelb ist. Die Isolierung der Glucoside erfolgt anstatt mit Chloroform durch Ausschüttelung mit Aceton und die Trennung des Acetons von der wäßrigen Flüssigkeit durch Zusatz von Kochsalz. Den erhaltenen Körper nennen die Autoren Pandigiton. Der ideale Zustand, daß der chemische Wert mit dem physiologischen übereinstimmt, wurde mit dieser Methode noch nicht erreicht.

Auf Grund einer Reihe von Untersuchungen kommen Bourcer und Perrot (4) zu folgender Arbeitsweise: 25 g Digitalispulver werden mit je 200 cm³ 75 proz. Alkohol je 1 Stunde am Rückfluß ausgekocht, die Lösung heiß filtriert und die Behandlung mit dem Rückstande nochmals bis zum Farbloswerden des Auszuges wiederholt. Die Auszüge - ca. 800 cm3 - werden mit 20 cm3 Bleiessig versetzt, destilliert und der Rückstand nach dem Trocknen und Zerreiben mit Chloroform kalt ausgezogen. Nach 24 Stunden wird die Chloroformlösung über entwässertes Natriumcarbonat filtriert und destilliert. Der Rückstand wird auf dem Wasserbade mit 5 cm3 Pinen aufgenommen, wobei das Digitoxin ungelöst bleibt. Nach dem Erkalten wird die gleiche Menge Äther zugesetzt und nach zwölfstündigem Stehen die Flüssigkeit von dem braunen Präzipitat abgegossen. Dieses wird mit kleinen Mengen Äther gewaschen, bis dieser nicht mehr gefärbt wird. Nach dem Trocknen bei 100° wird der Rückstand in Chloroform gelöst, die Lösung mit 0,1 g Carboraffin versetzt und 6 Stunden stehengelassen. Die Lösung wird über geschmolzenes und gepulvertes Natriumcarbonat filtriert, das Chloroform abdestilliert. Der Rückstand wird in ein tariertes Zentrifugenglas gebracht und mit 10 Tropfen Äther und 20 cm³ niedrigsiedendem Petroläther versetzt. Nach 4 Stunden hat sich beim Zentrifugieren das Digitoxin vollständig am Boden des Glases abgesetzt; es wird nach Entfernung der Flüssigkeit und nach dem Trocknen gewogen. Mindestgewicht 4 mg. Der Digitoxingehalt der Digitalisblätter schwankt zwischen 0,01-0,02%, keinesfalls ist die Angabe des Cod. franc. von 0,1 % richtig.

CLOETTA (7) baut eine quantitative Trennung der Digitalisglykoside darauf auf, daß er die spezifischen Spaltprodukte als Basis der quantitativen Analyse in Verbindung mit der physiologischen Prüfung am Frosch wählt und aus den quantitativen Beziehungen der Genine zu ihren Glucosiden und aus den durch Tierversuche ermittelten Werten die ursprüngliche Zusammensetzung an Glucosiden rechnerisch ermittelt. Betreffs Ausführung der Methode muß auf die Originalarbeit verwiesen werden. CLOETTA äußert selbst zu seiner Methode: "Es ist nicht möglich, in einfacher und doch genügend genauer Weise gewichtsanalytisch die Menge der wirksamen Bestandteile zu erfassen, weil zuviel Verunreinigungen mitgehen, sie zeigt aber auch, daß das Tierexperiment (Frosch) nur scheinbar zuverlässige Werte liefert."

Wasicky, Lasch und Schonovski (47) stellten Versuche an, die Glucoside nach dem Grade der Bitterkeit der Blätter zu bestimmen. Die Intensität des bitteren Digitalisgeschmackes wird im wesentlichen durch die herzwirksamen Glucoside bedingt. Unter Anwendung von Vergleichspräparaten konnten sie eine ziemlich gute Übereinstimmung zwischen Wirkungsgrad und Bitterkeit feststellen.

b) Auch auf colorimetrischem Wege ist versucht worden, die Digitalisglucoside zu bestimmen. Martindale versetzte die Lösungen von Digitalisglucosiden in Eisessig mit Molybdänschwefelsäure und verglich diese mit Testlösungen und Reagenszusatz. Die Methode hat sich nicht einführen lassen, da sie zu ungenaue Werte gibt. Baljet (1) verwendet Pikrinsäure als Reagens. Je 0,5 cm³ einer 1 proz. alkoholischen Pikrinsäurelösung und einer 10 proz. Natriumhydroxydlösung werden gemischt und mit Wasser auf 100 cm³ verdünnt. 5 cm³ dieser Mischung werden mit 1 mg Glucosid versetzt. Knudson und Dresbach (21) geben unter Benutzung von Pikrinsäure folgende colorimetrische Methode an: 5 cm³ Digitalismacerat von bestimmter Konzentration werden mit 15 cm³ Wasser verdünnt, mit 2,5 cm³ 10 proz. Bleizuckerlösung versetzt, auf 25 cm³ aufgefüllt und filtriert. 12,5 cm³ des Filtrates werden nach Zusatz von 1,25 cm³ einer 10 proz. Dinatriumphosphatlösung auf 25 cm³ ergänzt und filtriert. Je 5 cm³ des Filtrates und einer 0,532 proz. k-Strophanthinlösung werden mit je 5 cm³ einer Lösung von pikrinsaurem Natrium (95 cm³ 1 proz. Pikrinsäurelösung mit 5 cm³ 10 proz. Natronlauge) gemischt. Nach 20 Minuten erfolgt der colorimetrische Vergleich der entstehenden rotorange Färbung im Keilcolorimeter. Die Reaktion

ist durch den Zuckerteil bedingt. Nach Versuchen von Wasicky und seinen Mitarbeitern (47) gestattet die Methode in der jetzigen Form nur Reinglykoside der Digitalis und andere Herzglucoside zu bestimmen. Zur Untersuchung der Digitalisdroge wäre diese mikrochemische

Methode erst dann brauchbar, wenn es durch eine einfache Methode gelänge, die herzwirksamen Glucoside so weit zu isolieren, daß andere die Färbung störende Substanzen nicht

mehr vorhanden sind. Eine Parallelität zwischen Wirkung und Colorimeterwert konnte in keiner Weise festgestellt werden. Nach van Pinxteren (36) zeigt die quantitative colori-

metrische Bestimmung der Digitalisglucoside zu viele Fehler als daß sie das physiologische Wertbestimmungsverfahren ersetzen könnte. Ockeloen und Timmers (32) verwenden als

Vergleichslösung eine solche von Kaliumbichromat, deren Gehalt nach der Einstellung auf gleiche Farbintensität jodometrisch festgestellt wird, so daß der Wirkungswert der Digitalisblätter in Kubikzentimetern $n/_{10}$ -Natriumthiosulfatlösung seinen Ausdruck findet. Die nach dieser Methode berechneten Wirkungswerte sollen gut mit den auf physiologischen Wegen gefundenen übereinstimmen.

c) Phyto-pharmakologische Untersuchungsmethode. Macht und Krantz jun. (25) haben festgestellt, daß die Auswertung der Digitalis durch Wachstumsversuche an keimenden Pflanzen ausgeführt werden kann. Das Prinzip besteht darin, daß vorgekeimte Samen, nachdem die Länge des Wurzelkeimlings ge-

messen ist, in Nährlösungen, die zum Teil unvermischt, zum Teil mit den zu

prüfenden Auszügen in wechselnden Mengen versetzt werden, unter gleichen Bedingungen bezüglich Belichtung und Temperatur eine bestimmte Zeitlang gehalten werden. Es werden dann die Unterschiede im Längenwachstum der Wurzel

gemessen und es zeigte sich dabei durch Vergleiche mit Tierversuchen, daß die Unterschiede im Längenwachstum ein gutes Bild der Toxizitätsunterschiede geben. Als besonderen Vorteil sehen die Verfasser die Gleichmäßigkeit der

Resultate, die Möglichkeit der gleichzeitigen Untersuchung größerer Serien und die Einfachheit der Apparatur an. Das Verfahren ist folgendes: Trockene Samen von Lupinus albus L. werden über Nacht in weiches Wasser bei Zimmertempe-

ratur eingeweicht, dann werden sie mit dem Hilum nach unten in feuchtes Sphagnummoos gepflanzt und bei 20° im Dunkeln gehalten. Am dritten Tage haben die Keimlinge 20-30 mm lange Wurzeln, die sich leicht genau messen lassen. Die so gekeimten Samen werden in Reagensgläser eingesetzt, derart, daß der

Same selbst auf dem Reagensglasrand aufsitzt und die Wurzel in die in dem Glase enthaltene Nährflüssigkeit eintaucht. Die Nährflüssigkeit ist eine Mischung von 10,4 cm³ einer 0,5 molaren Calciumnitratlösung, 30 cm³ 0,5 mol. Magnesium-

sulfatlösung, 36 cm³ einer 0,5 mol. Monokaliumphosphatlösung, mit destilliertem Wasser zum Liter aufgefüllt. Die Länge jeder einzelnen Wurzel wird vorher genau gemessen. Von dieser Stammnährlösung wird ein Teil mit der gleichen Menge Wasser verdünnt, während zur Herstellung der zu prüfenden Lösungen ein Teil Stammlösung, die jeweils wechselnde Menge des Untersuchungsobjekts

enthält und dann so viel Wasser verwendet wird, daß wieder das Volumen 1+1 erhalten wird. Bei alkoholischen Lösungen ist die Kontrollösung noch mit so viel Alkohol zu versetzen, daß die Alkoholkonzentration die gleiche ist wie in der zu prüfenden Lösung. Die einzelnen Flüssigkeiten werden dann auf eine Anzahl Reagensgläser verteilt und dann wird jedes Glas mit einem Keimling beschickt.

Darauf werden die Gläser 24 Stunden im Dunkeln bei 20° beiseite gestellt und die Längenveränderungen der einzelnen Keimlinge gemessen. Gleichzeitig wird durch intravenöse Injektionen der Einfluß der mit Normallösung verdünnten Digitalislösung auf das Katzenherz festgestellt. Das Wachstum der Keimlinge ist umgekehrt proportional der Konzentration der Tinktur in der Nährlösung. Es wurde gefunden, daß die Giftigkeit der verschiedenen Präparate auf dieselben

Keimlinge bei sonstigen konstanten Bedingungen nicht dieselbe ist. Dieser Unterschied in der Giftigkeit läuft parallel mit der relativen Toxizität derselben Zubereitungen für Katzen. d) Physiologische Wertbestimmungsmethoden. Digitaliswertbestimmungs-

methoden werden zur Zeit überwiegend auf biologischem Wege ausgeführt. Die Anzahl der hierfür angegebenen Methoden ist groß, die Ansichten über den Wert stimmungsmethode hat bisher nicht erzielt werden können. So läßt z. B. das amerikanische Arzneibuch U.S.P. X. den Wert der Wirksamkeit der Digitalisblätter am Froschherzen, das holländische Arzneibuch, V. Ausgabe, am Herzen der Katze nach Hatcher-Brody feststellen. Die Unterschiede zwischen den

der einzelnen Methoden sind sehr geteilt. Eine Einigung über die Wahl der Be-

der Katze nach HATCHER-BRODY feststellen. Die Unterschiede zwischen den einzelnen Verfahren beziehen sich nicht nur auf die Wahl der Versuchstiere, sondern auf die Herstellungsweise des für das Versuchstier bestimmten Extraktes

und auf die Wahl der zur Beurteilung als maßgebend angesehenen physiologischen Reaktionen. Bei den meisten Methoden wird als Kriterium der Wirkungsstärke der systolische Ventrikelherzstillstand des Froschherzens benutzt. Die Einstellung am Froschherzen schlugen zuerst Jaquet 1898, dann Ziegenbein 1902 vor. Zur Zeit sind folgende Methoden für die Wertbestimmung am Frosch gebräuchlich:

1. Die Methode von Focke. Ein Wasserfrosch, Rana temporaria, wird aufgespannt und das Herz freigelegt. In einen Oberschenkellymphsack wird $^{1}/_{50}$ des Körpergewichtes 10 proz. Infus. eingespritzt und festgestellt, nach wie langer Zeit das Herz in Systole stillsteht. Der Valor wird wie folgt berechnet: ist p das Gewicht des Frosches in Gramm, d die Menge der eingespritzten Flüssigkeit, t die Zeitspanne zwischen Injektion und Herzstillstand, dann ist $v = \frac{p}{d+t}$. Wird

v mit der Verdünnungszahl der injizierten Digitalislösung multipliziert, die erhaltene Zahl durch 1000 dividiert, so wird der Valor V erhalten. 2. Gottlieb (9) bestimmt die kleinste Dosis, die innerhalb 1/2-3/4 Stunde an Rana temporaria von 30 g Gewicht systolischen Herzstillstand hervorruft. Diese Dosis nennt GOTTLIEB die Wirkungseinheit. Andere Forscher benutzen die Einstunden-(Hale) resp. Zweistundenmethode, z. B. Pick und Wasicky (35). Gottlieb zeigte, daß bei noch längerer Beobachtungszeit die Digitalisglucoside im Froschkörper Umsetzungen erfahren, so daß als neue Unbekannte bei den Methoden mit langer Beobachtungszeit — auch langfristige oder protahierte Methoden genannt der Entgiftungsfaktor hinzutritt, der bei einigen Digitalisglucosiden in hohem Maße von der Temperatur abhängig ist. 3. Trotzdem verwenden sehr viele Untersucher Methoden mit langer Beobachtungszeit, und zwar ursprünglich in Form der 12-Stunden- (HOUGHTON) oder der 24-Stunden-Methode (Heinz), bei der die kleinste Dosis bestimmt wird, die nach Ablauf dieser Zeit das Froschherz zu systolischem Stillstand bringt. Mehr und mehr wird aber der Zeitfaktor ganz vernachlässigt und einfach die Dosis bestimmt, die in den Lymphsack injiziert, die Frösche tötet, wobei der Tod nicht durch systolischen Herzstillstand herbeigeführt werden muß. Hierbei können andere für Frösche schädliche Stoffe neben den Digitaliskörpern den Versuch beeinflussen. Da nun Sommer- und Winter-

ten Digitaliskorpern den Versuch beeinflussen. Da nun sommer- und Winterfrösche und selbst Individuen desselben Fanges sowie nach der Begattung und vor der Eiablage stehende sich verschieden verhalten, so müssen die zu den Versuchen verwendeten Frösche mit einem Standardpräparat von konstanter Stärke verglichen werden. Das amerikanische Arzneibuch schreibt hierfür g-Strophanthin oder Ouabain vor, Focke benutzt bei seiner kurzfristigen Methode genau eingestellte Fol. Digitalis titrata, Rapp (38) Digitoxin Killani bei Anwendung des Haleschen Einstundenverfahrens und drückt den Wert eines Digitalispulvers in Digitoxineinheiten D.T.E. aus. Als Testpräparate sind auch Cymarin und Erythrophleinsulfat angewandt. Gottlieb ist der Ansicht, daß

Werte geben, da die Empfindlichkeit von Fröschen für Digitalis und z.B. g-Strophanthin nicht gleichmäßig ab- und zunimmt; es muß deshalb Digitalispulver von bekannter und gleichbleibender Stärke verwendet werden. Nach Ansicht

die Anwendung von Testpräparaten anderer Zusammensetzung keine richtige

Wertbestimmungsmethoden der Digitalisglucoside. 1159 von Krogh (22) ist das Herz von Rana temporaria für genaue Wertbestimmungen von Digitaliszubereitungen nicht geeignet, da es einen Teil der wirksamen Bestandteile festhält, was bei R. esculenta nicht der Fall ist; deswegen sollten nur die Eskulenten Verwendung finden. Das amerikanische Arzneibuch U.S.P.X. schreibt die Verwendung von R. pipiens Schreber vor. Der Nachteil aller Froschmethoden ist, daß die einzuspritzenden Flüssigkeiten konzentriert werden müssen und so die Gefahr der Sättigung auftritt, daß ferner die Empfindlichkeit der Frösche sehr verschieden ist und jedesmal mit Hilfe eines Standardpräparates geprüft werden muß und die Resultate während der Sommermonate ganz unzuverlässig werden, so daß die Wertbestimmungen nicht jederzeit ausgeführt werden können. Für die physiologischen Wertmessungen der Digitalisblätter sind nach Focke sechsstündige 4 proz. Kaltwasserausschüttelung und das 10 proz. Heißwasserinfus. am zweckmäßigsten. Gottlieb extrahiert einen Teil der Blätter mit Alkohol in der Kälte und verdünnt dann mit höchstens 25 % Alkohol aufs 20 fache, während Heffter-Joachimoglu (11) 1 Teil Blätter mit 40 Teilen kochendem absolutem Alkohol 24 Stunden lang im Soxhlet extrahieren, den Extrakt bei 60° eindampfen und den Rückstand in 20 Teilen 25 proz. Alkohol auflösen. Nach Wiechowski (48) können durch Kolieren mit kaltem Wasser dem Pulver alle wirksamen Bestandteile entzogen werden. Sharp und Brandson fanden ebenso wie GOTTLIEB, daß mit 70 proz. Alkohol größere Wirksamkeit als mit 99 proz. erhalten werden kann. Pick und Wasicky (35) konnten mit schwachem Alkohol alle wirksamen Bestandteile extrahieren; sie arbeiten derart, daß sie 0,5 g lufttrockene, gepulverte und gesiebte Blätter mit 10 cm3 25 volumproz. Alkohol ansetzen und unter häufigem Umschütteln 24 Stunden bei Zimmertemperatur stehenlassen. 0,015 cm3 der zentrifugierten Flüssigkeit werden je R. esculenta (nur Männchen) in den Brustlymphsack injiziert und nach 2 Stunden das Herz

freigelegt und der Zustand notiert. Der Titer - als solcher wird die Dosis angenommen, bei der nach 2 Stunden die Kammer systolischen Stillstand zeigt — wird in Gramm Digitalis je Gramm Frosch angegeben, und zwar soll er bei einer guten Droge 0,0003 g Digitalis je Gramm Frosch betragen. Für die Praxis jedoch wird die Dosis von 0,0005 g als jene eines "Normalblattes" zu empfehlen sein. Straub schüttelt 1 Teil Blätter mit 25 Teilen Wasser 6 Stunden, läßt dann die Blätter mit 25 Teilen 50 proz. Alkohol eine Nacht bei 40° stehen, koliert, dampft die alkoholische Lösung bei 40° ein und nimmt den Rest in wenig Wasser auf. Beide Fraktionen werden getrennt zur Wertbestimmung benutzt. Nach einer anderen Methode von Straub (44) werden 1 g gepulverte und gesiebte Digitalisblätter im Soxhletschen Extraktionsapparat mit 25 cm3 absolutem Alkohol durch 12 Stunden auf dem Wasserbade extrahiert und mit Wasser auf 50 cm³ aufgefüllt. Von dieser Lösung werden je 20 g R. temporaria 0,5 cm³ in den Bauchlymphsack injiziert und müssen den Tod des Tieres herbeiführen. Der Titer des 2 proz. Digitalisauszuges, von dem 0,5 cm³ 20 g Frosch, d. h. 0,025 cm³ 1 g Frosch töten, wird mit 40 Froschdosen für 1 cm³ oder mit 2000 F.D. (Froschdosen) für 50 cm³ Extraktlösung = 1 g Digitalis bezeichnet. Der wirkliche Digitalistod des Tieres wird durch die Besichtigung des Herzens erkannt, wobei die Kammer systolischen Stillstand zeigen soll. Die injizierte Flüssigkeit soll 1 cm3 nicht überschreiten. STRAUB hat die von ihm ausgearbeiteten pharmakologischen Meßmethoden unter Benutzung der chemischen Trennungsmethoden zur quantitativen Bestimmung der einzelnen Aktivglucoside in Blättern von D. purpurea verwertet. Der Titer der einzelnen Aktivglucoside, an einzelnen Substanzen ermittelt, ist diejenige absolute Glucosidmenge, die bei Injektion in den Bauchlymphsack ohne Rücksicht auf die Vergiftungsdauer eines männlichen Grasfrosches durch tonischen Ventrikelstillstand eben gerade tötet. Diese Werte sind in den Monaten Oktober bis Mai mit 10 % Genauigkeit zu gewinnen und haben für die wirksamen Bestandteile des Digitalisblattes folgende Größen: Gitalin 0,0058 mg, Digitalein 0,005 mg, Digitoxin 0,00365 mg je Gramm Frosch. In 100 g Folia Digitalis titrata wurden ermittelt an Gitalin 65500 F.D. entsprechend 0,375 g, an Digitalein 74500 F.D. entsprechend 0.37 g, an Digitoxin 65000 F.D. entsprechend 0,24 g. — PITTENGER (37) verwendet als Versuchstiere Goldfische; es wird die kleinste Menge Digitalisextrakt bestimmt, die in 500 cm³ Wasser gebracht, bei genau 22° imstande sind, einen Goldfisch von 6,5—7,5 cm Länge zu töten. Andere Forscher bedienen sich zur Wertbestimmung der Warmblüter, z. B. Heinz der Mäuse, HASKELL der Meerschweinchen, Eggleston sowie Hatcher und Brody der Katzen. Es werden die durch Digitalis hervorgerufenen Änderungen des Blutdruckes direkt im strömenden Blute bestimmt. Die Vorzüge der Prüfung an Katzen sollen sein: 1. Die Eichung wird an dem Herzen von Warmblütern vorgenommen, die dem Menschen näherstehen als der Frosch, 2. die individuelle Empfindlichkeit der Katzen schwankt viel weniger als die der Frösche, 3. der Einfluß der Temperatur fällt weg, und es brauchen nicht jedesmal vergleichende Bestimmungen mit Standardpräparaten vorgenommen werden; auch kann die

Eichung das ganze Jahr vorgenommen werden, 4. die Unterschiede in der Resorptionsgeschwindigkeit spielen keine Rolle, da diese intravenös eingespritzt werden, 5. es kann mit sehr verdünnten Lösungen gearbeitet werden. Das holländische Arzneibuch, 5. Ausgabe, schreibt 1/2 proz. Aufgüsse vor. Die Anzahl der verbrauchten Kubikzentimeter Infus wird in Kubikzentimeter je Kilogramm Katze berechnet und angegeben. Es stimmt der Valor 4 der Fingerhutblätter nach Focke mit etwa 18,75 cm³ des 1/2 proz. Aufgusses auf 1 kg Körpergewicht überein, welche Menge nötig ist, um bei der Katze Herzstillstand in Systole zu verursachen. Nach der Methode von HATCHER-BRODY werden Katzen von 2-3 kg Gewicht in Äthernarkose auf das Operationsbrett gespannt, tracheotomiert und künstliche Atmung mit Äthernarkose eingeleitet. In die Arteria carotis wird eine Glasröhre eingeführt und diese mit einem Quecksilbermanometer verbunden, um den Blutdruck aufzeichnen zu können. Es wird dann aus einer graduierten Bürette unter Druck von Paraffinum liquidum aus einer Mariottschen Flasche ein auf 37° (Körpertemperatur) gebrachtes 1/2 proz. Infusum, welches mit Kochsalz auf 0,9 %, d. h. isotonisch gebracht ist, in die Venia jugularis externa einlaufen lassen, und zwar wird die Schnelligkeit des Einlaufes so geregelt, daß in der Minute 1 cm³ Flüssigkeit einschießt. Der Blutdruck wird auf einem Schleifenkymographen geschrieben, der Eintritt des Todes (Blutdruckabfall) festgestellt und die verbrauchte Infusummenge in der Bürette abgelesen. Nach dem Tode des Tieres wird dieses seziert und schwangere sowie kranke Tiere werden ausgeschaltet, d. h. diese Versuche werden verworfen. Zur Bestimmung einer Droge werden mindestens drei Versuche ausgeführt und das Mittel aus diesen gezogen. Der Fehler beträgt im Mittel 6 %. Bond (2) zeigte, daß die gleiche Menge Digitalis bei Katzen von verschiedenem Gewicht zum Tode führte; wird dagegen die Maximaldosis nach dem Herzgewicht berechnet, so wird der Fehler, der sich aus der individuellen Verschiedenheit der Tiere ergibt, sehr verringert. Nach Untersuchungen von Fromherz und Welsch (8) sind bei Präparaten, die als einen wesentlichen Bestandteil Digitoxin enthalten, Froschund Hatcher-Werte parallel, also gleich brauchbar; Präparate, die dem Gitalin Kraft entsprechen, werden mit der Froschmethode wirksamer gefunden als mit der Katzenmethode. Nicht nur Gitoxin und Bigitalin Cloetta, sondern vor allem die Genine zeichnen sieh durch eine Katzenwirksamkeit bei relativ geringem Froschtiter aus. Vor allen Dingen bei Beimengung von Geninen sagt die Katzenmethode für die praktische Brauchbarkeit eines Präparates weniger aus als die Froschmethode. Die Wertbestimmung an der Katze nach HATCHER liefert einen guten, unschwer reproduzierbaren Titer, der allerdings sich nicht mit der Dosis letalis minima deckt. Die Dosis letalis minima bei zeitloser Beobachtung ist bei den Glucosiden der Digitalisblätter etwa 50 % der Hatcher-Dose. Nur bei Gitoxin liegt die Dosis letalis minimalis dem Hatcher-Wert näher. Das entspricht einer etwas geringeren Haftfestigkeit des Gitoxins im Organismus. Nach Levy und Pichot (23) ist die Methode von HATCHER ebensogut am Hunde wie an der Katze anwendbar. Der Hund soll weniger empfindlich gegen Digitalis als die Katze sein. NYIRI und DUBOIS (31) betonen, daß sich zur Standardisierung von Digitalis Warmblüter besser als Kaltblüter eignen. Sie finden,

Nach der "Taubenerbrechenmethode" von Hanzlik (10) erhalten gesunde Tauben von 300—400 g Gewicht intravenöse Injektionen der mit physiologischer Kochsalzlösung hergestellten Lösungen. Je drei Tauben erhalten die gleichen Mengen. Die Dosis, die an zwei Tauben einer Gruppe innerhalb 10—15 Minuten Erbrechen hervorrufen, gibt die "geringste brechenerregende Dosis" je Kilogramm Körpergewicht an. Der Vorteil dieser Methode der Digitalisauswertung soll darin bestehen, daß die geringste brechenerregende Dosis je Kilogramm Körpergewicht direkt die wahrscheinlich therapeutische Dosis für den

daß der Endpunkt der Versuche am besten durch den Abfall des Blutdruckes auf 0° bestimmt

ist und geben auf dieser Grundlage eine neue am Kaninchen arbeitende Methode.

Menschen (je Kilogramm Körpergewicht) angibt.

Bei allen diesen physiologischen Wertbestimmungen wird nur die Wirkungsstärke bei parenteraler Zufuhr bestimmt, verschiedene Präparate, die bei intravenöser Injektion gut wirken, haben aber bei Zufuhr per os beim Menschen nicht dieselbe therapeutische Wirkung. Es ist deshalb auch die klinische Auswertung der Digitalisblätterpräparate versucht, über die Martin und Andrus (28) berichten. Die Ergebnisse der klinischen Auswertung stimmten mit denen der biologischen gut überein. Ludwig (24) arbeitete eine Methode aus, die gestattet, die blut- und gewebeschädigenden Ballaststoffe der Digitalisstoffe zu bestimmen. Sie beruht darauf, daß die Konzentration von Digitonin in physiologischer Kochsalzlösung ermittelt wird, die hinreicht, um eine Suspension ausgewaschener Blutkörperchen einer bestimmten Tierart, z. B. Kaninchen, innerhalb eines bestimmten

Zeitraumes aufzulösen und daß damit die Lösung der zu untersuchenden Digi-

talissubstanz verglichen wird: Aus dem Verbrauch der Digitoninlösung läßt sich der "Digitoninwert" der festen Substanz errechnen.

Straub (42) hat darauf hingewiesen, daß mittels einer Wertbestimmungsmethode für ein einzelnes der Aktivglucoside aus dem Grunde keine ausreichende Auskunft über den Gesamtwirkungswert zu erhalten ist, weil möglicherweise nicht nur eine Summierung der Wirkungen aller Inhaltsstoffe, sondern eine Potenzierung eintritt. Weiterhin beeinflussen die Glucoside untereinander sowie ihre Beistoffe die Löslichkeit und Resorptionsfähigkeit. Es

darf also kein einzelner Wirksamkeitsfaktor herausgegriffen werden, um auf

ihn eine Wertbestimmung der gesamten Droge mittels exakter chemischer Analyse aufzubauen.

In den neuesten Ausgaben der Arzneibücher vieler Länder ist die Untersuchung von Arzneimitteln, speziell der Digitalisblätter und deren Zubereitungen vermittels biologischer Methoden vorgeschrieben. Das Bestreben, diese Methoden international zu regeln, ist gescheitert an dem Kampf der Meinungen, der wohl erst sein Ende finden wird, wenn es gelungen ist, die Gehaltsbestimmungen der einzelnen Digitalisglucoside durch chemische oder physikalische Methoden auf eine exaktere Grundlage zu stellen als dies bisher auch bei den biologischen

E. Die Reinisolierung der Digitalisglucoside und ihre Eigenschaften.

Digitoxin $C_{41}H_{64}O_{13}$. Das Digitoxin ist oft verunreinigt (56) a) durch Gitoxin, das in reinem Zustande in Alkohol und Chloroform fast unlöslich ist, aber bei Anwesenheit von Fremdstoffen ganz veränderte Löslichkeitsverhältnisse zeigt; b) durch β-Digitoxin Killani, welches dieselben Farbenreaktionen wie

Methoden möglich ist (47).

Digitoxin gibt, aber aus verdünntem Alkohol mit ca. 12% Wasser krystallisiert, während das lufttrockene Digitoxin nur ca. 2% Wasser enthält; es schmilzt lufttrocken bei 145%, aus wasserfreien Lösungsmitteln umkrystallisiert bei 240%; c) das Gitogenin, das kein Lacton ist wie die erstgenannten Stoffe und nicht die charakteristische Blaufärbung mit Kilianis Reagens liefert. Windaus und Freese (56) digerieren die Rohglucoside mit Chloroform, filtrieren die ungelöst gebliebenen Anteile ab, die auf Gitoxin verarbeitet werden, destillieren das Chloroform ab und krystallisieren aus verdünntem Alkohol unter Zusatz von Blutkohle um. Die hierbei erhaltenen Fraktionen werden wieder auf ihr Verhalten gegen Chloroform geprüft, wobei noch in Chloroform unlösliche Anteile abgetrennt werden. Die Chloroformlösung wird konzentriert, hieraus mit Äther das Digitoxin gefällt und dieses so lange aus siedendem Essigester, verdünntem

Alkohol oder aus Äther-Chloroform umkrystallisiert, bis perlmutterglänzende rechteckige, weiße Tafeln vom Schmelzpunkt 255—257° erhalten werden, die in Chloroform leicht löslich sind. Aus wäßrigem Alkohol krystallisiert, schmelzen die Krystalle lufttrocken bei 233—235°. Es ist nicht geklärt, ob dieses Material Wasser oder Alkohol als Krystallösungsmittel enthält. Bei der Löslichkeits-

bestimmung ergab sich, daß 1 g Digitoxin bei 10° 10,8 g Chloroform und bei 20° 380 g Essigester zur Lösung braucht (56); in Wasser ist es fast unlöslich. Löslich ist es ferner in Alkohol, Amylalkohol, Pyridin, wenig löslich in Ligroin und Äther. Für das Handelsprodukt verlangt das französische Arzneibuch 1908 einen Schmelzpunkt von 242°. Cloetta gibt den Schmelzpunkt 252—253° an. Gegen Emulsin und Invertase soll das Digitoxin nach Cloetta und Fischer resistent sein.

SCHMIEDEBERG zweifelte an der Glucosidnatur des Digitoxins, gibt aber ein Spaltprodukt, das Toxiresin, ein toxisches Krampfgift ohne Digitaliswirkung an. Kiliani spaltete das Digitoxin durch Behandlung mit 50 proz. Alkohol und etwas Salzsäure bei gewöhnlicher Temperatur und gibt folgende Spaltgleichung an:

$$\begin{array}{l} \mathrm{C}_{34}\mathrm{H}_{54}\mathrm{O}_{11} + \mathrm{H}_{2}\mathrm{O} = \mathrm{C}_{22}\mathrm{H}_{32}\mathrm{O}_{4} + 2\,\mathrm{C}_{6}\mathrm{H}_{12}\mathrm{O}_{4}. \\ \mathrm{Digitoxin} \qquad \qquad \mathrm{Digitoxigenin} \qquad \mathrm{Digitoxose} \end{array}$$

CLOETTA (6) stellte folgende Spaltgleichung auf:

$$C_{44}H_{70}O_{11} + 2H_2O = C_{24}H_{36}O_4 + 2C_6H_{12}O_4 + C_8H_{14}O_4$$
. Digitoxin Digitoxisenin Digitoxose

Die Verbindung $C_8H_{14}O_4$ ist ein schlecht charakterisierbares Öl, das schon Killani in Händen gehabt hat; es ist sicher kein einheitlicher Stoff. Außer diesem Stoff glaubt Cloetta (6) noch einen zweiten Stoff von der Formel $C_8H_{14}O_4$ erhalten zu haben, der beim Erhitzen des Digitoxins im Kathodenvakuum auf etwa 270° entweicht und nach Umkrystallisieren aus Toluol oder nach Umsublimieren bei 116° schmilzt. Aus den Rückständen der Vakuumdestillation des Digitoxins scheidet Cloetta noch einen Körper ab, den er Digitan nennt von der Zusammensetzung $C_{36}H_{56}O_{10}$ (6). Es hat den Schmelzpunkt 142—153°, ist fast unlöslich in Wasser, leichter löslich in organischen Lösungsmitteln als Digitoxin. Bei der Spaltung mit alkoholischer Salzsäure entstehen 40 % Digitoxose und 57 % Digitoxigenin. Nach Windaus und seinen Mitarbeitern ist das bei der thermischen Spaltung des Digitoxins entstandene Sublimat eine Anhydrodigitoxose vom Charakter des Rhamnals und besitzt die Formel $C_6H_{10}O_3$, während das Öl ein Einwirkungsprodukt der alkoholischen Salzsäure auf Digitoxose darstellt und im wesentlichen aus Äthyldigitoxosid besteht. Die Anhydro-

digitoxose, von Micheel (30) auch Digitoxosen genannt, hat die Formel

H·C
H·C-OH O

H·C-OH

H·C-OH

Sie schmilzt bei $118,5-119,5^{\circ}$ und hat die spezifische Drehung $[\alpha]_D^{19}=+(100\times3,51^{\circ})$: $1\times1,085=323^{\circ}$ (Wasser). Die von CLOETTA als $C_8H_{14}O_{14}$ formulierten Spaltstücke sind also Umwandlungsprodukte der Digitoxose und an ihre Stelle muß 1 Mol. Digitoxose treten (59). Das Digitan ist vielleicht mit dem Umwandlungsprodukte verunreinigtes, unzersetztes Digitoxin. Das Digitoxigenin hat nach WINDAUS nicht die Formel $C_{24}H_{36}O_4$, sondern die Formel $C_{23}H_{34}O_4$. Für das Digitoxin leitet sich hieraus die Formel $C_{41}H_{64}O_{13}$ ab und die Spaltung wird durch folgende Gleichung wiedergegeben:

$$\begin{array}{l} \mathrm{C_{41}H_{64}O_{13} + 3\,H_2O = C_{23}H_{34}O_4 + 3\,C_6H_{12}O_4.} \\ \mathrm{Digitoxin} & \mathrm{Digitoxigenin} & \mathrm{Digitoxose} \end{array}$$

Das **Digitoxigenin** ist ein einfach ungesättigtes Dioxylacton; die eine Hydroxylgruppe spaltet es leicht ab unter Bildung einer zweiten Doppelbindung; die zweite Hydroxylgruppe gehört einer sekundären Alkoholgruppe an, die in einem hydroaromatischen Ringe neben einer Methylengruppe steht. Da dem Digitoxigenin nur zwei Hydroxylgruppen zur Bindung der 3 Mol. Digitoxose zur Verfügung stehen, müssen mindestens zwei Digitoxosemoleküle disaccharidartig miteinander verknüpft sein (59). Das gesättigte Stammlacton des Digitoxigenins

besitzt die Formel C₂₃H₂₆O₂. Das Digitoxigenin (59) bildet gut ausgebildete Prismen, schmilzt bei 250°, $[\alpha]_D^{17}=+$ 19,1° ($c=1,36,\ l=1,\ \alpha_{17}=+$ 0,26°,

Methylalkohol). Wenn Digitoxigenin mit alkoholischer Natronlauge behandelt wird, findet eine Aufspaltung an der Lactongruppe statt, es entsteht, wie KILIANI

nachgewiesen hat, das dixgeninsaure Natrium, welches beim Ansäuern eine Dixgeninsäure gibt, die sich leicht anhydrisiert und in ein Isodigitoxigenin über-

geht. Dieses bildet aus Alkohol oder Aceton lange Nadeln vom Schmelzpunkt 2720 und gibt genau wie das Digitoxigenin ein Acetylderivat und ein Keton, gibt aber beim Behandeln mit alkoholischer Salzsäure kein Anhydroderivat und ist

katalytisch nicht hydrierbar. JACOBS und GUSTUS (15) und JACOBS und HOFF-MANN (16) nehmen an, daß im Digitoxigenin ein β-γ-ungesättigtes Dioxylacton vorliegt, dessen tertiäre Hydroxylgruppe sich in reaktionsfähiger Stellung zur Lactongruppe befindet. Bei der Behandlung mit Alkalien wird das Oxylacton zu dem Salz einer Aldehydo-oxy-carbonsäure aufgespalten, die sich beim An-

säuern leicht in ein Anhydroderivat verwandelt, das gleichzeitig Lacton und

Lactol ist.

H.C---CH. -CH--CH. CO CH C—CH₃ CO CH C—CH₃ O OH Gruppierung im Digitoxigenin Gruppierung im Isodigitoxigenin

Jacobs und Elderfield (13) stellen für Digitoxigenin folgende Strukturformel auf:

$$(2)CH \qquad CH_{(12)}$$

$$(3)CH_{2} \qquad (8)C \qquad (7)CH \qquad (3)CH \qquad (13)CH_{2}$$

$$(10)CO \qquad (11)CH \qquad (6)COH \qquad (4)CH \qquad (14)C$$

O CH₂ (5)CH (15)C

Gitoxin Windaus $C_{41}H_{64}O_{14} = Oxydigitoxin$ (Anhydrogitalin). 10 g des MERCKschen Nebenproduktes der Digitoxinfabrikation werden nach WINDAUS und Schwarte (58) mit 250 cm3 Chloroform und 250 cm3 Methylalkohol am Rückflußkühler erhitzt, bis sie fast vollständig in Lösung gegangen, die filtrierte Lösung mit 1 g Blutkohle 10 Minuten gekocht und nach Filtration auf ein Drittel

ihres Volumens eingedampft. Nach ca. 2 Stunden wurden die entstandenen Krystalle abgesaugt, Ausbeute ca. 6 g. Diese werden in 600 cm³ siedendem Chloroform-Methylalkohol gelöst und wieder auf 170 cm³ eingedampft. Dieses Reinigungsverfahren wird nochmals wiederholt und so Gitoxin in Nadeln erhalten,

die sich bei raschem Erhitzen bei 266-269° zersetzen. Ausbeute 4,2 g. Die Krystalle sind in Wasser, Chloroform, Alkohol sehr schwer und auch in dem Chloroform-Alkoholgemisch nur etwa 1:200 bei 18º löslich. Das Anhydrogitalin Kraft ist ein in geringem Maße verunreinigtes Gitoxin:

beim Erhitzen mit alkoholischer Salzsäure tritt Spaltung ein, und zwar in Anhydrogitaligenin und 2 Mol. Digitoxose

nach Kiliani: $C_{33}H_{52}O_{12} + H_2O = C_{21}H_{30}O_5 + 2C_6H_{12}O_4$ nach KKAFT: $C_{28}H_{46}O_9 + H_2O = C_{22}H_{34}O_5 + C_6H_{12}O_4$. Anhydro-Anhydrogitalin gitaligenin

R. LILLIG: Digitalisglucoside. 1164

Das Spaltprodukt des Gitoxins hat aber die Formel C₂₃H₃₄O₅ und WINDAUS (58) nennt es Gitoxigenin, außerdem zerfällt das Gitoxin in 1 Mol. Gitoxigenin und 3 Mol. Digitoxose gemäß folgender Gleichung:

 $\rm C_{41}H_{64}O_{14}+3\,H_2O:=C_{23}H_{34}O_5+3\,C_6H_{12}O_4$. Gitoxigenin Digitoxose

der Dianhydroderivate entstehen Gemische stereoisomerer Alkohole von der Formel C₂₃H₃₆O₃; die Stereoisomerie kommt augenscheinlich dadurch zustande,

Das Gitoxigenin, isomer mit dem Periplogenin, dem Spaltprodukt des Periplocins, läßt sich auf ähnliche Weise wie das Digitoxigenin in die Isoverbindung in das

Das Gitoxigenin = Oxydigitoxigenin spaltet nach WINDAUS sehr leicht 2 Mol. Wasser ab und geht in ein Dianhydroderivat über, dessen Identität mit dem Digitaligenin aus dem Samenglucosid Digitalinum verum mit voller Sicher-

heit nachgewiesen ist. Das Gitoxigenin enthält ein Kohlenstoffgerüst mit vier

hydrierten Ringen wie Cholesterin und die Gallensäuren. Es ist ein einfach un-

hydroaromatischen Sechs- oder Siebenring. Bei der katalytischen Hydrierung

gesättigtes Trioxylacton; es addiert nur 1 Mol. Wasserstoff und bildet ein gesättigtes Trioxylacton des Dihydrogitoxigenins. Sowohl Gitoxigenin wie Dihydrogitoxigenin spalten mit alkoholischer Salzsäure leicht 2 Mol. Wasser ab und geben Dianhydroderivate; die Alkoholgruppe, die unter diesen Bedingungen

erhalten bleibt, ist sekundär und steht benachbart einer Methylengruppe in einem

daß bei der Absättigung der Doppelbindungen neue asymmetrische Kohlenstoffatome gebildet werden. Jacobs und Gustus (15) sind der Ansicht, daß sich auch Gitoxigenin in die Reihe der Δ - β - γ -Lactone einreihen läßt, deren tertiäre Hydroxylgruppe sich ebenfalls in reaktionsfähiger Stellung zur Lactongruppe befindet.

Isogitoxigenin überführen. Das Isogitoxigenin ist ebenfalls ein Lacton von der Lactolform eines Oxyaldehyds, das gegen Alkali große Beständigkeit zeigt. Das Isogitoxigenin stellt, aus trockenem Chloroform krystallisiert, dicke Nadeln vom Schmelzpunkt 249—250°, aus Alkohol Prismen oder Nadeln dar vom Schmelzpunkt 218°, die jedenfalls noch Krystallalkohol enthalten. Sowohl Isodigitoxigenin als auch Isogitoxigenin geben die Legalsche Reaktion nicht mehr. Die Umlagerung ist hier folgende:

> CH.,—C—-C—

Nach Jacobs und Elderfield (13) ist die Formel für Gitoxigenin = Oxy-

digitoxigenin:

CH₃ OH CH. CH CH CH. H COH CH HC OH CH

Bigitalin cryst. und Gitalin cryst. Cloetta (7). Bigitalin Cloetta (7) stellt kleine prismatische Krystalle dar, die sich bei 265° zu färben beginnen und bei raschem Erhitzen bei 282° schmelzen. Bei der Spaltung mit alkoholischer Salzsäure entsteht das Bigitaligenin als leichtes voluminöses, weißglitzerndes Pulver

vom Schmelzpunkt 232°, welches in Alkohol, Chloroform, Aceton, Essigester leicht löslich, unlöslich in Äther ist. $[\alpha]_{D}^{20} = +34,64^{\circ}$ (0,3 g in 16,3 g Alkohol, $l=1,\ d=0.8,\ \alpha=+0.58$). Cloetta gibt dem Genin die Formel $\mathrm{C_{22}H_{34}O_5}$ und folgende Spaltgleichung:

> $C_{40}H_{64}O_{14} + 3H_2O = C_{22}H_{34}O_5 + 3C_6H_{12}O_4$.
>
> Bigitalin Bigitalin Digitaline Di Bigitaligenin

Sowohl Windaus und seine Mitarbeiter (58, 61) als auch Jacobs und Gustus (15)

wiesen die Identität des Bigitalins mit Gitoxin nach. Nach den Forschern hat das Genin die Formel C₂₃H₃₄O₅; es ist identisch mit Oxydigitoxigenin. Das Gitalin cryst. Cloetta (7), das Jacobs und Gustus (15) bei einer Nach-

arbeit nicht gewinnen konnten, ist leicht löslich in Alkohol, Chloroform, Aceton und heißem Essigester, inaktiv und hat den Schmelzpunkt 245-247°. Für das Genin gibt Cloetta die Formel C₁₁H₁₈O₃ an; es sollen feine Nädelchen vom Schmelzpunkt 222° sein, die leicht in Alkohol, Aceton, Essigester und Chloroform

löslich seien. Das Genin gebe die gleichen Farbreaktionen und habe dieselbe spezifische Drehung wie das Bigitaligenin. Die Spaltung verlaufe gemäß folgender

Gleichung: $C_{17}H_{28}O_6 + H_2O = C_{11}H_{18}O_3 + C_6H_{12}O_4$. Gitaligenin Digitoxose

CLOETTA behauptet, daß durch passende Auswahl der Salzsäurekonzentration, der Temperatur und der Zeitdauer bei der Spaltung des Glucosids, welches sonst das Genin C₁₁H₁₈O₃ liefert, die Bildung des Genins C₂₂H₃₀O₃ gelingt gemäß der Formel $2C_{11}H_{18}O_3 - 3H_2O = C_{22}H_{30}O_3$ oder $2C_{11}H_{18}O_3 = C_{22}H_{34}O_5 + H_2O$. In diesem Befunde sieht CLOETTA (7) das Neue und Grundlegende seiner Untersuchungen; er betont, daß hier im Prinzip zum ersten Male eine Synthese in der Digitalischemie gelungen sei. Nach Auffassung von Windaus (49) ist das Gitaligenin aber nichts anderes als Gitoxigeninhydrat oder Oxydigitoxigeninhydrat. Die Beziehungen der Hydratbildung, die Kraft für das Gitalin und das Anhydro-

gitalin angenommen hat, treffen für die Aglucone zu. Die Spaltungsgleichung

muß demnach lauten:
$$C_{35}H_{56}O_{12}+2\,H_2O=C_{23}H_{36}O_6+2\,C_6H_{12}O_4.$$

Gitoxigeninhydrat Digitoxose ${f Digitalinum\ verum\ C_{36}H_{56}O_{14}}$. Das Rohdigitalin wird in Extraktionshülsen 6 Stunden mit Äther und dann 6 Stunden mit Chloroform extrahiert, wobei die

färbenden Verunreinigungen und nur wenig Digitalin in Lösung geht; das in der Hülse zurückbleibende Material wird mit siedendem Aceton extrahiert. Hierbei löst sich die Hauptmenge des Glucosids auf und scheidet sich beim Erkalten in groben Körnern aus. Aus Methylalkohol-Äther umkrystallisiert stellt es eine weiße Masse dar, die in 2 Teilen Methylalkohol gelöst und mit 3 Teilen Wasser gefällt wird. Es bildet keine gut ausgebildeten Krystalle, sondern nur quellungs-

fähige Körner, die keinen scharfen Schmelzpunkt haben; er liegt nach dem Trocknen bei 115° bei 229° (53, 57). In Wasser ist es schwer löslich, ebenso in Chloroform und Äther, leicht löslich in Weingeist. Schmiedeberg gibt an, daß es bei

der Spaltung außer Zucker einen harzartigen Stoff, das Digitaliresin, ein toxisches Krampfgift ohne Digitaliswirkung gebe. KILIANI stellte fest, daß es bei der hydrolytischen Spaltung in Digitaligenin, Traubenzucker und Digitalose zerfällt gemäß der Gleichung: $C_{35}H_{56}O_{14} = C_{22}H_{30}O_3 + C_6H_{12}O_6 + C_7H_{14}O_5$ Digitalin Digitaligenin Trauben-

oder $C_{36}H_{58}O_{14} = C_{23}H_{32}O_3 + C_6H_{12}O_6 + C_7H_{14}O_5$. Dem Digitaligenin kommt nach Untersuchungen von Windaus, Westphal

und Stein (61) die Formel $C_{23}H_{30}O_3$ zu; es ist nicht das primäre Spaltprodukt des Digitalins, sondern entsteht aus dem eigentlichen Spaltstück, dem Gitoxigenin, durch Abspaltung von 2 Mol. Wasser. Aus den Spaltstücken leitet sich nach Windaus und Haack (57) für das Digitalinum verum die Formel $C_{36}H_{56}O_{14}$ und die folgende Spaltungsgleichung ab (s. auch 54):

 $\begin{array}{c} C_{36}H_{56}O_{14} + 2\,H_2O = C_{22}H_{34}O_5 + C_6H_{12}O_6 + C_7H_{14}O_5 \\ \text{Digitalin} & \text{Gitoxigenin Traubenzucker Digitalose} \\ C_{23}H_{34}O_5 = C_{23}H_{30}O_3 + 2\,H_2O \;. \end{array}$

 $\begin{array}{c} C_{23}H_{34}O_5=C_{23}H_{30}O_3+2\,H_2O\,.\\ \\ \text{Gitoxigenin}\quad \text{Digitaligenin} \end{array}$ Das Digitaligenin stellt aus Methylalkohol krystallisiert lange weiße Nadeln

vom Schmelzpunkt 211—212° dar, die in Wasser unlöslich, in Äther schwer, in Alkohol löslich sind.
Interessant sind die nahen Beziehungen des Digitalins zu dem ihm pharma-

Interessant sind die nahen Beziehungen des Digitalins zu dem ihm pharmakologisch so nahe verwandten Krötengift Bufotoxin und zu den Sterinen und Gallensäuren (51). Nach Windaus (50) erwies sich das Digitaligenin nach der Bestrahlung mit ultraviolettem Licht deutlich antirachitisch. Besonders eng sind die Beziehungen zwischen den Anhydroderivaten der Herzgiftaglucone mit dem

Ergosterin. Es ist Windaus so gelungen, aus einem ursprünglichen Herzgift

eine antirachitisch wirksame Substanz herzustellen. Digitonin C₅₅H₉₀O₂₉. Nach der von Killiani (18) ausgearbeiteten Methode wird das Rohdigitonin mit Amylalkohol als schwerlösliche Additionsverbindung gefällt, das so gewonnene vakuumtrockene Material in der zehnfachen Menge 50 proz. heißem Alkohol gelöst und abgewartet, bis sich das Gitonin in Form strukturloser Körper abgeschieden hat. Sobald sich dem Niederschlage Krystalle beizumischen beginnen, wird abfiltriert und es werden im Filtrate schöne Nadeln von Digitonin abgeschieden. Dieses Verfahren wird so oft wiederholt, bis das ausfallende Digitonin bei mikroskopischer Betrachtung völlig einheitlich erscheint; dann wird es aus 85 proz. Alkohol umkrystallisiert. WINDAUS (52) stellte fest, daß, obschon das nach diesem umständlichen Verfahren erhaltene Digitonin prachtvoll krystallisiert, es noch nicht rein ist. Bei Abbauversuchen mit diesem Material werden immer wieder Derivate des Gitonins, vor allem Gitogensäure, die sich wegen ihrer Widerstandsfähigkeit gegen Oxydationsmittel in den Reaktionsprodukten allmählich anreichert, angetroffen. WINDAUS und seine Mitarbeiter (52) stellten fest, daß Digitonin und Gitonin außer durch höhere Alkohole auch durch Äther aus wäßrigen Lösungen fällbar sind und daß es bei Gitonin länger als 1 Stunde dauert, bis die Fällung einsetzt, während Digitonin in wenigen Minuten praktisch ausgefällt ist. Zu einer mit Wasser von nicht über 85° hergestellten 5 proz. Lösung wird Äther im Überschuß zugesetzt. Aus der Digitoninlösung scheidet sich innerhalb 30 Minuten ein voluminöser Niederschlag ab, während in der Gitoninlösung erst nach $1^{1}/_{2}$ Stunden eine Fällung einsetzt. Aus dem einmal mit Äther umgefällten, vakuumtrockenen Digitonin wird wieder auf dieselbe Weise eine wäßrige 5 proz. Lösung hergestellt und nach dem Erkalten mit Äther versetzt. Innerhalb von 10 Minuten fällt jetzt das Digitonin. Die Mutterlaugen des Digitonins, die die innerhalb 1 Stunde nicht ausgefällten Saponine enthalten, werden mit Amylalkohol versetzt, die ausfallenden Anlagerungsverbindungen werden nach Kilianis Angaben (18) auf Gitonin verarbeitet. Das

tonin, 10—20% Gitonin und 5—15% andere Saponine.

Das Digitonin bildet ein weißes, krystallinisches Pulver, das in Wasser, Alkohol, schwer in Äther und Chloroform wenig löslich ist und bei etwa 225%

aus den Mutterlaugen noch gewonnene Rohdigitonin wird wieder mittels Äther auf reines Digitonin verarbeitet. Im Digitonin des Handels sind ca. 80 % Digi-

sintert. Es ist linksdrehend, und zwar ist $[\alpha]_{D}^{20} = -54.3^{\circ}$ (0,4474 g [bei 100°) getrocknet] in 15,8 cm³ Methylalkohol, l=2, $\alpha=-3.077$) (nach Kiliani).

Schmiedeberg berichtet über zwei nicht krystallisierte Spaltprodukte des Digitonins, das Digitoresin und das Digitonein; das letztere wird bei langdauernder Hydrolyse in Digitogenin gespalten. Unter besonderen Umständen erhielt Schmiedeberg bei der Hydrolyse einen Körper, den er als Paradigitogenin

beschreibt. Nach Killani wird das Digitonin beim Erhitzen mit verdünnten Säuren in Digitogenin, Glucose und Galaktose gemäß folgender Gleichung gespalten: $C_{55}H_{94}O_{28} + 2H_2O = C_{31}H_{50}O_6 + 4C_6H_{12}O_6$.

Nach WINDAUS und WEIL (60) muß diese Spaltung richtiger formuliert werden: $\label{eq:control_state_equation} C_{55}H_{90}O_{29} + 5\,H_2O = C_{26}H_{42}O_5 + 4\,C_6H_{12}O_6 + C_5H_{10}O_5.$

Digitogenin Hexose Pentose

Nach Killani ist die Pentose l-Xylose (19).

Digitogenin bildet Nädelchen vom Schmelzpunkt ca. 250°, ist unlöslich in Wasser, löslich in 30 Teilen Chloroform, 35 Teilen siedendem und 100 Teilen kaltem Weingeist. Nach WINDAUS und seinen Mitarbeitern (60, 62) ist das

Digitogenin ein dreiwertiger gesättigter Alkohol, dessen zwei übrige Sauerstoffatome oxydartig gebunden sind. Aus der Zahl der Wasserstoffatome ergibt sich, daß auch Digitonin vier hydrierte Ringe enthält. Das Digitonin besitzt keine Herzwirkung und hat deswegen keine therapeutische Anwendung gefunden. Aber als Reagens ist es von Bedeutung, da

WINDAUS mit seiner Hilfe eine verhältnismäßig einfache quantitative Bestimmung des physiologisch so wichtigen Cholesterins ausgearbeitet hat, indem Digi-

tonin mit Cholesterin in alkoholischer Lösung ein in Alkohol so gut wie unlösliches Additionsprodukt bildet, das aus 1 Mol. Digitonin und 1 Mol. Cholesterin besteht:

 $C_{27}H_{46}O + C_{55}H_{90}O_{29} = C_{82}H_{136}O_{30}$. Digitonin

Nutzanwendungen dieser Reaktion sind die Trennung von Tier- und Pflanzenölen, die Trennung von freiem Cholesterin und Cholesterinestern, da die Chole-

sterinester mit Digitonin nicht reagieren. Pénau und Hardy (33) geben zur Bestimmung des Ergosterins folgende Bestimmungsmethode an: 10 cm3 einer Lösung von 0,175 g in 100 cm³ absolutem Alkohol werden bei 150 mit 9 cm³ 1 proz. alkoholischer Digitoninlösung und 2 cm³ Wasser versetzt, umgerührt und

18 Stunden bei Zimmertemperatur stehengelassen. Dann wird der Niederschlag 1/4 Stunde zentrifugiert, dekantiert, mit 4 cm³ Wasser-Alkohol-Acetongemisch

nach Caminade gewaschen, im Vakuum über Phosphorpentoxyd bis zur Gewichtskonstanz getrocknet und gewogen. Gitonin C₄₉H₈₀O₂₃. Das Gitonin bildet weiße, amorphe kugelige Massen, die bei 255° anfangen sich gelb zu färben und sich bei 272° zersetzen. Es ist

schwer löslich in Wasser, Methyl- und Äthylalkohol, unlöslich in Äther und Aceton. Es lösen je 100 cm³ Digitonin Gitonin

absoluter Alkohol bei 22° 0,983 g $1.765 \, \mathrm{g}$ 95 proz. Alkohol 0,204 g $0,447 \, \mathrm{g}$ " 0,402 g " 0,778 g $0,258 \, \mathrm{g}$ 85 proz.

 $0.829 \, \mathrm{g}$ 50 proz. Es ist linksdrehend, und zwar $[\alpha]_D^{20} = -50.69^{\circ}$ (0,1964 g in 19,268 g Pyridin, $l=2,\; \alpha=-1{,}033$). Beim Erhitzen mit verdünnter Salzsäure wird Gitonin

R. Lillig: Digitalisglucoside.

gespalten in Gitogenin, 3 Mol. Hexosen und 1 Mol. Pentose gemäß der Gleichung

$$\begin{array}{c} {\rm C}_{49}{\rm H}_{80}{\rm O}_{23} + 4\,{\rm H}_2{\rm O} = {\rm C}_{26}{\rm H}_{42}{\rm O}_4 + 3\,{\rm C}_6{\rm H}_{12}{\rm O}_6 + {\rm C}_5{\rm H}_{10}{\rm O}_5. \\ {\rm Gitonin} & {\rm Hexose} & {\rm Pentose} \end{array}$$

Wahrscheinlich ist nach KILIANI die Pentose auch 1-Xylose (19).

Das Gitogenin ist nach WINDAUS und WEIL (60) ein zweiwertiger Alkohol, der bei der Oxydation in die zweibasische Gitogensäure übergeht. S. S. 1144 u. 1150 unter Digin.

Auch Gitonin addiert genau wie Digitonin höhere Alkohole und Äther und

liefert z.B. mit Cholesterin ein Cholesterid.

Unter den Agluconen der vorhandenen Digitalissamensaponine hat WINDAUS (52) einen dreiwertigen Alkohol C₂₆H₄₂O₅, in geringer Menge zwei zweiwertige Alkohole C₂₆H₄₂O₄ und in Spuren einen einwertigen Alkohol C₂₆H₄₂O₃ nachgewiesen. Der letztere enthält eine Hydroxylgruppe weniger als Gitogenin und besitzt dieselbe Formel als das Sarsaparillsapogenin.

F. Glucoside der Digitalis lanata Ehrh.

Andere Arten der Gattung Digitalis, z.B. D. lanata Ehrh., D. ambigua MURRAY, D. ferruginea gigantea L., D. orientalis LAM. enthalten ebenfalls herzwirksame Glucoside, die nach neueren Forschungen die der D. purpurea L. an Wirksamkeit teilweise übertreffen. Die D. lanata Ehrh., identisch mit D. orientalis Elmig, D. nova Winterli, D. epiglottidea Brera, wird seit einigen Jahren in Österreich kultiviert und es ist beabsichtigt, diese Droge in die nächste Ausgabe des österreichischen Arzneibuches aufzunehmen. Nach Wokes (63) sind die Blätter von D. lanata 3¹/₂—4 mal so stark wie die des internationalen Standardmusters von D. purpurea.

a) Digoxin. 1930 gelang es Smith (40) aus den Blättern der D. lanata Енкн. neben

geringen Mengen Gitoxin ein neues Glucosid zu isolieren, das er Digoxin nennt. Es gleicht dem Gitoxin in seiner geringen Löslichkeit in Chloroform, unterscheidet sich aber dadurch, daß es eine olivbraune, nicht rote Färbung liefert, wenn es in Essigsäure, die eine Spur Eisenchlorid enthält, gelöst und mit Schwefelsäure unterschichtet wird. Darstellung des Digoxins nach SMITH. Die aus den Blättern von D. lanata

EHRH. isolierten Gesamtglucoside werden mit Aceton oder Methyläthylketon behandelt und einige Zeit stehengelassen, bis sich eine Mischung der weniger löslichen Glucoside (Fraktion A) abtrennt. Die Mutterlauge wird mit Wasser verdünnt und stehengelassen. Der Niederschlag (Fraktion B) wird abgetrennt und das Filtrat mit Natriumchlorid gesättigt (Fraktion C). Jeder dieser drei Niederschläge enthält Digoxin. Die Fraktion A wird in 80 proz. Alkohol gelöst und so lange unter vermindertem Druck konzentriert, bis sich feste Substanz

abscheidet. Nach dem Filtrieren wird die Lösung wieder konzentriert, auf diese Weise werden noch zwei weitere Abscheidungen erhalten. Wird jede Fraktion mit Chloroform oder Äthylacetat gekocht, so wird ein schwerlöslicher Anteil

gewonnen, der durch Lösen in 80 proz. Alkohol und Konzentrieren wie zuvor gereinigt wird. Die Reinigung wird auf diese Weise fortgesetzt, bis die spezifische Drehung unverändert bleibt und die Kellersche Reaktion eine olivbraune

Färbung ohne jede Spur von Rot liefert. Die Fraktionen B und C werden aufgearbeitet, indem sie in Alkohol gelöst und die Lösungen allmählich mit Wasser verdünnt werden. Die weniger löslichen Fraktionen werden dann nach dem für

Fraktion A beschriebenen Verfahren gereinigt.

geschwindigkeit; wird die Substanz in einem Bade von 260° langsam erhitzt, so schmilzt sie unter Zersetzung bei ca. 265°. Sie ist fast unlöslich in Chloroform, Äthylacetat und Aceton, löst sich aber in verdünntem Alkohol, Pyridin und einer Mischung von Chloroform und Alkohol. Sie ist in 80 proz. Alkohol leichter löslich als Gitoxin. In Pyridinlösung ist die spezifische Drehung $[\alpha]_{5161}^{200} = +13,30$

Alkohol oder aus Pyridin und Wasser in vier- oder fünfseitigen Plättchen frei von Lösungsmitteln. Der Schmelzpunkt schwankt je nach der Erhitzungs-

(C = 1.5).Bei der Hydrolyse zerfällt das Digoxin in Digoxigenin und 3 Mol. Digitoxose gemäß der Gleichung

> $C_{41}H_{64}O_{14} + 3H_2O = C_{23}H_{34}O_5 + 3C_6H_{12}O_4.$ Digitoxigenin Digitoxica Digitoxigenin Digitoxose

Nach Trevan ist die Wirksamkeit nach dem Trevan- und Boockschen Froschverfahren (von den Wellcome Physiological Research Labs.) 1 mg Digoxin —

0,28 mg, 1 mg Digoxigenin 0,026 mg Standard-Ouabain äquivalent. Digoxigenin C₂₃H₃₄O₅ hat den Schmelzpunkt 222°; es krystallisiert aus ver-

dünntem Alkohol mit 2 Mol. Wasser. $[\alpha]_{5461}^{20^{\circ}} = +25.8$ (c = 1.04, Methylalkohol); nach Krystallisation aus Äthylacetat $\left[\alpha\right]_{5461}^{200} = +27^{\circ}$ (c = 1,77, Methylalkohol). Wird Digoxigenin mit verdünnten Säuren erhitzt, so verliert es leicht 1 Molekül Wasser,

und da das entstehende Anhydro-Digoxigenin $C_{23}H_{32}O_4$ ein Diacetat liefert, enthält Digoxigenin vermutlich drei Hydroxylgruppen. Auf diese Weise sind also drei von den fünf Sauerstoffatomen der empirischen Formel erklärt. Die übrigen zwei Sauerstoffatome gehören einer Lactongruppe an, die durch Hydrolyse und Titration bestimmt werden kann. Digoxigenin liefert mit alkalischer Natriumnitroprussidlösung diejenige Rotfärbung, die Jacobs und Hoffmann(16) für Δ, β, γ -ungesättigte Lactone für typisch halten. Einen unmittelbareren Beweis für die ungesättigte Natur des Digoxigenins liefert die Bildung von Dihydro-Digoxigenin bei katalytischer Reduktion. Digoxigenin ist daher ein Trioxy-J, β , γ -ungesättigtes Lacton. Jacobs und Mitarbeiter haben gezeigt, daß die Aglykone der Digitalis und Stro-phanthusreihe auf Behandlung mit Alkali ihre ungesättigte Natur infolge der Bildung eines Oxydringes verlieren. Digoxigenin ist auch typisch in dieser Beziehung. Auf Behandlung mit Alkali liefert es leicht Isodigoxigenin, das nicht mehr die Legalreaktion liefert und nicht von Palladium und Wasserstoff unter den für die Reduktion von Digoxigenin mit Erfolg angewendeten Bedingungen reduziert wird.

b) Dilanin.

Perrot, Bourcet und Raymond-Hamet (34) behandeln die wasserlöslichen Gesamtglucoside der D. lanata mit Benzol und Essigsäureäthylester. Den in den Lösungsmitteln unlöslichen Anteil nennen sie Dilanin. Es ist ein weißer krystallinischer Körper vom Schmelzpunkt 182°, der aber bei mikroskopischer Untersuchung noch nicht homogen erscheint. Vielleicht handelt es sich bei diesem Körper um nicht reines Digoxin. Der in genannten Lösungsmitteln lösliche Anteil ist noch nicht untersucht, scheint aber durch eine Mischung mit

c) Lanadigin = Lanataglucosid I, Lanataglucosid III, Lanataglucosid III (Digitalinum verum), Lanataglucosid IV.

dem unlöslichen Anteil die Gesamtsubstanz wasserlöslich zu machen.

Mannich, Moss und Mauss (27) isolierten aus der D. lanata Ehrh. die vier genannten Glucoside.

Darstellung dieser Glucoside. Grobgepulverte Blätter von D. lanata werden mit Alkohol extrahiert, die Lösung mit Wasser verdünnt, durch Zusatz von Bleiacetat geklärt und mit Chloroform ausgeschüttelt. Das nach dem Abdestil-

Aceton das Lanadigin darstellen.

 $\alpha = +1,416^{\circ}$, Lösungsmittel Alkohol).

Alkohols im Vakuum hinterbleibt eine trübe gelbe Flüssigkeit, in der sich bei längerem Stehen ein schleimiger Bodensatz absetzt, von dem die klare Lösung abgegossen werden kann. In diesem Bodensatz ist Lanataglucosid II enthalten. Die abdekantierte Flüssigkeit wird wiederholt mit Chloroform durchgeschüttelt, wobei sich drei Schichten bilden. Die unterste Schicht enthält die in Chloroform löslichen Bestandteile, die kaum wirksame Glucoside enthält. Die oberste wäßrige Schicht wird beim Einengen trübe; beim Stehen scheiden sich gequollene

Körner ab, die in der Hauptsache aus Lanataglucosid III bestehen; in den Mutterlaugen hiervon findet sich Lanataglucosid IV. Die mittlere Schicht bildet eine zähe, braune Masse, die beim Eintrocknen einen zerreiblichen Rückstand hinterläßt, aus dem nach dem Lösen in verdünntem Alkohol sich allmählich Krystalle ausscheiden, die nach mehrfachem Umkrystallen aus verdünntem Alkohol oder

Lanadigin $C_{41}\overline{H}_{66}O_{17}+4H_2O$. Das Glucosid bildet feine weiße Nadeln oder Prismen, die bei raschem Erhitzen bei 245° schmelzen, in Wasser und Chloroform schwer löslich sind; 1 Teil Lanadigin löst sich bei 24stündigem Schütteln bei 20° in 50 Teilen Alkohol, 200 Teilen Aceton, 300 Teilen Chloroform, 600 Teilen Wasser, 5000 Teilen Essigester. Es gibt die Digitoxosereaktion von Keller-Kiliani. Die spezifische Drehung beträgt $[\alpha]_D^{20}=+33,3^{\circ}$ $(l=2\,\mathrm{dm};\,c=2,1240\,\mathrm{der})$ bei 100° im Vakuum über Phosphorpentoxyd getrockneten Substanz;

Bei der hydrolytischen Spaltung mit alkoholischer Salzsäure entsteht Lanadigigenin C₂₂H₂₄O₅, welches mit dem Gitoxigenin isomer, mit dem Digoxigenin

verdünntem Alkohol gelöst, durch Zusatz von viel Bleiacetat und wenig Ammoniak gereinigt und dann mit Ammoniumsulfat entbleit. Nach dem Abdestillieren des

krystallisiert, schmilzt die wasserfreie Substanz bei 220—222°; sie gibt bei der Keller-Kilianischen Reaktion einen grünlichgelben Ring und bildet eine Diacetyl- und eine Dibenzoylverbindung. Von den fünf Sauerstoffatomen des Genins sind zwei in der Lactongruppe, zwei als Hydroxyl gebunden, über die Funktion des fünften Sauerstoffatoms kann nichts ausgesagt werden.

Bei der Prüfung des wasserhaltigen Lanadigins am lebenden Frosch nach der zeitlosen Methode liegt der Wirkungswert weit über 200000 F.D. Am isolierten Herzen bewirkt es prompt systolischen Stillstand. Von Bedeutung ist dabei, daß die Wirkung durch Auswaschen mit physiologischer Kochsalzlösung wieder aufgehoben werden kann, während das Digitoxin irreversiblen Herzstillstand verursacht.

wieder aufgehoben werden kann, während das Digitoxin irreversiblen Herzstillstand verursacht.

Lanataglucosid II. Der bei Herstellung des Extraktes gewonnene schleimige Bodensatz ist in Alkohol und Aceton vollständig, in Äther teilweise löslich. Durch mehrfaches Umkrystallisieren aus Alkohol und Methanol werden wasserhaltige Krystalle erhalten, die wasserfrei bei 243—245° schmelzen. Dieses

löslich. Durch mehrfaches Umkrystallisieren aus Alkohol und Methanol werden wasserhaltige Krystalle erhalten, die wasserfrei bei 243—245° schmelzen. Dieses Glucosid ist dem Lanadigin sehr ähnlich. Bei der Hydrolyse werden zwei Genine erhalten — Digitoxigenin und Lanadigigenin. Die Spaltzucker sind dieselben wie beim Lanadigin.

Lanataglucosid III (Digitalinum verum). Das Rohglucosid wird in der vierfachen Menge Methanol gelöst, die Lösung mit Tierkohle geschüttelt und

durch Zusatz des doppelten Volumens Wasser das Glucosid gefällt. Das Verfahren wird zweimal wiederholt; dann wird die getrocknete Substanz zweimal mit 6 Teilen Chloroform je 3 Stunden in der Siedehitze extrahiert, in 5 Teilen Methanol gelöst und mit Äther fraktioniert gefällt. Die rein weißen Fraktionen schmelzen nach sorgfältigem Trocknen bei 228—229°. 1 Teil ist löslich in 3,5 Teilen Methylalkohol, 25 Teilen Äthylalkohol, 100 Teilen Aceton, 650 Teilen Wasser, 700 Teilen Chloroform, 4000 Teilen Äther. Die spezifische Drehung beträgt $[\alpha]_{n}^{20} = +14,2^{0}$ ($l=2 \, dm, c=1,1056, \alpha=+0,32, l=2 \, dm, c=0,628,$ $\alpha = +0,174$, Alkohol). Konzentrierte Salzsäure löst mit goldgelber, Schwefelsäure mit blutroter, ferrisalzhaltige Schwefelsäure mit kirschroter Farbe und blauviolettem Stich. Bei der hydrolytischen Spaltung entsteht ein in langen Nadeln krystallisierendes Genin vom Schmelzpunkt 212—213°. Das Lanataglucosid III ist identisch mit Digitalinum verum Kiliani, dessen Spaltprodukt

mit Digitaligenin. Die spezifische Drehung des letzteren wird von KILIANI (20) mit $[\alpha]_D^{20} = +443^{\circ}$ und 454° angegeben. Mannich und seine Mitarbeiter finden nach dem Trocknen im Vakuum bei 100° über Phosphorpentoxyd $[\alpha]_p^{20} = +569°$ und $+566^{\circ}$. Siehe auch S. 1165. Die Giftigkeit des Lanataglucosids III ist geringer als die der beiden ersten Glucoside, sie beträgt 150000 F.D. Lanataglucosid IV. Das Filtrat vom Rohglucosid III wird im Vakuum

stark eingeengt, filtriert und mit Chloroform geschüttelt; es entstehen drei Schichten, von denen die Mittelschicht nach völliger Trocknung im gleichen

Volumen Wasser löslich ist. Die wäßrige Lösung wird mit gesättigter Ammonium-

sulfatlösung gefällt, der Niederschlag in wenig Wasser gelöst und wieder mit

Chloroform geschüttelt. Die Mittelschicht wird zur Trockne gebracht, der Rück-

stand durch Lösen in Methanol gereinigt, wieder in der doppelten Menge Wasser gelöst und gegebenenfalls genau neutralisiert. Im Laufe von 6 Wochen scheidet sich eine mikrokrystallinische Substanz ab, die aus 70 proz. Aceton, dann aus Methanol umkrystallisiert wird. Aus Methanol krystallisiert bildet das Glucosid

feine Büschel von langen Nadeln, aus viel heißem Wasser sehr feine lange, haar-

artig biegsame Nadeln, die wasserfrei unscharf zwischen 240—250° schmelzen. Das wasserfreie Glucosid ist in 13 Teilen Alkohol, 80 Teilen Aceton, 150 Teilen Methanol, 950 Teilen Chloroform löslich. $[\alpha]_D^{20}$ des getrockneten Glucosids in Methanol im Mittel $+5.5^{\circ}$. Das Glucosid gibt keine für die Digitalisstoffe bekannten Farbreaktionen. Als Formeln kommen C₄₂H₆₆O₁₆ oder C₂₉H₄₈O₁₁ in Frage; bei der Hydrolyse mit alkoholischer Salzsäure entsteht als Zucker aus-

schließlich Glucose, daneben ein schön krystallisierendes optisch inaktives Genin, das wasserfrei bei 190° schmilzt, in Alkohol, Chloroform und Aceton leicht, in

Wasser und Äther schwer löslich ist. Auf Grund der Analysendaten können die Formeln C₂₃H₃₂O₃ und C₃₀H₄₂O₄ in Betracht kommen. Die physiologische Wirkung ist wesentlich schwächer als die der anderen Glucoside. Der Wirkungswert liegt bei etwa 50000 F.D., doch ist der typische systolische Herzstillstand vorhanden. Bemerkenswert ist, daß die Blätter der D. lanata Ehrh. Digitalinum verum

enthalten, während dieses Glucosid bei der D. purpurea bisher nur aus dem Samen isoliert werden konnte. Keller und auch Cloetta haben stets behauptet, daß auch die Blätter von D. purpurea L. Digitalin verum enthalten.

d) Lanatalin, Lanatoxin, Lanogen, Lanataglucosid IV.

charakterisiert.

Hoekstra (12) unterscheidet 4 Glucoside in der D. lanata, für die er die genannten Bezeichnungen wählte. Chemisch sind diese Körper nicht genauer

R. LILLIG: Digitalisglucoside. 1172

Das Lanatalin, nicht cumulierend, ist in Wasser und Alkohol löslich, in Chloroform unlöslich.

Lanatoxin der cumulierende Bestandteil, ist löslich in Wasser und Chloroform, unlöslich in Alkohol, sehr unbeständig gegen Erhitzen. Lanogen, mäßig cumulierend, ist löslich in Chloroform, schwieriger löslich

in Alkohol, unlöslich in Wasser, bindet sich an Serumkolloide und Eiweißstoffe.

Lanataglucosid IV ist nicht näher beschrieben.

Da der Aufguß am meisten von der Lanogen-, das Macerat von der Lanatoxinfraktion enthält, entsteht ein Idealextrakt aus dem Pulver durch Macerieren

mit nachfolgendem Infundieren. Bei der Erforschung der Glucoside der D. lanata ist dieselbe Erscheinung

wie bei der von D. purpurea zu beobachten, daß jeder Forscher andere Körper findet und neue Namen für diese einführt, von denen zweifellos manche identisch sind.

Literatur. (1) Baljet: Pharm. Weekblad 55, 457, 602 (1918); Schweiz. Apoth.-Ztg. 56, 71, 84 (1918). — (2) Bond: Journ. Amer. Pharm. Assoc. 16, 137 (1927). — (3) Bourget u. Dugue: C.r.d. l'Acad. des sciences 186, 395 (1928); Chem. Zentralblatt 1928 II, 2152. — (4)

BOURCET u. PERROT: Bull. Sciences Pharmacol. 35, 233 (1928); Chem. Zentralblatt 1, 2977 (1928). — (5) BURMANN: Bull. Soc. Chim. France 21, 290 (1918); Schweiz. Apoth.-Ztg. 57, 28

(6) CLOETTA: Arch. f. exp. Pathol. u. Pharmak. 88, 113 (1920). — (7) Ebenda 112, 261

(1926).

(8) Fromherz u. Welsch: Arch. f. exp. Pathol. u. Pharmak. 161, 266 (1931). (9) GOTTLIEB: Münch. med. Wchschr. 1914, 813.

(10) Hanzlik; Hanzlik u. Stockton: Journ. Pharm. and Exp. Therapeutics 35, 363,

393 (1929). — (11) HEFFTER U. JOACHIMOGLU: Arch. f. exp. Pathol. u. Pharmak, 86, 307

(12) Hoekstra: Mededeel Rijks. Inst, pharmaco-therap. Onderzolk 1930 d. Chem. Zentralblatt 1, 3702 (1931).

(13) Jacobs u. Elderfield: Chem. Zentralblatt 2, 3613 (1931). — (14) Jacobs u. Fleck:

Journ. Biol. Chem. 88, 545 (1930). — (15) Jacobs u. Gustus: Ebenda 78, 573; 79, 533 (1928); 82, 403 (1929). — (16) JACOBS u. HOFFMANN: Ebenda 67, 333 (1926). (17) KILIANI: Arch. der Pharm. 252, 28 (1914). — (18) Ber. Dtsch. Chem. Ges. 49, 701

(1916); 51, 1613 (1918). — (19) Ebenda 59, 2462 (1926). — (20) Ebenda 53, 244 (1920). — (21) Knudson u. Dresbach: Journ. Pharm. and Exp. Therapeutics 20, 205 (1922). — (22)

Krogh: Comptes rendus de la Soc. de biol. 84, 143 (1921). (23) LEVY u. PICHOT: Bull. Sciences Pharmacol. 36, 593 (1929). — (24) LUDWIG: Rie-

del-Arch. 1925, Nr 2. -(25) Macht u. Krantz jun.: Journ. Amer. Pharm. Assoc. 13, 1115 (1924); 3, 210 (1927).

– (26) Mannich: Ber. Dtsch. Pharm. Ges. 29, 206 (1919). – (27) Mannich, Moss u. Mauss: Arch. der Pharm u. Ber. Dtsch. Pharm. Ges. 268, 453 (1930); Ztschr. f. angew. Ch. 43, 890 (1930). — (28) MARTIN u. ANDRUS: Ber. ges. Physiol. 38, 11/12, 896 (1927). — (29) MELLANOFF: Amer. Journ. Pharm. 99, 390 (1927). — (30) MICHEEL: Ber. Dtsch. Chem.

Ges. 63, 347 (1930).

(31) Nyiri u. Dubois: Journ. Amer. Pharm. Assoc. 19, 945 (1929).

(32) Ockeloen u. Timmers: Pharm. Weekblad 68, 820 (1931).

(33) Pénau u. Hardy: Journ. Pharm. et Chim. 9, 145 (1929). — (34) Perrot, Bourcet

u. RAYMOND-HAMET: Bull. Sciences Pharmacol. 38, 33, 7/16 (1931). — (35) PICK u. WASICKY: Wien. klin. Wchschr. 1917, 6; Ztschr. Allg. Österr. Apoth.-Ver. 55, 47 (1917). — (36) VAN PINXTEREN: Pharm. Weekblad 69, 4 (1932). — (37) PITTENGER: Journ. Amer. Pharm. Assoc. 1919, 893.

(38) RAPP: Pharm. Zentralhalle 55, 961 (1914). — (39) ROSENTHALER: Schweiz. Apoth. Ztg. 52, 349 (1914).

(40) SMITH: Journ. Chem. Soc. London 1930, 508, 2478. — (41) STRAUB: Arch. f. exp. Pathol. u. Pharmak. 80, 52 (1916); 81, 261 (1917). — (42) Biochem. Ztschr. 75, 132

(1916). — (43) Ebenda 82, 48 (1917). — (44) Münch. med. Wchschr. 64, 513 (1917). (45) TSCHIRCH u. WOLTER: Schweiz. Apoth. Ztg. 56, 469 (1918). (46) Wasicky: Apoth.-Ztg. 35, 377 (1920); Biochem. Ztg. 113, 1 (1921). — (47)

Wasicky, Lasch u. Schonovski: Arch. der Pharm. u. Ber. Dtsch. Pharm. Ges. 264, 92

f. exp. Pathol. u. Pharmak. 135, 253 (1928). — (50) Vortr., geh. Fédérat. internat. Pharmac. im Haag September 1927; Pharm. Mh. 1927, 181. — (51) Nachr. K. Ges. Wiss. Göttingen 1925, 16. Januar. — (52) Ztschr. f. physiol. Ch. 150, 205 (1925). — (53) Windaus u. Bandte: Ber. Dtsch. Chem. Ges. 56, 2001 (1923). — (54) Windaus, Bohne u. Schwieger: Ebenda 57, 1386 (1924). — (55) Windaus u. Brunken: Ztschr. f. physiol. Ch. 145, 37 (1925). — (56) Windaus u. Freese: Ber. Dtsch. Chem. Ges. 58, 2503 (1925). — (57) Windaus u. Haack: Ebenda 62, 475 (1929). — (58) Windaus u. Schwarte: Ebenda 58, 1515 (1925). — (59) Windaus u. Stein: Ebenda 61, 2436 (1928). — (60) Windaus u. Weil: Ztschr. f. physiol. Ch. 121, 62 (1922). — (61) Windaus, Westfhal u. Stein: Ber. Dtsch. Chem. Ges. 61, 1847 (1928). — (62) Windaus u. Willerding: Ztschr. f. physiol. Ch. 143, 33 (1925). — (63) Wokes: Quarterly Journ. Pharm. 2, 292 (1929). — (64) Wratschko: Ztschr. Allg. Österr. Apoth.-Ver. 54, 263 (1916).

(1926). — (48) Wiechowski: Therap. Halbmonatsschr. 1921, 681. — (49) Windaus: Arch.

29. Glucoside mit wenig bekannter Konstitution.

Von MAX BERGMANN und MARTIN GIERTH, Dresden.

Absinthiin, $C_{30}H_{40}O$ oder $C_{15}H_{20}O_4$, ist ein Glucosid unbekannter Konstitution, das die letzten Jahrzehnte nicht mehr untersucht wurde. Es findet

sich in den Blättern von Artemisia absynthium L. (Compositacee), aus denen es mit Äther und weiter mit Chloroform extrahiert wird.

Absinthiin krystallisiert in feinen weißen seidenglänzenden Nadeln vom Schmelzpunkt 68°. Durch verdünnte Schwefelsäure wird Absinthiin in Glucose,

Schmelzpunkt 68°. Durch verdünnte Schwefelsäure wird Absinthiin in Glucose, einen nicht näher untersuchten flüchtigen Bestandteil und in einen festen, harzartigen Körper, wahrscheinlich eine aromatische Oxysäure, gespalten. Zum Nachweis des Absinthiins in Wermutweinen und anderen Getränken hat M. MALACARNE (52) eine Methode ausgearbeitet.

Adonidin (Adonidosid) findet sich in den Stengeln, Blättchen, Rhizomen

und Wurzeln von Adonis vernalis und A. aestivalis, vielleicht auch in Adonis Cupaniana. Adonidin ist ein gelbes amorphes Pulver von stark bitterem Geschmack, das in Wasser, in Alkohol und in Chloroform leicht löslich, in Äther und in Benzol fast unlöslich ist. Durch verdünnte Mineralsäuren wird Adonidin in einen Körper, der Fehlingsche Lösung reduziert, und in eine farblose, harzähnliche Masse gespalten, die schwach bitter, amorph, in Wasser unlöslich, in Äther leicht löslich ist. Adonidin wirkt herzlähmend und wird pharmakologisch als Digitalisersatzmittel verwendet. In Mischung mit Cocain vermindert es dessen Giftigkeit. Die pharmakologische Wirksamkeit des Gemisches soll etwa zehnmal

so groß sein wie die des reinen Cocains (37).

Auf den Hund wirkt Adonidin in kleinen Mengen diuretisch, in größeren anuretisch, subcutan schwer toxisch. Die wäßrige Lösung des Adonidins wird durch Gerbsäure gefällt; Pikrinsäure gibt keine Fällung.

Adonin wurde von Y. Tahara (75) aus den Wurzeln von Adonis amurensis isoliert. Tahara gab ihm die Bruttoformel C₂₄H₄₀O₉. Es steht dem Adonidin in chemischen und physiologischer Hissicht sehr nahe, nur wirkt Adonin 200 mal

in chemischer und physiologischer Hinsicht sehr nahe, nur wirkt Adonin 200 mal schwächer. Adonin ist ein amorphes Pulver von bitterem Geschmack und ist in Alkohol und Chloroform löslich. Bei der Spaltung mit verdünnter Salzsäure wurde neben einem amorphen Körper eine Zuckerart, wahrscheinlich Glucose, erhalten. Die wäßrige Lösung von Adonin wird durch Pikrinsäure, Goldchlorid

und Gerbsäure gefällt. Mit konzentrierter Salpetersäure färbt sich Adonin

indigoblau.

Agoniadin wurde in der Agoniarinde, das ist die Rinde von Plumeria lancifolia (Apocynacee), entdeckt. Es dürfte mit dem Plumierid aus Plumeria acutifolia identisch sein. Die Formel steht noch nicht fest. Agoniadin wird unter die glucosidischen Bitterstoffe gerechnet. Es bildet kleine weiße Krystalle vom Schmelzpunkt 1530, die in Wasser, Alkohol und Essigester löslich sind. Durch Alkalien und durch Kochen in Wasser wird es in Methylalkohol und die Plumierid-

und aus Calmia latifolia, das bisher zu den Glucosiden mit wenig bekannter Konstitution gerechnet wurde, erwies sich nach neueren Untersuchungen von M. BRIDEL und A. CRAMER (18a) als mit Phlorrhizin identisch.

säure C₁₀H₁₀O₅ gespalten.

Asebotin, ein Glucosid aus den Blättern von Andromeda japonica Thunb. Asebo-Quercitrin. Neben dem Asebotin kommt in den Blättern von Andro-

meda japonica Thunb. (Ericacee) noch ein Farbstoffglucosid, das Asebo-Quercitrin vor, dem Eijkman (25) die Formel C₄₃H₂₂O₁₃ zuwies. Asebo-Quercitrin bildet schwach hellgelbe kleine Nadeln, die in heißem Wasser ziemlich leicht, in Alkalien leicht mit intensiv gelber Farbe löslich sind. Heißer verdünnter Alkohol löst ebenfalls leicht auf; diese Lösung sowohl wie die wäßrige geben mit Bleiacetat einen starken orangegelben Niederschlag und mit Eisenchlorid Blaugrünfärbung, die durch Alkalien nicht verändert wird. Ammoniakalische Silber-

lösung wird stark, alkalische Kupferlösung beim Kochen langsam reduziert. Die alkalische Glucosidlösung wird durch verdünnte Schwefelsäure nicht gefällt.

Asperulosid wurde erstmalig von H. HÉRISSEY (34) aus Waldmeister (Asperula odorata) isoliert, nachdem bereits vorher E. BOURQUELOT und H. HÉRISSEY (9) mit Emulsin auf biochemischem Wege den Nachweis erbracht hatten, daß im Waldmeister ein Glucosid vorkommt, welches bei der Hydrolyse

Cumarin liefern soll. Asperulosid konnte noch aus Galium aparine und aus G. verum isoliert und in einer ganzen Reihe Rubiaceen nachgewiesen werden. Zur Darstellung aus Galium verum (35) wird das getrocknete Kraut mit etwas wasserhaltigem Essigester extrahiert, der Abdampfrückstand mit Wasser

aufgenommen, im Vakuum zur Trockne gedampft und mit kochendem Essigester aufgenommen. Beim Einengen krystallisiert das Glucosid aus. Aus 400 g trockenem Pflanzenmaterial ließen sich 0,65 g Asperulosid gewinnen. Das lufttrockene Produkt krystallisiert aus Essigester mit 1 Mol. Krystallwasser in seidenglänzenden Nadeln, die bei 105—110° 4,36°/0 Wasser abgeben

und bei 126—127° schmelzen. Asperulosid ist in Wasser ziemlich löslich, in kaltem Alkohol und in Essigester wenig löslich, in Äther unlöslich. $[\alpha]_D = -204.4^{\circ}$ (wasserfrei). Mol. Gew. = 409,6. Eine Formel ist für Asperulosid bisher nicht aufgestellt worden; es ist stickstoffrei. Asperulosid wird durch verdünnte Säuren oder Emulsin in α-Glucose (43-45%) und das Aglucon Asperuligenol gespalten, das leicht zersetzlich ist und nur als dunkelbrauner Niederschlag gewonnen werden konnte. Es erinnert darin an Aucubin. Erhitzt man Asperulosid in alkoholischer Lösung unter Zusatz einer Spur Salzsäure, so färbt sich

die Lösung blaugrün. Aucubin gibt unter gleichen Bedingungen eine blaue Färbung. Der Nachweis des Asperulosids in den Pflanzen beschränkt sich meist darauf, daß bei der Spaltung mit verdünnter Schwefelsäure eine schöne grüne Färbung

und schließlich ein Niederschlag auftritt. Atractylsäure ist eine wenig untersuchte glucosidische Säure, die in Form ihres Kaliumsalzes in der Wurzel von Atractylis gummifera L. (Carlina gummifera Less.), einer Compositacee, vorkommt. Das Kaliumsalz $C_{30}H_{51}O_{18}S_2K_2$ krystallisiert in kurzen dünnen Prismen. Es schmeckt bittersüß und ist in Wasser und verdünntem Alkohol leicht löslich. Nach einer anderen Angabe (80)

ist Kalium-atractylat gelblich, von bitterem adstringierendem Geschmack, in Wasser mit saurer Reaktion löslich. Weiter ist es löslich in wäßrigem Alkohol, dagegen in Äther ist es unlöslich. Bei 160° spaltet sich Valeriansäure ab. Beim Behandeln mit Ätzkali bildet sich β -atractylsaures Kalium, das sich weiter in Schwefelsäure und ein Spaltglucosid, Atractylin, eine gummiartige Masse, C₂₀H₃₀O₆, spaltet. Atractylin ist in Wasser und Alkohol leicht, in Äther unlöslich. Die freie Atractylsäure ist nicht sicher bekannt, wenn auch vereinzelte Angaben sie als amorphen Stoff beschreiben. Ihr Kaliumsalz ist für alle Wirbel-

tiere giftig. Zum Nachweis des Extraktes von Atractylis gummifera im Lakritzensaft wurde folgendes Schnellverfahren, das auf dem Glucosidgehalt fußt, vorge-

schlagen: 5 g Lakritzensaft werden mit 50 cm³ siedendem Wasser, das einige

Tropfen Ammoniak enthält, behandelt, auf 20° abgekühlt, mit verdünnter Schwefelsäure oder Salzsäure angesäuert, vom Niederschlag abdekantiert und der Niederschlag auf einem Filter mehrmals mit Wasser gewaschen. Beim Erwärmen eines kleinen Teiles des Niederschlages mit 2-3 Tropfen konzentrierter Schwefelsäure tritt Geruch nach Valeriansäure auf (Reaktion von Angelico). Der Niederschlag kann auch nach P. Bertolo (5) oxydiert und der Schwefel

als Bariumsulfat nachgewiesen werden.

Aucubin (Rhinanthin), $C_{15}H_{22}O_9$ oder $C_{15}H_{24}O_9$, $1H_2O$, wurde im Anschluß an eine Beobachtung von G. Champenois (21) von E. Bourquelot und H. HÉRISSEY (8) 1902 aus den Samen von Aucuba japonica isoliert und als ein Glucosid der Glucose erkannt. Das Aglucon Aucubigenin ist so instabil, daß es sich sofort unter Abscheidung amorpher schwarzer Niederschläge zersetzt, wenn es durch Hydrolyse des Aucubins mit verdünnten Säuren oder mit Emulsin

abgespalten wird. Das Aglucon konnte deshalb bisher nicht gefaßt werden.

Aucubin ist im Pflanzenreiche weit verbreitet. Außer in allen Varietäten von Aucuba japonica (Samen bis 1,7%, Blättern, Stengeln und Wurzeln) findet es sich in der Familie Plantago, in Plantago lanceolata (Blätter, Wurzeln und Samen), Plantago maior (Blättern, Wurzeln und Blüten), Plantago medea (Blättern, Wurzeln und Blüten) usw., in Garryaarten (G. elliptica Doug., G. macrophylla Bluth., G. Thureti). Auch das früher als Rhinanthin beschriebene Glucosid, das bereits 1868 von Ludwig (51) entdeckt worden war, ist mit Aucubin identisch. Es wurde aufgefunden in den unreifen Samen und der Blattsubstanz von Alectorolophus hirsutis, Alectorolophus maior, Alectorolophus minor, in

Melampyrum cristatum, Melampyrum nemorosum, Euphrasia odontitis, Pedicularis palustris, Antirrhinum maius, Linaria vulgaris, Tozzia Lathraea, Orobanche, in Phelipaeaarten, in den Körnern des Wachtelweizens (Melampyrum arvense L.), im Samen von Rhinanthus crista Galli L., in den Samen von Veronica hederaefolia L., Penstemon hybridus, Penstemon barbatus Rотн, Collinsia bicolor Benth. und in den Blattsprossen von Freylinia cestoides Colla und in Lathraea clandestina L. Wahrscheinlich kommt Aucubin noch in folgenden

teucrium L. var. rupestris Hort., V. arvensis L., V. Beccabunga L., V. anagallis L., Euphrasia officinalis L., Odontitis odontitis Dum., Pentstemon Harhoigi Benth. und Bartsia viscosa L. Zur Darstellung verwendet man zweckmäßig die Samen von Plantago

Pflanzen vor: Veronica Chamaedrys, V. hederaefolia L., V. persica Poir., V.

anceolata, die käuflich zu haben sind, und verfährt nach den folgenden Angaben

von M. Bergmann und G. Michalis (4): 2 kg Samen wurden bald nach der Reife möglichst fein gemahlen und sofort mit etwas kohlensaurem Calcium

gemischt in 61 siedenden 90 proz. Alkohol eingetragen. Nach 3/4 stündigem Sieden wurde filtriert, der Rückstand noch hydraulisch ausgepreßt und die vereinigten alkoholischen Flüssigkeiten unter Zusatz von Calciumcarbonat unter geringem Druck möglichst weit eingedampft. Der Rückstand gab mit 2 1 Wasser

eine sämig-dicke, fettreiche Flüssigkeit. Sie wurde mit einer starken Lösung von essigsaurem Blei so lange versetzt, als noch ein Niederschlag entstand, dann

filtriert, gründlich nachgewaschen, aus dem Filtrat nebst Waschwassern das Blei durch Schwefelwasserstoff gefällt und wiederum vom Bleisulfid filtriert. Auch jetzt mußte wieder gründlich nachgewaschen werden, weil die Bleiniederschläge leicht erhebliche Aucubinmengen adsorbieren. Nun waren die aucubin-

haltigen Filtrate ganz klar, aber noch hellgelb gefärbt. Um aus ihnen das Aucubin herauszuholen, wurden sie unter Zusatz von Calciumcarbonat unter geringem Druck zum dicken Sirup verdampft, dieser mit viel feinkörnigem Sand

verrieben, und dann im Soxhlet-Apparat mit reinem Essigester, dem 5% Alkohol zugesetzt war, einige Stunden extrahiert. Im Extraktionskolben begann bei gut verlaufener Operation bald die Krystallisation des Aucubins, dessen

Menge bei nicht zu alten Samen etwa 20 g (= $1^{\circ}/_{\circ}$) betrug. Das Aucubin war noch etwas braun gefärbt und wurde durch wiederholte Krystallisation aus Alkohol von 85 % leicht farblos und ganz rein erhalten. Aucubin verliert bei 115-120° das Krystallwasser, schmilzt bei 181°

(korr.) und bildet in reinem Zustand schneeweiße, zu Rosetten gruppierte Nadeln oder Prismen von bittersüßem Geschmack. Aucubin zeigt bei der Mol.-Gew.-Bestimmung nach der kryoskopischen Methode anstatt 348 (C₁₅H₂₄O₉) viel zu

niedrige Werte, 240—250. Die ebullioskopische Methode ergibt ein Mol.-Gew. von 370,5. $[\alpha]_D^{21} = -171,4^{\circ}$ (0,0782 g krystallwasserhaltige Substanz in 3,8240 g Wasser) oder für ein anderes Präparat $[\alpha]_D^{21} = -170,2^{\circ}$. Für das krystallwasserfreie Glucosid war $[\alpha]_D^{21} = -179,1^0$ (0,0536 g Substanz in 2,5756 g Wasser).

Bergmann und Michalis schrieben dem Aucubin im Gegensatz zu früheren Autoren die Bruttoformel C₁₅H₂₂O₉, 1H₂O oder C₁₅H₂₄O₉, 1H₂O zu. Diese Formeln wurden dann von T. Kariyone und K. Kondo (40) bestätigt, welche

der wasserstoffreicheren den Vorzug geben. In wäßriger Lösung verbraucht Aucubin 4 Atome Brom; davon werden

2 Atome gebunden und 2 in Bromwasserstoff verwandelt. Wie schon M. Bergmann und G. Michalis feststellten, nimmt Aucubin bei Gegenwart von Palladiummoor Wasserstoff auf. Hydriertes Aucubin hat nicht mehr die Neigung, mit Säuren oder mit Emulsin dunkle Zersetzungsprodukte zu geben. Nach BERGMANN und MICHALIS werden auf 15 Atome Kohlenstoff 4 Atome Wasserstoff verbraucht. T. Kariyone und K. Kondo hydrierten mit neutraler Platin-4-chlorid-Lösung als Katalysator und stellten

 $\cdot \, \mathrm{C_6H_{11}O_5} \cdot \cdot \, 4\,\mathrm{H_2} = \mathrm{C_6H_{12}O_6} + \mathrm{C_9H_{18}O_2}$ Hierbei werden 2 Mol. Wasserstoff für 2 Doppelbindungen, 1 Mol. für die Reduk-

tion eines Hydroxyls und 1 Mol. für die Abspaltung des Glucoserestes verbraucht. Mit Äther läßt sich ein aromatisch-riechendes Öl, Tetrahydro-desoxy-aucubigenin,

 $C_9H_{18}O_2$, isolieren. Kp. bei 8 mm 154—160°, $D_4^{26}=1{,}0642$, $n_D^{24,5}=1{,}48524$, $[\alpha]_D^{26}=-4{,}5^{\circ}$. Aus der Mutterlauge wurde Glucose in Form des Osazons isoliert. Hydriert man Aucubin mit Platin-2-oxyd in Alkohol bei 1/2 Atm. Überdruck bei 50°,

so werden 3 Mol. Wasserstoff absorbiert und keine Glucose abgespalten. Es liegt wahrscheinlich Hydroaucubin vor. Der erhaltene Sirup reduziert Fehlingsche Lösung erst nach ErNiederschlag.

Mit Essigsäureanhydrid in Gegenwart von Pyridin liefert Aucubin eine Hexacetylverbindung, die bei 128° (korr.) schmilzt. Sie ist sehr leicht löslich in Essigäther und Chloroform, ziemlich leicht in heißem Alkohol, besonders in Methylalkohol, sehr schwer in Petroläther und in Wasser. $[\alpha]_{D}^{18} = -154.9°$ (in Tetrachlorāthan). Acetylaucubin gibt in Eis-

wärmen mit verdünnter Mineralsäure und liefert bei der Hydrolyse keinen schwarzen

form, ziemlich leicht in heißem Alkohol, besonders in Methylalkohol, sehr schwer in Petroläther und in Wasser. $[\alpha]_D^{18} = -154,9^{\circ}$ (in Tetrachlorāthan). Acetylaucubin gibt in Eisessig gelöst und mit konzentrierter Schwefelsäure unterschichtet sofort einen braunen Ring, der unten gelblich, oben grünlich ausläuft. Beim Kochen mit wäßrigen Säuren gibt Acetylaucubin eine tiefviolette Färbung.

aucubin eine tiefviolette Färbung. Brom-hexacetylaucubin. In methylalkoholischer Lösung nimmt das Hexacetylaucubin sehr schnell Brom in komplexer Reaktion auf; auf 1 Atom festgehaltenes Brom wird 1 Mol. Bromwasserstoff abgespalten. Dabei entstehen zwei isomere Bromide: Bromid A vom $F. = 181^{\circ}$, $[\alpha]_D = -64^{\circ}$ (in Tetrachloräthan) und Bromid B, $F. = 127^{\circ}$, $[\alpha]_D = -123^{\circ}$ (in Tetrachloräthan). Diesen Verbindungen kommt die Bruttoformel $C_{15}H_{17}O_9Br(COCH_3)_6$ bzw. $C_{15}H_{17}O_9Br(COCH_3)_6$ zu. Bromiert man Hexacetylaucubin jedoch in wasserfreier

Chloroformlösung, so erhält man ein leicht zersetzliches, in Nadeln krystallisierendes Di-

bromid, das sich bei 111° mit tiefgrüner Färbung zersetzt.

Reaktionen. Aucubin gibt mit Eisen-3-chlorid weder in wäßriger noch in alkoholischer Lösung eine Färbung. Ammoniakalische Bleiacetatlösung erzeugt farblose voluminöse Niederschläge. Bromwasser wird augenblicklich entfärbt. Eine wäßrige Aucubinlösung gibt beim Unterschichten mit konzentrierter Schwefelsäure einen braunen Ring. Versetzt man die nicht zu konzentrierte Aucubinlösung erst mit Bromwasser bis zur bleibenden Gelbfärbung, kocht dann den Überschuß des Halogens weg und unterschichtet in der Kälte mit Schwefel-

säure, so erhält man einen braunroten Ring, der nach oben carminrot ausläuft.

Für den Nachweis von Aucubin (Rhinanthin) in Mehl und Brot hat C. Hartwich (30) folgendes Verfahren angegeben: Man zieht das Mehl heiß mit Alkohol aus und erhitzt den Auszug nochmals nach Zugabe von Salzsäure. War Rhinanthin (Aucubin) vorhanden, so ist die Flüssigkeit beim Erkalten grün gefärbt. Brot kocht man direkt mit salzsäurehaltigem Alkohol unter gleichzeitiger Kontrollprobe mit normalem Brot. Man kann auch 1—2 g Mehl mit einer Mischung von 95 Teilen 70 proz. Alkohol und 5 Teilen Salzsäure schütteln. Erwärmt man das Filtrat auf dem Wasserbad, so tritt eine blaue oder blaugrüne Färbung auf, die mit verdünnter Kalilauge in Orangerot oder Rotbraun übergeht.

Aurantiamarin ist der glucosidische Bitterstoff aus den Pomeranzenschalen (Citrus aurantium Risso), der nach Tanret dem Hesperidin nahesteht. Aurantiamarin, dem die Formel $\rm C_{22}H_{31}O_{15}$ zukommen soll, ist amorph, bitterschmeckend, in Wasser und Alkohol löslich, in Äther und Chloroform unlöslich. Es ist nicht eingehender untersucht.

Bailloniosid wurde von H. Hérissey (33) mittels der biochemischen Methode als ein mit Emulsin spaltbares Glucosid in den blätterreichen Zweigen von Baillonia spicata H. Bn. aufgefunden, konnte aber nicht als solches, sondern nur in Form von Spaltprodukten charakterisiert werden.

Die Zweige wurden mit siedendem Alkohol extrahiert, der verdampfte Extrakt mit Wasser aufgenommen und die wäßrige Lösung mit Essigester ausgeschüttelt, die Esterlösung eingedampft und der Rückstand in Wasser gelöst und mit Emulsin versetzt. Die Flüssigkeit trübte sich nach einiger Zeit und enthielt dann d-Glucose und einen braunen zähen Niederschlag, aus dem sich das Spaltprodukt Baillonigenol isolieren ließ. Baillonigenol krystallisiert in langen prismatischen farblosen Nadeln vom Schmelzpunkt 185—186°, die wasserfrei, geruch- und geschmacklos sind. Es ist löslich in 95 proz. Alkohol, sehr

wenig löslich in Wasser und in Äther. Aus Eisessig, in dem es ebenfalls löslich ist, kann es auf Zugabe von Wasser ausgefällt werden. In 90 proz. Alkohol zeigt

1178 M. BERGMANN und M. GIERTH: Glucoside mit wenig bekannter Konstitution.

Baillonigenol $[\alpha] = -36,37^{\circ}$. Auf Zugabe von Natronlauge schlägt die Drehung nach rechts um. C = 63,27, H = 5,83. Baillonigenol ist in Natronlauge mit gelber Farbe löslich. Beim Ansäuern wird aber nicht mehr Baillonigenol frei.

sondern ein Körper von Säurenatur, der gegen 131° schmilzt. Demnach dürfte Baillonigenol ein Lacton sein.

Baptin. Neben dem Baptisin findet sich in Baptisia tinctoria noch in sehr geringer Menge ein weiteres Glucosid, das Baptin. Baptin wird aus der alkoholischen Baptisin-Mutterlauge gewonnen. Es krystallisiert aus verdünntem Alkohol, schmilzt bei 188-1890 und reduziert Fehlingsche Lösung nicht.

Beim Kochen mit verdünnter Schwefelsäure scheidet sich eine harzartige Substanz ab. In Lösung bleibt ein Körper, der Fehlingsche Lösung reduziert. Baptisin, C26H32O14, 9H2O, findet sich neben einem anderen Glucosid,

dem Baptin, im Parenchym der Wurzeln von Baptisia tinctoria R. Br., einer Leguminose.

Zur Darstellung werden die Wurzeln mit heißem 60 proz. Alkohol oder besser

Nädelchen vom Schmelzpunkt 244°. Es ist leicht löslich in warmem Anilin, Pyridin, Amylalkohol, langsam löslich in Chloralhydratlösung und in Eisessig, wenig löslich in Wasser, verdünntem Alkohol, Äther, Essigäther, Chloroform,

mit Pyridin extrahiert. Baptisin krystallisiert aus verdünntem Alkohol in weißen geschmacklosen

Aceton, Benzol, Petroläther und Terpentinöl. Es löst sich ferner in Kalilauge und besonders leicht in alkoholischer Natronlauge mit ganz schwach gelblicher Farbe. In Eisessig zeigt Baptisin die spezifische Drehung $[\alpha]_D^{20} = -61.7^{\circ}$. FEHLINGsche Lösung wird bei kurzem Kochen nicht reduziert. Beim Erhitzen

Bei einstündigem Kochen mit 16 proz. Schwefelsäure wird Baptisin in Baptigenin, das sich abscheidet, und Rhamnose gespalten:

mit Natronlauge entsteht Baptigenetin und Ameisensäure.

 $C_{26}H_{32}O_{14} + 2H_2O \rightarrow C_{14}H_{12}O_6 + 2C_6H_{12}O_5$. $\it Reaktionen.$ Mit Schwefelsäure und einer Spur Salpetersäure entsteht eine grüne Farbe, die in Hellgelb und später in Rotbraun übergeht. Vanadinschwefelsäure färbt rot, nach einigen Minuten violett, nach 15 Minuten braunblau. Die Reaktionen mit Schwefel-

säure und Jodsäure wird folgendermaßen beschrieben. Zuerst wird die Farbe violett, nach 5 Minuten bleigrau, dann an den Kanten blau, in der Mitte grün, schließlich gelb mit violetten

Rändern. Thymolschwefelsäure färbt rosenrot, α -Naphtholschwefelsäure rotviolett. Beim Bromieren von Baptisin erhält man anscheinend Gemische von Di- und Tribrom-baptigenin, beim Nitrieren Styphninsäure. Mikrochemisch wird das Baptisin in der Wurzel von Baptisia tinctoria durch Farbreaktionen an Schnitten, durch Abscheidung von Baptisinkrystallen am Deckglasrande und durch Mikrosublimation nachgewiesen. Als Farbreak-

tionen an Schnitten kommen folgende in Betracht: In Vanadinschwefelsäure tritt zuerst am Rande der Schnitte eine violette Färbung auf, die in kurzer Zeit vorübergehend schwach blau wird. Cerschwefelsäure färbt rotviolett, ebenso Wolframschwefelsäure. Zur Abscheidung von Baptisinkrystallen aus Schnitten eignen sich verdünnter Alkohol und Eisessig. Aus letzterem erhält man hellgelbe, bis 50 μ große Sphärite, aus ersteren Drusen mit kleinem zentralen Hohlraum, die im polarisierten Licht lebhaft in allen Farben aufleuchten und in

Wasser unlöslich sind. Baptisin sublimiert zum größten Teil unzersetzt. Man erhitzt 3-5 mg scharf getrocknetes Wurzelpulver und fängt die Dämpfe auf, sobald sich das Pulver zu bräunen beginnt.

Die ersten Sublimate zeigen nur farblose oder schwach gelbliche, kräftig polarisierende Nadeln (Drusen) von Baptisin, die folgenden Sublimate weiße, in allen Farben polarisierende Prismen oder prismatische Zerrformen von Baptigenin. Die letzten Sublimate, ebenfalls

aus Baptigenin bestehend, sind zu außerordentlich großen, nicht selten gebräunten Gebilden zusammengewachsen. Bringt man auf ein Sublimat 1 Tropfen Schwefelsäure und zu der gelben Lösung einige Splitterchen Wolframsäure, so entsteht an jedem Splitterchen eine kräftige Violettfärbung. Bringt man auf das Sublimat unter einem Deckglas etwas Jodsäurelösung, saugt nach einigen Minuten trocken, wäscht mit Wasser nach und bringt jetzt erst Schwefelsäure hinzu, so werden die Krystalle rötlich, allmählich dunkelviolett bis schwarz und lösen sich, während die Schwefelsäure an den Rändern blaugrau wird.

Das Spaltprodukt Baptigenin krystallisiert aus verdünntem Alkohol in kleinen, undeutlichen, weißen Nadeln, die sich bei 250° stark bräunen, ohne zu schmelzen. Baptigenin ist schwer löslich in Wasser, verdünntem Alkohol und

Eisessig, löslich in Aceton und Natronlauge, unlöslich in Ammoniak. Es gibt im wesentlichen die gleichen Farbreaktionen wie Baptisin. Beim Kochen mit Natronlauge entsteht Baptigenetin und Ameisensäure.

Baptigenetin entsteht durch Erhitzen von Baptisin, Baptigenin oder Pseudobaptigenin mit verdünnter Natronlauge und bildet farblose silberglänzende Blättchen vom Schmelzpunkt 148°. Es ist leicht löslich in Alkohol. Chloroform.

baptigenin mit verdunnter Natronlauge und bildet farblose silberglänzende Blättchen vom Schmelzpunkt 148°. Es ist leicht löslich in Alkohol, Chloroform, Äther, Aceton, Essigester und Eisessig, schwerer in Benzol und Ligroin, unlöslich in Schwefelkohlenstoff. Baptigenetin wird mit Schwefelsäure anfangs olivgrün, dann violett, mit Eisen-3-chlorid intensiv rot.

Boldoglucosid (Boldoglucin) findet sich neben dem Alkaloid Boldin in den

Blättern von Peumus boldus Baill, einer Monimiacee. Zur Darstellung kocht man die Blätter mit Alkohol aus, destilliert den Alkohol ab und löst den Rückstand in Wasser, das mit wenig Salzsäure versetzt ist. Man schüttelt dann die Lösung mit Äther oder Chloroform aus und verdampft das organische Lösungsmittel. Boldoglucosid bildet eine hellbernsteingelbe sirupöse Flüssigkeit von der Zusammensetzung $C_{30}H_{52}O_8$, die in Alkohol, Äther und Chloroform löslich, mit Wasserdämpfen flüchtig, aber nicht ohne Zersetzung destillierbar ist. Beim Erhitzen mit verdünnter Salzsäure entsteht angeblich Methylchlorid, Zucker und eine sirupartige Verbindung $C_{19}H_{28}O_3$. Das Glucosid wurde gelegentlich auch als Boldin bezeichnet, wie das begleitende Alkaloid.

Bryonidin ist eines der Glucoside der Wurzel von Bryonia alba L., einer Cucurbitacee (s. auch Bryonin). Es ist ein rötlichgelbes amorphes Pulver von bitterem Geschmack und honigartigem Geruch. Eine Formel wurde bisher nicht aufgestellt. Es ist löslich in Wasser, Alkohol, Äther, Chloroform und Amylalkohol. Bryonidin wirkt auf das Zentralnervensystem lähmend und gefäßerweiternd.

Bryonin kommt neben Bryonidin (s. oben) in der Wurzel von Bryonia alba L.

sowie in der von Bryonia dioica vor und ist ein glucosidischer Bitterstoff, dem unter anderen Formeln auch die Zusammensetzung $\mathrm{C_{34}H_{50}O_9}$ zugeschrieben wurde. Zur Darstellung (73) wird der verdampfte Äther-Alkoholauszug des Wurzelmaterials mit Petroläther entfettet und in kleinen Portionen mit kaltem Wasser zerrieben. Die wäßrigen Lösungen werden eingedickt, der Rückstand in wenig Alkohol gelöst und in dünnem Strahl durch eine hohe Schicht Äther

gegossen. Das Glucosid setzt sich in Sirupform ab. Der Äther wird abdekantiert und der Sirup im Wasserstoffstrom getrocknet. Nach einem anderen Darstellungsverfahren von Masson (54) wird frische gereinigte Bryoniawurzel gepulvert und mit kaltem Wasser, das 3% Salzsäure enthält, extrahiert. Der saure wäßrige Extrakt wird mit Tannin ausgefällt, der Niederschlag mit 3% no.

Salzsäure enthaltendem Wasser zerrieben, das Wasser abdestilliert und der

Trockenrückstand pulverisiert und mit 90 proz. Alkohol erschöpfend extrahiert. Der filtrierte alkoholische Auszug wird mit Zinkoxyd zersetzt und vom Zink-

tannat abfiltriert. Das verdünnte Filtrat liefert unreines Bryonin, das mit 0,5 proz. Salzsäure aufgenommen und dialysiert wird. Danach wird filtriert, zur Trockne eingedampft, mit wenig absolutem Alkohol aufgenommen und das

Bryonin daraus mit absolutem Äther gefällt. Bryonin besteht (nach Silber) aus kleinen hellgelben glänzenden Blättchen oder bildet (nach Masson) ein weißes amorphes Pulver und schmeckt stark

bitter. Bei der Schmelzpunktbestimmung bleibt es bis 190-1950 unverändert und erweicht bei 2080 ohne eigentlichen Schmelzpunkt. In 5 proz. alkoholischer Lösung ist $[\alpha]_D = +41,25^{\circ}$. Es ist in Wasser und Alkohol löslich, in Äther und Chloroform unlöslich. Bryonin wird durch Tannin und durch ammoniakalisches Bleiacetat aus seinen Lösungen gefällt, nicht aber durch Bleiessig. Spaltung. Heiße verdünnte Säuren spalten das Glucosid in Glucose, Bryogenin, einen aldehydartigen flüchtigen Körper, und anscheinend geringe Mengen Ameisensäure, Buttersäure und Essigsäure. Dem Spaltungsprodukt Bryogenin kommt nach Masson die Formel C14H20O4, nach SILBER die Formel C₃₉H₅₉O₁₀ zu. Es ist harzig, in Alkohol und in verdünnten Alkalien leicht lös-

lich, erweicht bei 130°, schmilzt bei 210° und färbt sich mit konzentrierter

Bryonol. Ein weiteres Naturprodukt aus der Wurzel von Bryonia dioica L., das Bryonol, wurde früher für einen zweiwertigen Alkohol C22H34O2(OH),

Schwefelsäure rot.

gehalten, ist aber wahrscheinlich ein in die Gruppe der Phytosteroline gehörendes Glucosid. Bryonol bildet farblose Tafeln, schmilzt bei 210-2120 unter Zersetzung und ist in Essigester löslich. Calmatambin wurde 1907 von F. L. Pyman (65) aus der Rinde des Calma-

tambabaumes (Sierra Leone) (wahrscheinlich identisch mit Canthium glabrifolium) in einer Ausbeute von 1,1 % isoliert. Zur Darstellung extrahiert man die gepulverte Rinde mit dem zehnfachen

Gewicht Essigester, dampft zum Sirup ein, löst in wenig heißem Wasser und gießt diese wäßrige Lösung in viel kaltes Wasser. Man filtriert vom abgeschiedenen Harz ab, versetzt das Filtrat mit basischem Bleiacetat und dann mit Schwefelwasserstoff und dampft zu einem dünnen Sirup ein. Nach dem Trocknen

im Vakuum extrahiert man mit trocknem Essigester und fügt auf je 300 cm³ der heißen Lösung 1 cm³ Wasser hinzu, worauf sich beim Abkühlen das Glucosid in farblosen Nadeln abscheidet.

Das auf diese Weise gewonnene Glucosid schmilzt lufttrocken bei 100°. Bei 95° im Vakuum getrocknet, gibt Calmatambin 2 Moleküle Wasser ab und

schmilzt dann bei 144—145°. Es hat die Bruttozusammensetzung C₁₉H₂₈O₁₃, 2H₂O. Das Molekulargewicht wurde zu 487 gefunden, während 500 berechnet ist. Calmatambin ist leicht löslich in Wasser und in Alkohol, wenig löslich in Essigester, unlöslich in den übrigen organischen Lösungsmitteln. $[\alpha]_{D} = -130.4^{\circ}$ (0,4295 g Substanz in 8,2 cm3 wäßriger Lösung). Fehlingsche Lösung wird

von Calmatambin nicht reduziert. Spaltung. Verdünnte Säuren spalten beim Erhitzen Glucose ab. Ebenso

wirkt Emulsin spaltend, nicht aber Hefe. Emulsin hydrolysiert zu Glucose und Calmatambetin, C₁₃H₁₈O₈, ¹/₂H₂O, das mit Äther extrahiert und aus Essigester

umkrystallisiert wird. F. = 148—149°. Es ist wenig löslich in kaltem Wasser oder Äther, leicht löslich in Alkohol, Essigester, unlöslich in den übrigen Lösungsmitteln. Calmatambetin ist inaktiv, löst sich in wäßriger Natronlauge und färbt sich in dieser Lösung gelb. Auch beim Kochen mit Eisenchlorid tritt Gelbfärbung der Lösung ein. Es reduziert Fehlingsche Lösung, enthält eine Methoxylgruppe und wird durch Essigsäureanhydrid verharzt. Leitet man durch eine Lösung von 2,5 g in 50 cm³ 1 proz. Salzsäure Wasserdampf, so erhält man ein gelbes Destillat, in dem scharlachfarbene Krystalle von der Zusammensetzung C₁₁H₁₂O₃ und dem Schmelzpunkt 91° suspendiert sind. Die entstandene Verbindung bildet aus Äther Nadeln, riecht aromatisch, ist sehr wenig mit Wasserdampf flüchtig, wenig löslich in Wasser, leicht löslich in organischen Lösungsmitteln, unlöslich in Säuren und kalten Alkalien. In siedender wäßriger Natronlauge löst er sich mit brauner Farbe. Er reduziert Fehlingsche Lösung.

Reaktionen des Calmatambins. Calmatambin löst sich in kalter konzentrierter Schwefelsäure mit schwachgrüner durch Wasser rot werdender Farbe. Mit Eisenchlorid oder Salpetersäure reagiert Calmatambin nicht.

Beim Kochen mit überschüssigem Essigsäureanhydrid und etwas Natriumacetat entsteht Octacetylcalmatambin, $C_{19}H_{20}O_{13}(CH_3CO)_8$. Weiße Nadeln aus Alkohol. F. = 179—180°, leicht löslich in heißem Alkohol oder Chloroform, unlöslich in Wasser; $[\alpha]_D = -107,1^\circ$ (0,4201 g in 100 cm³ Chloroformlösung).

Calycanthin wurde aus der Rinde des Gewürzstrauches Calycanthus floridus L. gewonnen und soll die Summenformel $C_{25}H_{28}O_{11}$ haben. Es bildet farblose Krystalle und ist in Alkohol und Wasser löslich. Die wäßrige Lösung fluoresciert stark blau.

Campanulin. Aus dem Milchsaft der Nesselglockenblume (Campanula Trachelium L.) isolierte J. Zellner (86) ein Glucosid unbekannter Natur, das Campanulin bezeichnet wurde. Der aus vielen hundert Pflanzen gesammelte Milchsaft wurde getrocknet und ergab nach der alkoholischen Extraktion eine graugelbliche körnige Masse, die in siedendem Wasser fast vollständig löslich ist. Beim Erkalten krystallisiert das Campanulin in reichlicher Menge in feinen Nadeln, die den Hauptbestandteil des Milchsaftes bilden.

Campanulin läßt sich durch öfteres Umfällen aus siedendem Wasser leicht reinigen, doch ist es etwas luftempfindlich, so daß grünliche Verfärbung eintreten kann. Reines Campanulin krystallisiert in feinen, sich papierartig verfülzenden Nädelchen, die bei 210° unter Zersetzung schmelzen. Es ist in siedendem Alkohol leicht, in heißem Essigester schwer und in den meisten Lösungsmitteln unlöslich. Die Elementaranalyse ergab $C=47,30,\ 47,03\ 0/0$, $H=5,86,5,69\ 0/0$. Die Zahlen entsprechen der Formel $(C_4H_6O_3)_n$. Das Molekulargewicht konnte bisher nicht bestimmt werden.

Bei mehrstündigem Erhitzen mit verdünnter Salzsäure auf dem Wasserbad wird Campanulin gespalten. Als Zuckerkomponente enthält es Glucose, die als Phenylosazon identifiziert werden konnte. Das Aglykon ist phenolartiger Natur, konnte aber nicht näher charakterisiert werden.

Reaktionen. Campanulin gibt mit konzentrierter Schwefelsäure und Liebermanns Reagens keine Farbenreaktionen; Kalilauge und Ammoniak lösen unter Gelbfärbung, Eisenchlorid gibt eine schwache olivgrüne Farbreaktion. Fehlingsche Lösung wird nicht, ammoniakalische Silberlösung nur langsam (besonders beim Erwärmen) reduziert. Bleizucker fällt nicht. Die α-Naphtholprobe nach Molisch ergibt eine intensive Violettfärbung.

Campanulin gibt ein Acetylderivat, das in kurzen, rechtwinklig begrenzten Prismen krystallisiert, die bei 2020 unter Zersetzung schmelzen. Das Acetyl-campanulin ist in Alkohol, Essigester und Benzol leicht, in Wasser sehr schwer löslich. Acetyl-campanulin enthält 53,33, 53,24 % C, 5,65, 5,36 % H. Bei der Molekulargewichtsbestimmung nach Rast wurde ein Molekulargewicht von 564 festgestellt. Diese Werte würden sich der Formel C₂₄H₂₈O₁₄ gut anschließen; diese Formel läßt sich mit jener der Muttersubstanz auf einfache Weise

in Einklang bringen, wenn man annimmt, daß zugleich mit der Acetylierung eine Wasserabspaltung eingetreten ist etwa so, daß dem Campanulin die Formel $(C_4H_6O_3)_3 = C_{12}H_{18}O_9$, dem Hexacetylprodukt die Formel $C_{12}H_{12}O_9(C_2H_3O)_6 - H_2O = C_{24}H_{28}O_{14}$ zukäme.

Capsularin wurde 1922 von H. Saha und K. N. Choudhury (70) aus Juteblättern (Corchorus capsularis) isoliert. Es ist nicht identisch mit Corcherin, das aus dem Samen der gleichen Pflanze gewonnen worden ist. Zur Darstellung des Capsularins werden reife getrocknete Blätter mit siedendem Wasser extrahiert, der Auszug mit Bleiacetat geklärt, mit Schwefelwasserstoff vom Blei befreit und nach Zugabe von wenig Ammoniak auf ein kleines Volumen eingedampft. Aus dieser dunkelgefärbten Flüssigkeit wird das Glucosid mit Tannin gefällt, mit Baryt das Tannat zerlegt, das Barium mit Kohlensäure entfernt

und das Filtrat konzentriert. Beim Aufbewahren krystallisieren schöne, scharfnadelige Krystalle aus. Einfacher kommt man zum Ziele, wenn man das Filtrat nach der Entbleiung konzentriert und an der Luft stehen läßt; nach einigen Tagen krystallisiert das Glucosid aus. Die Ausbeute beträgt 0,6% vom Trockengewicht der Blätter. Capsularin bildet aus wäßriger Lösung eine weiße krystalline Substanz vom Schmelzpunkt 175-1760, schmeckt sehr bitter, aber lange nicht so bitter wie

leicht löslich in Alkohol und Aceton. Die wäßrige Lösung reagiert gegen Lackmus neutral. $[\alpha]_D = -23,6^{\circ}$ in alkoholischer Lösung. Bei 110–112° gibt es 4,5% Wasser ab. Derart getrocknete Substanz ergab C = 61,72%, H = 8,68%. Das spricht für die Formel C₂₂H₃₆O₈.

Chininsulfat. In Wasser ist Capsularin wenig löslich, in Äther unlöslich, dagegen

Durch Acetylierung gelangt man zum Pentacetylderivat C₂₂H₃₁O₈(CH₃CO)₅, das nach Trocknen bei 100° den Schmelzpunkt 194° aufweist.

Spaltung. Capsularin wurde mit 2 proz. Schwefelsäure 4 Stunden lang rück-

fließend gekocht, vom weißen Niederschlag abfiltriert, das Filtrat mit Bariumcarbonat behandelt, filtriert, und das Filtrat auf ein kleines Volumen konzentriert. Der abgespaltene Zucker wurde in Form von d-Glucosazon identifiziert. Anderer-

seits wird aber behauptet, daß die abgespaltene Glucose optisch inaktiv gewesen,

aber durch Hefe linksdrehend geworden sei. Die Entdecker vermuten, daß der Zucker aus gleichen Teilen d- und l-Glucose besteht, ein Befund, der wegen seiner grundsätzlichen Bedeutung sehr der Nachprüfung bedürftig erscheint. Das Aglykon Capsularigenin krystallisiert aus 33 proz. Essigsäure in kleinen Nadeln vom Schmelzpunkt 185°. Es ist unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol

und Äther. In Alkalien ist es unlöslich. Die Elementarzusammensetzung ist C = 71.9%, H = 10.19%. Die Formel $C_{16}H_{26}O_3$ verlangt C = 72.18%, H = 9,77 %. Bei der Molekulargewichtsbestimmung in kochendem Alkohol wurde das Molekulargewicht zu 269 gefunden; die Formel fordert 266. Alkalische Permanganatlösung wird reduziert, Brom in Tetrachlorkohlenstoff entfärbt.

Capsularigenin gibt mit Schwefelsäure rote Färbung und grüne Fluorescenz. Mit Essigsäureanhydrid, Chloroform und konzentrierter Schwefelsäure gibt das Aglucon Violettfärbung, die nach Grün umschlägt. Diese Reaktion ist nach Power (61) charakteristisch

für Alkohole der Zusammensetzung C_nH_{2n-6}O₄, wie sie von Power aus dem Pflanzenreich isoliert wurden. Bemerkenswert scheint aber auch die Ähnlichkeit des Ablaufs mit den bekannten Cholesterinreaktionen von Hager-Salkowsky und von Liebermann-Buchard. Versuche, vom Aglucon ein Acetyl- und ein Benzoylderivat zu gewinnen, waren ohne Erfolg.

Reaktionen. Capsularin gibt mit Schwefelsäure eine schöne rote Färbung mit grüner Fluorescenz.

Carposid wurde von J. J. L. van Rijn (68) aus den Blättern des Melonenbaumes, Carica papaya L., isoliert. Der wäßrige Auszug wird mit Bleiessig ausgefällt und der Niederschlag mit Schwefelwasserstoff zerlegt. Die wäßrige Lösung, die nach Zersetzung des Bleiniederschlags bleibt, wird zur Extraktdicke eingedampft und in Alkohol gelöst. Durch Zusatz von Äther wird das Glucosid ausgefällt. Es bildet feine weiße hygroskopische Nadeln, ist in Wasser und Alkohol leicht löslich, in Äther unlöslich. Die wäßrige Lösung reduziert erst nach dem Kochen Fehlingsche Lösung. Eine Formel wurde nicht auf-

Castelin wurde erstmalig von L. P. Bosman (6) aus Castela Nicholsoni (Simarubaceae) (Bitterer Busch) isoliert. In dieser Pflanze wurde neben dem

Zur Darstellung wird das Pflanzenmaterial mit Wasser oder mit Alkohol perkoliert. Bei der Konzentrierung scheidet sich zuerst der Bitterstoff Castelamarin, bei weiterer Konzentrierung das Glucosid Castelin aus. Das Rohprodukt

Castelin krystallisiert in langen weißen Nadeln mit 3 Mol. Krystallwasser. Wasserfreie Substanz hat den Schmelzpunkt 205°. Bei Zimmertemperatur löst es sich in 85 Teilen Wasser, bei 100° in 25 Teilen. Noch löslicher ist es in Alkohol. Die wasserfreie Form ist sehr hygroskopisch. Wasserfreie Substanz zeigt die

Castelin noch ein Bitterstoff, das Castelamarin, gefunden.

wird mehreremal aus Wasser umkrystallisiert.

gefunden (Theorie 330).

90 im Durchschnitt.

gestellt.

Elementarzusammensetzung C = 54.7 %, H = 6.75 %. Die Formel C₁₅H₂₂O₈ verlangt C = 54,6 %, H = 6,7 %. Krystallwasserhaltiges Castelin verliert bei 120° 14,4°/0 an Gewicht, während für die Formel $C_{15}H_{22}O_8$, $3H_2O$ 14,1°/0 Verlust berechnet wären. Bei der Molekulargewichtsbestimmung in Methylalkohol wurde nach der ebullioskopischen Methode für das wasserfreie Glucosid 342

Castelin ist in wäßriger Lösung rechtsdrehend und bildet damit unter den Glucosiden einen Ausnahmefall: $[\alpha]_p = +62.9^{\circ}$.

Spaltung. Von verdünnten Säuren und Alkalien wird Castelin leicht ge-

spalten. Am besten erhitzt man 2 g Castelin 21/2 Stunden mit 40 cm3 einer 20 proz. Salzsäure unter Rückfluß. Das Aglucon Castelagenin scheidet sich in

langen farblosen Prismen ab. Die Ausbeute beträgt 0.41 g. Castelagenin ist in kochendem Eisessig leicht löslich und kann daraus umkrystallisiert werden. Auch in warmem Methylalkohol oder Alkohol ist es leicht

löslich, in Chloroform, Äther und Aceton unlöslich. $F = 240-241^{\circ}$. $C = 64,45^{\circ}$, $H = 6.85 \, \%$. Die Formel $C_0 H_{10} O_3$ verlangt: $C = 64.3 \, \%$, $H = 7.1 \, \%$. Castelagenin ist rechtsdrehend, $[\alpha]_D = +59^{\circ}$. Die Molekulargewichtsbestimmung in kochendem Alkohol ergab 191, während 168 berechnet wäre. Bestimmungen nach der Gefrierpunktsmethode in Phenol führten zu viel niedrigeren Werten,

Mit konzentrierter Schwefelsäure gibt Castelagenin keine Farbreaktion. Für eine Lacton-Natur des Aglucons spricht sein Verhalten gegen Natriumhydroxyd und Natriumcarbonat. Oxydiert man Castelagenin bei 150° mit 30 proz. Salpetersäure, so erhält man eine sehr kleine Menge einer krystallisierten Säure vom Schmelzpunkt 128-1290, die in Äther mäßig löslich ist, die Fluoresceinreaktion gibt und eine zweibasische Säure zu sein scheint. Die Oxydation mit Säure oder alkalischem Permanganat führt zu einem ähnlichen Produkt. Infolge der geringen Mengen war eine Untersuchung nicht möglich. Bosman vermutet

eine substituierte Bernsteinsäure. Castelagenin wurde bromiert, methyliert und mit Ätzkali geschmolzen; über die erhaltenen Produkte konnte nichts Bestimmtes ausgesagt werden.

Die Zuckerkomponente des Castelins ist Glucose, die in Form des Glucosazons

aus der Mutterlauge der Spaltung isoliert werden konnte.

Reaktionen des Castelins. Mit konzentrierter Schwefelsäure gibt Castelin eine tiefviolette Färbung. In kalter konzentrierter Salzsäure ist Castelin leicht löslich.

1184 M. Bergmann und M. Gierth: Glucoside mit wenig bekannter Konstitution.

Cephalanthin ist ein glucosidischer Bitterstoff aus der Rinde von Cephalan-

hat, vor.

gereinigt.

Behandlung wird wiederholt.

thus occidentals L., einer Rubiacee. In dieser Pflanze kommen außerdem noch das krystallisierte Glucosid Cephalin, Cephalanthus-saponin und die Cephalanthusgerbsäure, die wahrscheinlich auch glucosidischen Charakter

Zur Darstellung wird die grob gepulverte Rinde zuerst mit reinem Wasser, dann zweimal mit Wasser unter Zusatz von überschüssigem Kalk ausgekocht. Der erste, rein wäßrige Extrakt wird mit Bleiacetat gefällt, der Niederschlag mit verdünnter Ammoniaklösung auf dem Wasserdampfbad digeriert, die neben dem Cephalanthin in Lösung gegangenen Farb- und Gerbstoffe mit Barytwasser ausgefällt und das Filtrat mit Salzsäure bis zur schwach sauren Reaktion versetzt. Das Glucosid setzt sich dabei als weißgrauer Niederschlag ab und wird durch Dekantieren von der Flüssigkeit getrennt auf dem Filter ausgewaschen, getrocknet und nach der unten angegebenen Methode

Flüssigkeit vom Niederschlag dekantiert und der Niederschlag mit Wasser gewaschen.

Die Niederschläge der beiden Auszüge werden getrocknet, mehrmals mit Alkohol extrahiert, die alkoholischen Extrakte konzentriert und mit dem 4- bis 5-fachen Volumen Äther versetzt. Nach dem Filtrieren wird der Äther verdunstet

Die unter Zusatz von Kalk gewonnenen Auszüge werden konzentriert, das überschüssige Calciumhydroxyd mit Kohlensäure niedergeschlagen, wobei gleichzeitig gelöste Farbstoffe mitgerissen werden. Nach 24 Stunden wird die

Alkohol extrahiert, die alkoholischen Extrakte konzentriert und mit dem 4- bis 5-fachen Volumen Äther versetzt. Nach dem Filtrieren wird der Äther verdunstet und die konzentrierte alkoholische Lösung auf überschüssiges destilliertes Wasser gegossen. Die Cephalanthinlösung vermischt sich bald mit dem Wasser und es scheiden sich schneeweiße Flocken von Cephalanthin aus. Die Alkohol-Äther-

noch deutlich bitter. Der Schmelzpunkt liegt bei $181,1^{\circ}$ (korr.). In 3 proz. alkoholischer Lösung ist $[\alpha]_D = +20,25^{\circ}$. Bei $18-20^{\circ}$ löst sich 1 Teil Cephalanthin in 2540 Teilen Wasser, 86,5 Teilen Äther, 59,8 Teilen Essigester, in 572 Teilen Chloroform und in 3,6 Teilen Amylalkohol. In Alkohol und Alkalien ist es leicht löslich, in Benzol und Petroläther unlöslich. Aus alkalischen Lösungen wird es durch Säuren in Flocken gefällt. Als Molekulargewicht wurde nach der kryo-

Cephalanthin bildet ein lockeres, amorphes, schneeweißes Pulver von äußerst bitterem Geschmack. 2 Tropfen einer wäßrigen Lösung 1:15000 schmecken

skopischen Methode 331 gefunden, während die aufgestellte Formel C₂₂H₃₄O₆ 394 verlangt. Bei der Elementaranalyse wurden 67,19 % C und 8,71 % H gefunden, während obige Formel 67,01 % C und 8,62 % H erfordert.

Cephalanthin verhält sich wie eine schwache Säure, die Kohlensäure aus den Carbonaten der Alkalien und alkalischen Erden austreiben kann.

Spaltung. In 50 proz. Alkohol gelöstes Cephalanthin wird durch Erhitzen mit Säuren, am besten Schwefelsäure, in Glucose oder Galaktose und Cephalan-

thein gespalten:
$${\rm C_{22}H_{34}O_6+3\,H_2O}={\rm C_{16}H_{28}O_3+C_6H_{12}O_6}.$$

Vollkommene Spaltung erfolgt, wenn Cephalanthin mit 3 proz. alkoholischer

Schwefelsäure 4 Stunden im geschlossenen Rohr auf 120° erhitzt wird. Cephalanthein wird durch Lösen in Sodalösung und nachheriges Ausfällen mit Salzsäure gereinigt. Es bildet ein weißes krystallinisches Pulver, das aus

mikroskopisch kleinen Würfeln besteht, fast geschmacklos ist und bei niederer Temperatur zu einer gelben Flüssigkeit schmilzt. Cephalanthein ist in Äther, Essigester und besonders in Alkohol viel schwerer löslich als Cephalanthin. In Benzol und Chloroform ist Cephalanthein fast unlöslich, in Alkalien und Alkalicarbonaten leicht löslich.

Physiologisch wirkt Cephalanthin, Hunden, Katzen, Fröschen usw. subcutan injiziert, giftig. Die Vergiftungserscheinungen äußern sich in Blutzersetzungen, enorm vermehrter Gallenbildung, Krämpfen, Erbrechen und Lähmungen.

Reaktionen. Konzentrierte Schwefelsäure löst Cephalanthin; die Lösung ist anfangs orange, nach 2 Stunden himbeerrot. Die Farbe geht auf Zusatz von Kaliumbichromat in Gelb, schließlich in Grün über. Beim Erwärmen wird die Lösung dunkelrot. Konzentrierte Salpetersäure löst mit gelblicher, beim Erwärmen rötlichgelber Farbe auf. Beim Eindampfen mit konzentrierter Salzsäure färbt sich Cephalanthin schön violett. Vanadinschwefelsäure färbt rosa. Durch gelindes Erwärmen von Cephalanthin in einer Lösung von α-Naphthol in Schwefelsäure tritt dunkelrote, dann violette Färbung auf, auf Zusatz von Wasser scheidet die Flüssigkeit einen blauvioletten Niederschlag aus, der in Natronlauge mit goldgelber Farbe löslich ist. Eine Lösung von Thymol in Schwefelsäure färbt sich mit Cephalanthin beim Erwärmen rotviolett und gibt auf Zusatz von Wasser einen rotvioletten Niederschlag, der sich in Natronlauge mit gelber Farbe löst. Cephalanthin wird sowohl

dentalis L. Es bildet gelblichweiße, geschmacklose Nadeln, ist schwer löslich in kaltem Wasser, leichter löslich in heißem Wasser, löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Eisessig und heißem Benzol, unlöslich in Petroläther. Eine Formel wurde nicht aufgestellt.

Cephalin ist ein weiteres Glucosid aus der Rinde von Cephalanthus occi-

durch basisches als durch neutrales Bleiacetat gefällt.

Cerberin (de Frij) ist das Glucosid der Samenkerne von Cerbera odollam GAERTN., einer auf Java und Ceylon vorkommenden Apocynacee. Zur Darstellung werden die zerkleinerten Samen durch Pressen entfettet

und dreimal mit 80 proz. Alkohol ausgekocht, und die Extrakte konzentriert. Der mit etwas Wasser vermischte Rückstand wird von dem beim Abkühlen sich an der Oberfläche absetzenden Fett befreit, mit Petroläther geschüttelt und stehengelassen. Die nach einiger Zeit auf dem Boden abgeschiedene schwarzgefärbte Schicht wird mit Petroläther gewaschen, in Alkohol gelöst, die Lösung durch Tierkohle filtriert und das aus dem Filtrat ausgeschiedene Cerberin aus absolutem Alkohol umkrystallisiert und mit Äther gewaschen.

Cerberin bildet glänzend weiße, verschieden geformte Krystalle von sehr

bitterem Geschmack, denen die Formel C₂₇H₄₀O₈ zugeschrieben wurde. Schmelzpunkt 191—192° (korr.), $[\alpha]_D^{18} = -74,79°$ in 90 volumenproz. Alkohol und $\lceil \alpha \rceil_{p}^{21} = -80,81^{\circ}$ in Eisessig. Cerberin löst sich leicht in Alkohol, Chloroform, Isobutylalkohol, Amylalkohol, Eisessig und geschmolzenem Phenol. Schwer in Ather, Benzol und Tetrachlorkohlenstoff, fast gar nicht in Petroläther. Die wäßrige Lösung wird durch Bleiessig gefällt.

Spaltung. Bei längerem Erhitzen der alkoholischen Lösung unter Zusatz von 5% Schwefelsäure im Bombenrohr wird Cerberin in Glucose und Cerberetin gespalten. Die Ausbeute an Glucose ist sehr gering, und es ist noch nicht entschieden, ob dies auf sekundärer Zersetzung des gebildeten Zuckers oder auf der Bildung eines dritten Spaltproduktes beruht.

Cerberetin bildet ein citronengelbes amorphes Pulver, das bei \$5,50 (korr.) schmilzt. Es ist fast unlöslich in kaltem, etwas leichter löslich in siedendem Wasser, leicht in Alkohol, Benzol, Äther und Chloroform. Dem Cerberetin

wurde die Formel $C_{19}H_{26}O_4$ zugeschrieben. Reaktionen. Konzentrierte Schwefelsäure färbt Cerberin orangegelb und gibt eine gelbe Lösung, die vom Rande aus allmählich violett und blau wird. Ein Zusatz von Alde-

hyden (Furfurol usw.) oder Phenolen (Thymol, α -Naphthol) beschleunigt oder verstärkt diese Reaktion und gibt zuweilen eine charakteristische Änderung der Farberscheinungen. Handbuch der Pflanzenanalyse, Bd. III.

1186 M. BERGMANN und M. GIERTH: Glucoside mit wenig bekannter Konstitution.

Durch Kochen mit verdünnten Mineralsäuren wurden Cerberinlösungen eitronengelb gefärbt.

Das von Zotos (87) aus einer mexikanischen Cerbera-Art dargestellte Cerberin, dem die Formel 2(C₂₅H₃₈O₁₂) zugeschrieben wurde, bestand aus gelbweißen kleinen Krystallblättchen von bitterem Geschmack. Es gab mit konzentrierter Schwefelsäure und Salzsäure

eine grüne Färbung, war in Wasser ziemlich gut löslich, schwieriger in Chloroform, fast unlöslich in Äther. Beim Kochen mit verdünnter Schwefelsäure wurde es in einen Zucker, angeblich Glucose, und einen harzartigen Körper gespalten. Letzterer wurde auch Cerberetin

Chellolglucosid. Aus dem Samen der in südlichen Ländern weitverbreiteten Umbellifere Ammi Visnaga Lam., die im Nildelta wild wächst und von der

arabischen Bevölkerung "Chellah" genannt wird, konnten P. FANTL und S. J. SALEM (25a) ein Glucosid isolieren, das sie als β -d-Chellol-glucosid, $C_{19}H_{20}O_{10}$,

2H_oO bezeichnen. Zur Darstellung wurde 1,5 kg Samen von Ammi visnaga mehreremal einen

Tag lang mit 3 I siedendem 96 proz. Alkohol rückfließend extrahiert. Die dunkelbraunen Alkoholauszüge wurden im Vakuum auf ein kleines Volumen konzen-

triert. In der kalten Lösung schied sich ein festes gelbes Substanzgemisch aus, das aus wenig Alkohol und dann wiederholt aus Wasser umkrystallisiert wurde, bis der Schmelzpunkt bei 175° konstant blieb. Durchschnittlich wurden 3-3,5 g

β-d-Chellolglucosid, C₁₉H₂₀O₁₀, 2H₂O, bildet eine reinweiße, feine Krystallmasse, die bei langsamen Erhitzen scharf bei 175° schmilzt. In heißem Wasser ist Chellolglucosid leichter löslich als in kaltem, in Pyridin leicht löslich, in Alkohol schwer, in Äther, Amyläther, Benzol und Chloroform fast unlöslich. Konzentrierte anorganische und organische Säuren lösen das Glucosid schon

in der Kälte mit gelber Farbe auf. Verdünntere Säuren, wie etwa n/l Salzsäure, lösen erst beim Erwärmen unter Gelbfärbung. Beim Erkalten scheidet

sich das Glucosid wieder unverändert ab. In Alkalien ist Chellolglucosid in der Kälte nicht löslich; in der Hitze wird es unter Gelbfärbung aufgenommen und gespalten. Von indifferenten Lösungsmitteln wird Chellolglucosid farblos gelöst. In Pyridinlösung ist das spezifische Drehungsvermögen $[\alpha]_D^{20} = -31.9^{\circ}$ (0,4548 g Substanz in 8,7342 g Pyridin). Gegen Carbonylreagenzien ist Chellolglucosid indifferent; mit Eisenchlorid gibt es keine Farbreaktion, mit α-Naphthol und Schwefelsäure eine positive Molisch-Reaktion. Das Tetracetylderivat, C₁₉H₁₆O₆(OCOCH₃)₄, bildet weiße Nädelchen vom Schmelzpunkt 153°.

Säurehydrolyse. Durch konzentrierte Säuren wird Chellolglucosid leicht unter ziemlich starker Huminbildung zerlegt. Bei 11/2stündigem Erhitzen mit n- oder 2n-Salzsäure ist die Huminbildung gering,, die Zuckerabspaltung quantitativ. Chellolglucosid zerfällt dabei in Chellol und d-Glucose.

 $C_{19}H_{20}O_{10} + H_2O \rightarrow C_{13}H_{10}O_5 + C_6H_{12}O_6$. Chellol, C₁₃H₁₀O₅, krystallisiert aus Wasser, in dem es sich in der Hitze

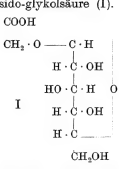
leichter löst, in farblosen Nädelchen vom Schmelzpunkt 1790, die in den meisten organischen Lösungsmitteln außer Pyridin schwer löslich sind. Konzentrierte Säuren lösen Chellol unter Gelbfärbung. In Lauge ist es in der

Kälte unlöslich, in der Hitze unter Spaltung löslich. Mit 50 proz. Lauge färbt sich Chellol kirschrot. Chellol gibt ein krystallisiertes Monoacetylderivat vom Schmelzpunkt 105°. Alkalische Hydrolyse. Wie schon erwähnt, wird Chellolglucosid auch durch

Alkali- oder Bariumhydroxydlösungen gespalten. Man übergießt 1 g lufttrockenes Glucosid mit 300-400 cm³ n/10 Lauge. Beim Erwärmen geht die Substanz unter Gelbfärbung in Lösung, nach 5 Minuten langem Kochen ist vollständige Spaltung eingetreten. Beim Erkalten fällt ein gelbes Krystallpulver in einer Menge von 0,4 g aus, das nach einmaligem Umlösen aus 96 proz. Alkohol in langen schwefelgelben Nadeln vom Schmelzpunkt 1110 krystallisiert. Dieses Alkalispaltprodukt ist zuckerfrei und hat die Summenformel C₁₁H₁₀O₄. Das gleiche Produkt wird aus Chellol erhalten. Es ist in starken Alkalien bereits in der Kälte löslich und wird aus diesen Lösungen schon durch Kohlendioxyd gefällt. In wäßriger alkoholischer Lösung gibt es selbst in großer Verdünnung

mit Eisenchlorid eine grüne, beständige Färbung. Das Spaltprodukt C₁₇H₁₀O₄ ist in Sodalösung in der Hitze mit gelber Farbe löslich, fällt aber beim Erkalten wieder unverändert aus. In Wasser ist es auch in der Hitze schwer löslich. Unter 12 mm Druck sublimiert es bei 100°. In Chloroformlösung verbraucht es Brom, in Natronlauge Jod, alkalische Permanganatlösung oder Chromsäure in heißem Eisessig werden reduziert. Das Filtrat, das bei der alkalischen Hydrolyse nach Abtrennung des Spalt-

produkts C₁₁H₁₀O₄ verbleibt, ist stets linksdrehend und reduziert Fehlingsche Lösung nicht. Der Zucker muß demnach noch immer glucosidisch gebunden sein. Die Isolierung des zuckerhaltigen Spaltprodukts gelang bei der Hydrolyse von Chello-glucosid mit Bariumhydroxydlösung und nachträglicher Behandlung mit Kohlendioxyd. Dabei wurden aus 1 g Chellol-glucosid 0,45 g rotgefärbtes Bariumsalz erhalten, das mit methylalkoholischer Schwefelsäure zerlegt wurde. Die freie Säure erwies sich als die bereits von E. FISCHER und B. HELFERICH (26a) synthetisch erhaltene d-Glucosido-glykolsäure (I).

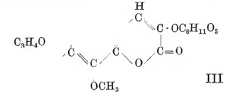


Die Spaltung durch Säure und durch Alkalien lassen Schlüsse auf die Konstitution des Chellol-glucosids zu. Die Glykolsäure ist das Mittelstück, an das einerseits die Glucose, andererseits das Alkalispaltprodukt C11H10O4 gebunden sind. Für das Alkalispaltprodukt stellen FANTL und SALEM die Formel II auf, die auf folgende Tatsachen begründet ist. Die Verbindung enthält eine Methoxylgruppe und, wie durch Benzoylierung und Methylierung nachzuweisen ist,

eine Hydroxylgruppe.

Während das Spaltprodukt selbst gelbgefärbt ist, ist das Benzoyl- und das Methylderivat farblos. Das Spaltprodukt enthält eine Carboxylgruppe, da es mit Hydroxylamin eine Monoximverbindung liefert, die farblos ist. Die Bindung des vierten Sauerstoffatoms konnte nicht aufgeklärt werden.

Für das Chellol-glucosid stellten Fantl und Salem die Formel III auf. in der sie einen α-Pyronring annehmen, um die schwach basischen und Halo-



chromieeigenschaften sowie die leichte Spaltbarkeit durch Alkali zu erklären. Freilich reichen, wie Fantl und Salem ausdrücklich hervorheben, die experimentellen Befunde keineswegs zur Sicherstellung dieser Konstitutionsformel aus.

Chinovin wurde von den Entdeckern des Chinins, PELLETIER und CAVEN-TOU (60) bereits 1821 als ein saurer Bitterstoff in der Chinarinde aufgefunden und als "Acide quinovique" bezeichnet. Zahlreiche Forscher untersuchten

diesen Stoff später unter der Bezeichnung Chinovabitter. Erst Hlasiwetz

zeigte 1859, daß dieser Bitterstoff durch alkoholische Salzsäure in eine Zuckerkomponente und eine Säure, die Chinovasäure, zerlegbar ist. C. Liebermann und F. Giesel (50) beobachteten, daß das Chinovin je nach seiner pflanzlichen Herkunft in zwei Formen (α - und β -Chinovin) existiert, die sich zwar nicht in ihrem Chemismus, wohl aber in ihren physikalischen Daten, z. B. den Lösungsverhältnissen, unterscheiden, also isomer sind.

x-Chinovin ist ein glucosidischer Begleiter der Chinaalkaloide und kommt in der botanischen Familie der Rubiaceen vor. Während das β -Chinovin aus

der Gattung Remijia (Cuprea-Arten) gewonnen wird, findet sich das α -Chinovin in der Untergattung der Cinchonoideae. Es ist enthalten in der falschen Chinarinde, der China nova s. surinamensis, die von Ladenbergia oblongifolia Karst. herstammt; in den meisten echten Chinarinden, in der Wurzel von Potentilla tormentilla, in Cinchona Pahudiana, C. succirubra, C. Calisaya, C. micranta, C. officinalis, China alba Martiny, Cortex Orbaeus, China nova flava, C. de

Rio Janeiro, C. rubiginosa und C. regia. Wahrscheinlich findet es sich auch in China pseudorubra, C. Piton und in der Rinde von Esenbeckia febrifuga. Zur Darstellung nach C. Liebermann und F. Giesel kocht man die Rinde von China nova mit Kalkmilch aus und fällt mit Salzsäure. Der Niederschlag

wird mit Kalkmilch in mäßiger Wärme digeriert und das Filtrat mit Salzsäure gefällt. Der entstehende ziemlich hellgelbe Niederschlag wird getrocknet und mit Alkohol digeriert. Ein kleines Quantum Chinovasäure bleibt hierbei als

weißes Pulver ungelöst, während die Hauptmenge mit brauner Farbe in Lösung geht. Verdünnt man die Lösung bis fast zur beginnenden Fällung mit Wasser, so scheiden sich nach längerem Stehen kleine, nur wenig gefärbte Kryställchen von α-Chinovin ab. Ein einmaliges Umkrystallisieren aus verdünntem Alkohol genügt meist, es frei von Chinovasäure in Form kleiner glitzernder farbloser Schüppchen zu erhalten.

α-Chinovin ist ein sehr lockeres, leicht zerstäubendes krystallinisches Pulver. Es ist in kaltem Wasser ganz unlöslich, nur wenig leichter in heißem. Bei Gegen-

wart von Alkali, Ammoniak, Kalkmilch oder Baryt löst es sich jedoch schon in der Kälte. Leicht löst es sich ferner in verdünntem Alkohol und wird daraus durch Zugabe von Wasser gefällt. Aus stärkerem Alkohol krystallisiert es in rosettenförmig gruppierten klaren, sehr kleinen Nadeln. Sehr leicht ist α -Chinovin in 98 proz. Alkohol löslich, namentlich bei gelindem Erwärmen. $[\alpha] = +56.6^{\circ}$. Fehlingsche Lösung wird nicht reduziert. Hefe ist ohne Einfluß. In konzentrierter Schwefelsäure löst sich α -Chinovin unter Entwicklung von Kohlenoxyd mit orangegelber Farbe.

Leitet man in eine alkoholische α-Chinovin-Lösung Chlorwasserstoff oder behandelt man mit Natriumamalgam, so erfolgt Spaltung in Chinovose und

Chinovasaure (Spaltungsprodukte siehe weiter unten). β-Chinovin kommt nur in den Cuprearinden vor, die von Remijia-Arten und

von Ladenbergia pedunculata herstammen. Darstellung. Es wird bei der Darstellung (77) der Alkaloide aus der Rinde erhalten, indem man das Gemisch von Alkaloiden und Glucosid mit Salzsäure

trennt. Das rohe β -Chinovin wird dann mit Kalkmilch digeriert, die Lösung

mit Salzsäure gefällt, der Niederschlag mit Alkohol gelöst und in der Wärme

mit konzentriertem Ammoniak versetzt. Das ausfallende Chinovinammoniak

wird abgepreßt, durch Essigsäure in Freiheit gesetzt und das freie Chinovin abermals in das Ammoniaksalz übergeführt und wieder mit Essigsäure zerlegt. Man löst nun das Chinovin in Alkohol und versetzt die warme Lösung bis zur

beginnenden Trübung mit Wasser. Das β-Chinovin scheidet sich in kleinen

 β -Chinovin schmilzt bei etwa 235° unter Zersetzung. In absolutem Äther und in Essigester ist β-Chinovin unlöslich, in absolutem Alkohol löst es sich sehr leicht unter Wärmeentwicklung, scheidet sich aber nach einiger Zeit als

Verbindung mit 5 Mol. Krystallalkohol wieder ab, sofern die Lösung mehr als 2,7% Glucosid enthält. Die so erhaltenen großen glänzenden Prismen verwittern rasch an der Luft, weil sie Krystallalkohol abgeben. $[\alpha]_D = +27.9^{\circ}$ (2,7 proz. absolute alkoholische Lösung). In konzentrierter Schwefelsäure löst

es sich mit gelber Farbe, die an der Luft kirschrot wird. Bei der Spaltung mit

Spaltungsprodukte der Chinovine. Der bei der Spaltung von Chinovin mit alkoholischer Salzsäure isolierte "Zucker" Chinovit ist, wie E. FISCHER und

alkoholischer Salzsäure verhält es sich analog dem α-Chinovin.

C. Liebermann (27) zeigen konnten, in Wirklichkeit ein Glucosid des Spaltzuckers Chinovose mit dem bei der Spaltung als Lösungsmittel benutzten Äthylalkohol. Er verdankt also seine Entstehung einer "Umglucosidierung". Der Name Chinovit wurde deshalb ersetzt durch Chinovose-äthylglucosid oder Athylchinovosid (s. auch weiter unten). Die Zuckerkomponente des Chinovins, die

glucosids durch Erhitzen mit verdünnter Schwefelsäure. Chinovose, C₆H₁₂O₅, ist nach den Feststellungen von E. FISCHER und C. LIEBERMANN eine der Rhamnose stereoisomere Methylpentose und wurde als ein leicht gelber Sirup erhalten.

Chinovose, erhält man aus dem bei der Spaltung entstehenden Chinovose-äthyl-

In neuerer Zeit konnten K. Freudenberg und K. Raschig (28) die Chinovose krystallisiert erhalten und als reine d-Epi-rhamnose (d-Gluco-methylose) identifizieren:

Die Ergebnisse der Untersuchungen von Freudenberg und Raschig wurden dann durch E. Votoček und F. RAc (82) bestätigt. Diese Forscher reduzieren sirupöse Chino-

vose mit Natriumamalgam zum Methylpentit, der ein leicht krystallisierbares Dibenzylidenderivat lieferte, das mit der Dibenzylidenverbindung des Isorhodeits identisch ist. Die älteren Bezeichnungen für diesen Zucker, d-Isorhamnose, Isorhodeose und Chinovose,

sollten nach Freudenberg im Schrifttum künftig durch d-Epi-rhamnose ersetzt werden. d-Epi-rhamnose bildet körnige Kryställchen vom Schmelzpunkt $135-140^{\circ}$ und ist von rein süßem Geschmack. Im Gleichgewichtszustand ist $[\alpha]_D^{20} = +30.8^{\circ}$ in wäßriger Lösung. Das wichtigste Derivat der d-Epi-rhamnose ist ihr bereits genanntes Äthylglucosid, das Äthyl-chinovosid oder Äthyl-d-epi-rhamnosid. Es bildet ein glasartig erstarrendes, sehr hygroskopisches Öl. $[\alpha]_D^{20} = +106^{\circ}$ in absolutem Alkohol. Aus dieser Verbindung wird

die d-Epi-rhamnose durch Hydrolyse mit 5 proz. Schwefelsäure erhalten. Die Acetobromverbindung der d-Epi-rhamnose, $C_{12}H_{17}O_7Br$, schmilzt bei 135—136° und zeigt in Chloroform $[\alpha]_D^{17} = +228,4°$. Das Phenylosazon schmilzt bei 191° und zeigt in Pyridin $[\alpha]_D = -77°$. Das p-Bromphenylosazon schmilzt bei 225°.

Die Nichtzuckerkomponente des Chinovins, die Chinovasäure, wurde von H. Wieland und Mitarbeitern (84—85b) näher untersucht. H. Wieland und T. Hoshino (85) glauben der schwer verbrennbaren Substanz endgültig die Formel $C_{30}H_{46}O_5$ zuschreiben zu können. Chinovasäure krystallisiert in glasklaren glänzenden Tafeln, die bei 298° unter schwacher Zersetzung schmelzen. C = 74,25, 74,15, H = 9,55, 9,51. Die Verbrennung muß langsam im Sauerstoffstrom und bei heller Glut vorgenommen werden. Anderenfalls werden die Werte sonst um 1% zu niedrig, da Kohlenmonoxyd gebildet wird. Chinovasäure ist in allen Lösungsmitteln außer Pyridin sehr schwer löslich. Die Lösungen der Alkalisalze schäumen beim Schütteln und sind von stark bitterem Geschmack. Beim Ansäuern der Salzlösungen wird die freie Chinovasäure in gallertartiger Form ausgeschieden und kann in diesem

Reaktionen der Chinovasäure. In Essigsäureanhydrid gibt sie mit einigen Tropfen konzentrierter Schwefelsäure eine nicht besonders empfindliche rote Farbreaktion, die von anderer Art ist als die der Sterine und Gallensäuren.

Zustand in viel Äther gelöst werden.

Gegen alkoholisches Kali verhält sich Chinovasäure als zweibasische Säure. Mit Diazomethan liefert sie Chinovasäure-dimethylester. Die schwere Verseifbarkeit dieses Esters deutet nach Wieland darauf hin, daß die beiden Carboxylgruppen am tertiären Kohlenstoff stehen. Durch Benzoylchlorid wird in den Dimethylester noch eine Benzoylgruppe eingeführt; das fünfte Sauerstoffatom liegt demnach in Form einer Hydroxylgruppe vor. Wird Chinovasäure mit Essigsäureanhydrid acetyliert, so werden drei Acetylgruppen aufgenommen. Zwei davon werden schon durch Kochen mit Methylalkohol abgespalten, die dritte erst durch Alkali. Mit Benzoylchlorid in Paridin kann men drei Rongestarungen in des Molekvil

säure mit Essigsäureanhydrid acetyliert, so werden drei Acetylgruppen aufgenommen. Zwei davon werden schon durch Kochen mit Methylalkohol abgespalten, die dritte erst durch Alkali. Mit Benzoylchlorid in Pyridin kann man drei Benzoylgruppen in das Molekül der Chinovasäure einführen, die sich in ihrem Verhalten in gleicher Weise abstufen wie die Acetylgruppen.

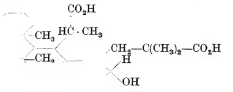
Wie bereits Liebermann und Giesel gefunden hatten, spaltet Chinovasäure beim Erhitzen auf 300° 1 Mol. Kohlendioxyd ab. Die entstehende einbasische Brenzelsiovensäure bet die Ermed Gill Grand Giesel gefunden der State Gill gefunden der State Gill gefunden der State Gill gefunden der Gill gefunden d

Wie bereits Liebermann und Giesel gefunden hatten, spaltet Chinovasäure beim Erhitzen auf 300° 1 Mol. Kohlendioxyd ab. Die entstehende einbasische Brenzchinovasäure hat die Formel $C_{29}H_{46}O_3$. Läßt man konzentrierte Schwefelsäure auf Chinovasäure einwirken, so entstehen schon in der Kälte zwei Produkte: die Novasäure, $C_{30}H_{44}O_4$, die durch Wasserabspaltung aus der Chinovasäure entsteht, einbasisch ist und als ein Lacton anzusprechen ist. Bei ihrer Aufsprengung entsteht daraus eine der Novasäure isomere Dicarbonsäure, $C_{30}H_{44}O_4$, die Anhydro-chinovasäure. Das zweite Produkt, das Chinochromin, $C_{29}H_{49}O_2$, ist ein neutraler Körper, der durch Abspaltung von Kohlenoxyd und von zwei Molen Wasser aus Chinovasäure entstanden ist. Seinen Namen verdankt es der charakteristischen Farbreaktion mit Brom. Es dürfte sich um die typische Umwandlung einer α -Oxycarbonsäure handeln, aus der das Carboxyl als Ameisensäure (CO + H_2 O) abgegeben wird, während sich die Carbinolgruppe in Carbonyl

umwandelt.

Aus dem Reaktionsgemisch wurde von F. Kremp noch eine dritte Substanz C₃₀H₄₂O₄ isoliert. Diese Verbindung ist ebenfalls neutral und ist aus Chinovasäure unter Abspaltung von 1 Mol. Wasser und 2 Atomen Wasserstoff hervorgegangen. Die Schwefelsäure hat also wasserentziehend und dehydrierend gewirkt, was durch das Auftreten geringer Mengen Schwefeldioxyd belegt wird. Durch Alkalien wird dieser Stoff zu einer Dicarbonsäure C₃₀H₄₄O₅, der Dehydro-chinovasäure, aufgespalten.

Auf Grund der bisherigen Untersuchungen haben H. Wieland und K. Kraus (85b) folgende vorläufige Strukturformel für Chinovasäure aufgestellt:



Das Chinovin steht den Saponinen sehr nahe.

Chrysophyllin ist das Glucosid aus der Rinde von Chrysophyllum imperiale Benth. und Hook., einer Sapotacee. Es krystallisiert in seidenglänzenden, salzigbitteren verfilzten Nadeln, die in Alkohol, Äther und heißem Wasser löslich sind. Eine Formel wurde nicht aufgestellt.

Chydenanthin wurde von M. Duyster (24) aus dem Samen von Chyde-

nanthus excelsus Miers, einer Lecythidacee, isoliert. Chydenanthin hat die Formel C₂₁H₃₄O₁₀. Das Spaltprodukt Chydenanthegenin enthält zwei Hydroxylund eine Aldehydgruppe. Chydenanthin bildet farblose Krystalle, die in Wasser und Alkohol löslich sind. Durch starke Säuren wird das Glucosid in eine amorphe Substanz mit drei Hydroxylgruppen verwandelt. Unter der Einwirkung starker Salpetersäure wird Pikrinsäure gebildet, unter der Einwirkung von Ätzkali Valeriansäure und Oxalsäure.

Chydenanthin ist ein Herzgift, wirkt stark hämolytisch, verengert die Gefäße und setzt den Blutdruck herab. Es verengt die Pupille, lähmt die Atmung und wirkt uterusreizend.

Cichoriun, Cichoriumglucosid wurde aus den Blüten von Cichorium intybus L., einer Compositacee, als krystallisiertes Glucosid erhalten. Zur Darstellung werden die getrockneten Blüten mit 65 proz. Alkohol extrahiert, die Extraktionsflüssigkeit verdampft und der schwach angesäuerte wäßrige Rückstand mit Bleiacetat entfärbt. Aus dem entbleiten Filtrat schied sich das Glucosid beim Eindampfen krystallinisch ab.

Cichoriin krystallisiert aus Wasser in farblosen Nadeln von der Zusammensetzung C 52,94 %, H 5,01 %, gibt bei 120—130 das Krystallwasser ab und schmilzt bei 215—220 %. Es ist leicht löslich in heißem Wasser und in Alkohol, fast unlöslich in kaltem Wasser und Äther. Beim Kochen reduziert Cichoriin

Fehlingsche Lösung.

Durch verdünnte Säuren wird Cichoriin in Zucker und Cichoriigenin gespalten, dem wahrscheinlich die Formel C₂₀H₁₄O₉ zukommt.

Reaktionen. In Salpetersäure löst sich Cichoriin mit roter, in Alkalien mit goldgelber

Farbe. Ammoniakalische Silberlösung wird schon in der Kälte reduziert.

Das Spaltprodukt Cichoriigenin krystallisiert in glänzenden Nadeln vom

Schmelzpunkt 250—255°, die selbst in siedendem Wasser fast unlöslich sind. Leicht löslich ist das Aglucon in heißem Alkohol, auch löslich in Essigsäure, schwer löslich in Äther. Beim Erhitzen sublimiert es in Blättchen. Mit Eisenchlorid gibt Cichoriigenin eine grüne, mit Chlorwasser eine vorübergehende carminrote Farbe. Es kommt auch fertig gebildet in den Blüten von Cichorium vor, angeblich auch in den Blüten der Kornblume (Centaurea cyanus).

Citrullol aus dem Fruchtfleisch von Citrullus colocynthis SCHR., einer Cucurbitacee, wurde früher für einen zweiwertigen Alkohol $C_{22}H_{36}O_2(OH)_2$

Phytosteroline. Die früher angenommene Formel dürfte deshalb revisionsbedürftig sein. Citrullol bildet farblose Tafeln, die in Pyridin löslich, in den üblichen organischen Lösungsmitteln fast unlöslich sind. Schmelzpunkt 285—290°.

gehalten, ist aber wahrscheinlich ein Glucosid und gehört in die Gruppe der

Aus Citrullol ließ sich ein Phytosterin vom Schmelzpunkt 145-1490 gewinnen. das aus Alkohol und Essigester in Nadeln krystallisiert.

Clavicepsin ist das Glucosid aus dem Sclerotium des Mutterkornpilzes Claviceps purpurea. Zur Darstellung wurde fein zerriebenes Mutterkorn mehrere

Tage im Soxhlet-Apparat mit 95 proz. Alkohol extrahiert. Die Ausbeute an Clavicepsin betrug 1,5—2%. Aus konzentrierteren wäßrigen Lösungen bildet das Glucosid farblose, anscheinend trimetrische Krystalle, die einige Millimeter lang sind und bei 91° schmelzen. Ihnen wird die Formel C₁₈H₃₄O₁₆, 2H₂O zugeschrieben. Bei 105° gibt Clavicepsin das Krystallwasser völlig ab und schmilzt

dann ohne Zersetzung bei 1980. Clavicepsin ist leicht löslich in Wasser, wenig löslich in Alkohol, unlöslich in Äther, Benzol, Chloroform. $[\alpha]_D^{20} = +142,27^{\circ}$. Clavicepsin ist leicht hydrolysierbar und wird durch Säuren nach folgender

Gleichung: $C_{18}H_{34}O_{16} + 2H_2O = 2C_6H_{12}O_6 + C_6H_{14}O_6$ in 2 Mol. Glucose und 1 Mol. Mannit gespalten.

sind. Es schmilzt unter Zersetzung bei 300-305°.

Clematitol, C₃₆H₆₀O₆, aus den blühenden Zweigen von Clematis vitalba L., einer Ranunculacee, ist im wesentlichen ein zur Gruppe der Phytosteroline gehöriges Stigmasteringlucosid. Sein Schmelzpunkt liegt bei 192°. Es ist in heißem Alkohol löslich, in Äther sehr wenig löslich. Es bildet ein Acetylderivat

C₃₆H₅₆O₆(CH₃CO)₄; farblose Blättehen vom Schmelzpunkt 149°.

Cluytianol aus den oberirdischen Teilen von Cluytia similis Müll. Arg., einer Euphorbiacee, wurde früher für einen Alkohol C₂₀H₄₀O₃(OH)₂ gehalten, dürfte aber fast ganz aus Sitosterin-d-glucosid C₂₇H₄₅O · C₆H₁₁O₅ bestehen und demnach zur Gruppe der Phytosteroline (Phytosterin-glucoside) gehören. Cluy-

tianol bildet farblose Krystalle, die in Äther, Petroläther und Pyridin löslich

Condurangin. Aus der Rinde von Marsdenia condurango Reichenbach fil. konnten zwei glucosidische Stoffe, das Condurangin und das Harzglucosid der Condurangorinde, isoliert werden. Die Darstellung von reinem Condurangin ist

überaus schwierig; erst K. Kubler (48) gelang es durch ein langwieriges Reinigungsverfahren, Condurangin als eine einheitliche Substanz zu gewinnen. Bei den ersten Untersuchungen hatten immer Gemische vorgelegen; dies ist der Grund, daß sich die Angaben im Schrifttum mitunter widersprechen. Zur Darstellung nach Kubler wird die zuvor mit Äther erschöpfte Rinde

mit 96 proz. Alkohol ausgekocht, der Alkohol abdestilliert und der Rückstand langsam in viel Aceton eingetragen. Das Glucosid und ein geringer Teil der Begleitstoffe lösen sich in Aceton, während der Hauptteil der Begleitstoffe un-

gelöst bleibt und sich als pulveriger Bodensatz absetzt. Der Bodensatz wird so lange mit Aceton ausgeschüttelt, als noch etwas in Lösung geht. Die Aceton-

lösungen werden vereinigt, zur Trockne gedampft, der Rückstand in wenig Chloroform gelöst und die Chloroformlösung so weit mit Chloroform verdünnt bis eine flockige Trübung auftritt, die sich beim Schütteln zusammenballt. Die überstehende klare Chloroformlösung, die das Glucosid enthält, wird ab-

gegossen und das Lösungsmittel bis auf geringe Spuren entfernt und der Rück-

stand mit kaltem Äther behandelt. Ein Teil des Rückstandes geht mit gelbgrüner Farbe in Lösung; das Glucosid bleibt ungelöst und wird auf ein Filter gebracht, mit reinem Alkohol gewaschen und an der Luft getrocknet. Zur weiteren Reinigung wurde das Rohglucosid mit Äther digeriert, nach dem Abdestillieren des Äthers wieder in möglichst wenig Chloroform gelöst und mit viel Chloroform verdünnt, wobei wieder die flockige Abscheidung auftrat. Nach dem Abdestillieren des Chloroforms bis zur Sirupkonsistenz wurde der Rückstand mit viel Äther gefällt. Das Reinigungsverfahren wurde so lange wiederholt, bis

das Glucosid bei der Schmelzprobe im Capillarrohr unterhalb 146—147° unverändert blieb. Die Ausbeute aus der getrockneten Rinde betrug 3% Rohglykosid und nach der sehr mühsamen Reinigung etwa $1^{1}/_{2}\%$ reines Condurangin. Condurangin ist ein schwach gelblich gefärbtes, ziemlich hygroskopisches, amorphes Pulver von aromatisch bitterem Geschmack, das in Wasser, absolutem Alkohol, Aceton und Chloroform löslich, in Äther und Benzol unlöslich ist. Es ist optisch inaktiv. Reines Condurangin bleibt beim Erhitzen im Capillarrohr bis 146° unverändert, sintert dann zwischen 147 und 152°, erweicht bei 162°, gibt bei 173—174° Gasblasen und wird schließlich bei 184—186° durch-

sichtig und klar. Auf Grund der Elementaranalyse und Molekulargewichtsbestimmung wurde die Formel $C_{40}H_{60}O_{16}$ aufgestellt. Es enthält zwei Methoxylgruppen. Die 5 proz. wäßrige Lösung schmeckt rein bitter, reagiert sauer und schäumt stark beim Schütteln. Wäßrige Conduranginlösungen trüben sich beim Erwärmen auf 60—65°. Stark verdünnte Lösungen verändern sich auch bei 100° nicht und werden beim Abkühlen unter 60° wieder klar. Lösungen von 1—2,5°/o nehmen mit dem Auftreten der Trübung zugleich die Konsistenz einer dickflüssigen Gallerte an. Bei konzentrierteren Lösungen beobachtet man von 65° ab eine Trennung der Flüssigkeit in zwei Schichten, die beim Abkühlen wieder verschwindet, sofern die Temperatur nicht über 70° gesteigert wurde. Wird aber das Erwärmen längere Zeit fortgesetzt und die Temperatur auf 100° erhöht, so wird die am Boden abgesetzte Schicht immer zäher und fester. Sie erstarrt schließlich beim Erkalten zu einer zerreiblichen, in Wasser unlöslichen Masse. Durch das Erhitzen der nicht zu verdünnten wäßrigen Lösung

säure am Rückflußkühler wird Condurangin unter Entwicklung eines sehr intensiven, nicht unangenehmen Geruchs in Glucose und eine amorphe rotbraune, veränderliche Masse gespalten, die sich bereits bei 100° zersetzt und in Wasser sehr wenig löslich, in wenig Alkohol löslich und den übrigen organischen Lösungsmitteln teilweise löslich ist. Die alkoholische Lösung trübt sich auf weiteren Zusatz von Alkohol. Diese Masse ist kein einheitliches Produkt. Sie enthält noch Methoxyl, aber weniger als Condurangin. Bei der Reduktion mit Zinkstaub und Natronlauge liefert sie in geringer Menge einen krystallinischen Körper vom Schmelzpunkt 25°, der in Alkohol, Äther, Petroläther und heißem Wasser löslich ist. Die Oxydation des Spaltproduktes mit Kaliumpermanganat liefert

Spaltung. Durch 21/2-3 stündiges Kochen mit 30 Teilen 5 proz. Schwefel-

erfolgt nach Kubler zugleich eine Zersetzung des Condurangins.

lauge 4.3 % Zimtsäure.

Reaktionen des Condurangins. Die 5 proz. wäßrige Lösung gibt mit Kalium-quecksilberjodid erst in Gegenwart größerer Mengen verdünnter Schwefelsäure eine flockige Trübung. Im Schrifttum finden sich eine Reihe weiterer Reaktionen des Condurangins, die beim Harzglucosid der Condurangorinde angeführt sind.

Harzglucosid der Condurangorinde. Das neben dem Condurangin in der Rinde von Marsdenia condurango enthaltene Harzglucosid wird erhalten, wenn die bereits mit Wasser ausgezogene Rinde mit 95 proz. Alkohol extrahiert wird.

nur Kohlensäure und etwas Essigsäure, die Einwirkung von alkoholischer Kali-

nach dem Erkalten eine pulverisierbare feste harzige Masse bildet, die in dicken Lagen dunkelgrün, in dünnen gelblichgrün ist. Dieses Harzglucosid ist in Alkohol, Äther, Eisessig, Chloroform und Amylalkohol löslich. Es löst sich ferner in konzentrierter Schwefelsäure und Sal-

Die grünliche alkoholische Lösung wird zu einem dicken Sirup eingeengt, der

petersäure, in stark verdünnten alkalischen Lösungen von Ätzkali, Ätznatron. Ammoniak und Soda beim Kochen und gleichzeitigem Schütteln. Benzin nimmt den größten Teil, Petroläther nur einen kleinen Teil auf; Wasser und verdünnte

Säuren lassen das Harzglucosid ganz ungelöst. Die Spaltung mit verdünnten

Säuren geht sowohl in Wasser wie in Alkohol sehr schwer vonstatten. Für Condurangin und das Harzglucosid sind folgende Reaktionen angegeben: Konzentrierte Schwefelsäure löst beide Körper mit tiefroter Farbe auf, die allmählich dunkler, zuletzt dunkelbraun wird. Auf Zusatz von Kaliumbichromat färbt sich die Lösung grün,

andererseits wird die dunkelbraune Lösung auf Zusatz einiger Tropfen rauchender Salpeter-

säure hellrot, auf weiteren Zusatz gelbrot. Nach einer anderen Angabe löst konzentrierte Schwefelsäure beide Glucoside gelb; auf Zusatz von Kaliumbichromat wird die Lösung grün. Rauchende Salpetersäure löst beide Glucoside anfangs mit gelblicher Farbe auf, die dann rot wird und schließlich in Dankelviolett übergeht. Beim Erwärmen wird die Lösung hellgelb, auf Zusatz von Kaliumbichromat grün. Konzentrierte Salzsäure löst das Condurangin zum Teil mit grünlicher Farbe, beim Erwärmen mit dunkelgrüner Farbe auf. Konzentrierte Essigsäure löst beide Glucoside mit grünlicher Farbe, die möglicherweise von Beimengungen herrührt.

Convolvulin ist das wirksame Prinzip der Wurzeln verschiedener Convolvulaceen, das seit langen Zeiten medizinisch als Abführmittel verwendet wird. Diese Convolvulaceen werden in Mexiko und Südamerika kultiviert. Convolvulin ist z. B. das in Alkohol unlösliche Glucosid aus den Jalapenknollen (Tubera jalapae) von Ipomoea purga Hayne (20) (Convolvulus purga Wender). Es findet sich noch in den Früchten von Pharbitis triloba Meiqu. (71) und ist der Hauptbestandteil des Jalapenharzes. Es zeigt viele Analogien mit den

Saponinen und mit Agaricin (31). Zur Darstellung werden die Jalapenknollen zerkleinert, mit Wasser aufgeweicht und erschöpft. Das Material wird nun zu einem Brei zerstampft und dreimal mit Alkohol extrahiert. Die alkoholischen Auszüge werden ziemlich

weit eingedickt und durch Versetzen mit Wasser eine harzige Masse ausgefällt, die so lange mit Wasser gewaschen wird, bis dieses farblos und neutral bleibt. Das gefällte Harz wird in Alkohol gelöst, diese Lösung bis zur beginnenden

Trübung mit Wasser versetzt und mit Tierkohle entfärbt. Das Filtrat wird bis

zur Sirupdicke eingedampft, der Sirup zur Entfernung von fett- und harzartigen Verunreinigungen wiederholt in Alkohol gelöst und mit Äther gefällt. Convolvulin ist ein farbloses amorphes Pulver, das bei 150—155° schmilzt. Im Schrifttum werden verschiedene Formeln für Convolvulin erörtert, z.B. C₅₄H₆₆O₂₇; diese ist aber nicht mit den unten beschriebenen Spaltungsprodukten in Einklang zu bringen. Vielleicht ist Convolvulin überhaupt kein einheitlicher Stoff. Es ist in Äther, Petroläther und Benzol unlöslich, in Wasser sehr wenig

löslich, in Chloroform wenig löslich. Leicht löslich ist es in Alkohol, Eisessig und Essigester. Die alkoholische Lösung reagiert neutral und reduziert ammoniakalische Silberlösung schon bei sehr gelindem Erwärmen, Fehlingsche Lösung erst nach vorhergehendem Erhitzen mit verdünnten Mineralsäuren.

Reaktionen. Mit konzentrierter Schwefelsäure wird Convolvulin bei einigem Stehen schön rot gefärbt (38). Spaltung. Bei der Einwirkung von Alkalien und alkalischen Erden wird

Convolvulin unter Lösung in drei Säuren gespalten: Methyläthylessigsäure, $C_5H_{10}O_2$; Purginsäure, $C_{25}H_{46}O_{12}$ und Convolvulinsäure, $C_{45}H_{80}O_{28}$. Außerdem rhodeose (81) besteht. Nach Kromer (45) ist Purginsäure ein Gemisch von α -Methyl- β -oxybuttersäure und dessen Anhydrid. Auch durch Mineralsäuren wird Convolvulin gespalten. Convolvulinsäure, C45H80O28, ist ein schneeweißes Pulver vom Schmelzpunkt 150—155°. Sie ist leicht löslich in Wasser, Eisessig und 90 proz. Alkohol, unlöslich in Äther, Chloroform und Essigester. $[\alpha]_D^{13} = -34,68^{\circ}$. Convolvulinsäure ist etwas hygroskopisch und von schwach saurer Reaktion. Beim Erhitzen mit 1 proz. Schwefelsäure bei höchstens 90° wird Convolvulinsäure in Glucose und Convolvulinolsäure, C₁₅H₃₀O₃, gespalten (2). Aus verdünnter Alkohollösung gibt Convolvulinolsäure ein krystallisiertes Pulver

Sie läßt sich in die n-Pentadecylsäure überführen, woraus folgt, daß in der Convolvulinolsäure eine unverzweigte Kette vorliegt. Da man von der Oxysäure aus über die Ketosäure zu einer Undecandisäure, $COOH \cdot (CH_2)_9 \cdot COOH$ kommt, sollte die Convolvulinolsäure eine Pentadecanol-(11)-säure-(1), $CH_3 \cdot (CH_2)_3 \cdot CHOH \cdot (CH_2)_9 \cdot COOH$ sein. L. A. DAVIES und R. Adams (22) stellten die Pentadecanol-(11)-säure-(1) synthetisch her und fanden, daß die Convolvulinolsäure mit dieser synthetischen Säure nicht zu identifizieren ist, ganz im Gegensatz zu der auf gleiche Weise erfolgten Identifizierung der Jalapinolsäure mit

Convolvulin gibt beim Bromieren in kalter Essigsäure ein Bromderivat, für das die Formel $C_{54}H_{93}Br_3O_{27}$ angegeben wurde; sie ist aber ebenso wie die Formel des Convolvulins

vom Schmelzpunkt 50°.

11-Oxypentadecansäure.

selbst noch durchaus unsicher. Corchorin ist der glucosidische Bitterstoff aus den Samen der Jutepflanze Corchorus capsularis L., einer Tiliacee. Auch in anderen Corchorusarten wurde Corchorin aufgefunden. Die Konstitution des Corchorins ist unbekannt. Vor kurzem konnte Nirmal Kumar Sen (58) Corchorin in reiner Form isolieren und wies ihm die Bruttoformel C₂₂H₃₆O₈ zu. Corchorin krystallisiert aus Alkohol in farblosen rhombischen Prismen

vom Schmelzpunkt 174-175°, ist in Alkohol, Eisessig und Pyridin leicht, in Wasser und in Chloroform wenig löslich und in Äther und Chloroform unlöslich. $[\alpha]_D = +33.4^{\circ}$. Corchorin ist bitterer als Chininsulfat; der bittere Geschmack ist noch wahrzunehmen, wenn 0,1 cm³ einer 1 proz. alkoholischen Lösung zu 5 cm³ Wasser gesetzt und dann geprüft werden. Tierkohle entzieht der wäßrigen Lösung den bitteren Geschmack; sie gibt ihn aber an Alkohol wieder ab. Corchorin reduziert ammoniakalische Silbernitratlösung, nicht aber Fehlingsche Lösung. Eine Lösung von Kaliumferricyanid und Eisenchlorid wird durch Corchorin blau gefärbt. Aus konzentrierten wäßrigen Lösungen wird es durch Ammoniumsulfat ausgesalzen, durch Tannin und basisches Bleiacetat gefällt. Bei der

lischem Charakter. Corchorin besitzt die gleiche Bruttoformel und den gleichen Schmelzpunkt wie das aus den Blättern von Corchorus capsularis isolierte Capsularin, dreht jedoch nach rechts und wird von heißer 2 proz. Schwefelsäure verharzt, aber nicht hydrolisiert. Zweifellos sind beide Stoffe eng verwandt. Pharmakologisch gehört Corchorin in die Digitalisgruppe.

Hydrolyse zerfällt Corchorin in Glucose und eine sirupöse Substanz von alkoho-

Coriamyrtin, C₁₅H₁₈O₅, ist ein aus den Blättern, Früchten und Trieben des Sumachstrauchs (Coriaria myrtifolia L.) isoliertes Pflanzengift, das bisher im Schrifttum als Glucosid beschrieben wurde, nach einer Angabe von T. Kariyone und T. Sato (43) aber kein Glucosid ist. Zur Darstellung werden die jungen Triebe ausgepreßt, der Preßsaft mit

Bleiessig ausgefällt, das Filtrat mit Schwefelwasserstoff entbleit und zu einem Sirup eingedampft. Der Sirup wird mit Äther ausgeschüttelt und das beim

Verdampfen des Äthers ausgeschiedene Glucosid mit kochendem Wasser umkrystallisiert.

Coriamyrtin bildet farblose, bitterschmeckende monokline Prismen vom Schmelzpunkt 229°. Es ist in heißem Alkohol und in Äther leicht, in kaltem Wasser und in kaltem Alkohol schwer löslich. Die Angaben über das Drehungsvermögen in alkoholischer Lösung gehen so stark auseinander, daß man bezweifeln muß, ob die verschiedenen Forscher denselben Stoff in Händen hatten; nach einer Angabe ist $[\alpha]_D^{20} = +24.5^{\circ}$ (1,500 g Substanz in 100 cm³ Lösung), nach Kariyone und Sato ist $[\alpha]_0^{14} = +78,98^{\circ}$. Coriamyrtin ist unzersetzt sublimierbar, entfärbt Kaliumpermanganatlösung, reduziert Fehlingsche Lösung und ammoniakalische Silbernitratlösung und ist katalytisch nicht reduzierbar. Es enthält keine Methoxyl-, wohl aber eine Hydroxylgruppe (nach Zerewitinow). Früher wurde für Coriamyrtin auch die Formel C30H36O10 angegeben. Nach Molekulargewichtsbestimmungen nach der kryoskopischen Methode in Phenol und nach der ebullioskopischen Methode in Aceton kommt ihm aber die halbe Formel C₁₅H₁₈O₅ zu. Mit verdünnten Mineralsäuren gekochte Coriamyrtinlösung wirkt stark reduzierend. Während früher angenommen wurde, daß Coriamyrtin in einen Zucker und zwei andere Zersetzungsprodukte gespalten wird, von denen sich das eine in gelben Flocken abscheidet, entsteht nach KARIYONE und Sato kein Zucker. Die reduzierende Substanz ist in Äther löslich und gibt ein Phenylhydrazon vom Schmelzpunkt 118°.

Coronillin, (C₇H₁₂O₅)_x, ist das Glucosid aus den Samen von Coronilla scorpioides Косн, einer Leguminose. Es ist ein gelbes Pulver, das in Wasser, Alkohol, Aceton, Amylalkohol leicht, in Chloroform und Äther schwer löslich ist. Die Spaltung mit verdünnten Säuren wird folgendermaßen formuliert:

 $2(C_7H_{12}O_5) + 3H_2O = C_8H_{18}O_7 + C_6H_{12}O_6$.

Auf Zusatz von Salpetersäure und einer Spur Kupfer-2-chlorid gibt Coronillin eine charakteristische kirschrote bis rotbraune Färbung.

In seiner physiologischen Wirksamkeit steht Coronillin den verschiedenen Digitalissorten des Handels nahe. Die toxische Dosis beträgt je 100 g Tiergewicht bei subcutaner Injizierung für Rana esculenta 0,001-0,0015 g, für Rana temporaria 0,0005—0,0006 g, für Meerschweinchen 0,0002 g, für Ratten über 0,02 g.

Cucurbitol ist das Glucosid aus dem Harz der Samen der Wassermelone, Cucumis citrullus L. (Citrullus vulgaris SCHRAD.) einer Cucurbitacee und gehört in die Gruppe der Phytosteroline. Früher war es für einen zweiwertigen Alkohol C₂₄H₃₈O₂(OH)₂ gehalten worden. Cucurbitol krystallisiert in farblosen Nadeln, die in Äther und Pyridin sowie in Chloroform löslich, in kaltem Alkohol unlöslich sind. Cucurbitol schmilzt bei 260° unter Zersetzung.

Curangin, C₄₈H₇₇O₂₀, ist der glucosidische Bitterstoff aus dem Kraute von Curanga amara Juss., einer Scrophulariacee.

Zur Darstellung wird das Kraut mit Essigester extrahiert, der Auszug durch Abdampfen vom Essigester befreit, der Rückstand in Alkohol gelöst, und die Lösung zur Entfernung der Verunreinigungen mit alkoholischem Bleiacetat gefällt. Das entbleite Filtrat wird zur Trockne gedampft, und der Rückstand mit einer Mischung von 1 Volumteil Alkohol und 4 Volumteilen Chloroform ausgezogen. Das Curangin wird aus diesem Lösungsgemisch mit Äther gefällt.

Curangin bildet ein graugelbliches amorphes Pulver, das sich sehr schwer in Wasser, leicht in Alkohol, Methylalkohol, wasserhaltigem Aceton und Essigalkohol und Benzol, sehr wenig in Äther, Petroläther, Schwefelkohlenstoff und Tetrachlorkohlenstoff löst. Es hat den Anschein, als ob der in Chloroform, wasserfreiem Essigester, Aceton, Amylalkohol und Benzol unlösliche Anteil mit dem in Lösung gehenden Anteil im wesentlichen identisch ist. Der Schmelzpunkt liegt bei 172°. Beim Erhitzen über 100° gibt Curangin 7—10°/0 Wasser

welche vom Rande aus violett und schließlich trübbraun wird. Beim Erhitzen mit konzentrierter Schwefelsäure entsteht fast augenblicklich eine rotviolette Farbe. Schwefelsäure mit Naphthol gibt eine purpurne, Schwefelsäure mit Thymol eine rosenrote, Schwefelsäure mit Kaliumjodat eine rotbraune und später grüne Färbung. Mit Erdmanns Reagens¹ gibt Curangin eine hellbraune, später violette Färbung. Die wäßrige Lösung gibt mit Tannin einen Niederschlag, der sich im Überschuß des Fällungsmittels und in Alkohol löst. Lösungen von Curangin in verdünnter Natronlauge, Ammoniak und Barytwasser trüben sich beim Erhitzen, werden aber beim Erkalten wieder klar. Beim Erhitzen mit 2 proz. Salzsäure wird Curangin in das Aglucon Curangenin C₃₀H₄₇O₇ und Zucker gespalten. Als Zucker scheint ein Gemisch von Rhamnose mit sehr wenig Glucose vorzuliegen.

Reaktionen. Mit konzentrierter Schwefelsäure gibt Curangin eine hellgelbe Flüssigkeit,

Curangenin wird durch Äther in zwei Teile zerlegt, von denen der eine ätherlöslich, der andere unlöslich ist. Beide sind krystallinisch, schmelzen bei 132° und verhalten sich sämtlichen Reagenzien gegenüber ganz ähnlich.

Curangin ist nicht oder nur sehr wenig giftig.

ab, das beim Liegen an der Luft wieder aufgenommen wird.

Zur Darstellung wird der wäßrige Auszug der Pflanze mit Alkohol versetzt, filtriert und das Filtrat durch Eindampfen vom Alkohol befreit, mit Kaliumbicarbonat versetzt und die dabei entstehende Fällung mit Äther extrahiert.

Cuscutin ist ein Glucosid aus Cuscuta epithymum Murr., einer Convolvulacee.

Cuscutin bildet ein gelbes amorphes Pulver, das in Alkohol löslich, in Äther sehr schwer löslich und in kaltem Wasser unlöslich ist. In heißem Wasser und in Alkalien ist es löslich. Beim Kochen mit verdünnter Salzsäure wird Cuscutin in Cuscuretin und einen Körper gespalten, der Fehlingsche Lösung reduziert.

Reaktionen. Mit konzentrierter Schwefelsäure gibt Cuscutin eine braunrote fluorescierende Lösung. Die wäßrige Cuscutinlösung trübt sich bei Zugabe von Eisenchlorid grauviolett. In Ammoniak löst sich Cuscutin mit orangeroter Farbe; die Lösung färbt Haut, Seide und Papier strohgelb.

Danain ist das Glucosid aus der Wurzel von Danais fragans GAERTN., einer auf Réunion und Madagaskar vorkommenden Rubiacee. Als Zusammensetzung wurde die Formel C28H28O10 angenommen; die Elementaranalyse ergab C = 64.0 % und H = 5.3 %.

Zur Darstellung wird der alkoholische Auszug der Wurzel eingedampft, der Rückstand in Wasser gelöst, die wäßrige Lösung mit Bleiacetat und Bleiessig gefällt. Die beiden Niederschläge werden mit Schwefelwasserstoff zerlegt und das entbleite Filtrat zur Trockne verdampft.

Danain bildet ein grünlich braunes Pulver, das in Alkohol, Methylalkohol und Aceton leicht löslich, in Äther und Chloroform weniger und in kaltem Wasser sehr wenig löslich ist. In heißem Wasser ist es völlig löslich. Bei der Spaltung entsteht neben Glucose ein harziger Körper, Danaidin, dem die Formel C22H20O6

säure gemischt.

zugeschrieben wurde. ¹ 10 Tropfen einer verdünnten Salpetersäure, die aus 12 Tropfen 25 proz. Salpetersäure und 100 cm³ destilliertem Wasser besteht, werden mit 20 g konzentrierter Schwefel-

und verwandter Asclepiadaceen. Dregein bildet ein amorphes, bitterschmecken-

Dregein ist das Glucosid aus den Samen von Dregea rubicunda K. Sch.

des, schwach grünlichgelbes Pulver, das neutral reagiert, hygroskopisch aber nicht zerfließlich ist. Es färbt sich an der Luft citronengelb. Das wasserhaltige

Dregein schmilzt gegen 85°, das wasserfreie, über Schwefelsäure getrocknete gegen 107°. Dregein ist in Wasser, Alkohol, Benzol, Chloroform, Eisessig leicht, in Äther schwer löslich und in Petroläther unlöslich. Sein Geschmack ist an-

fangs brennend, dann bitter und zuletzt ekelhaft. Fehlingsche Lösung wird von Dregein auch beim Erwärmen nicht reduziert. Es soll nach Formel C₁₉H₃₀O₁₀ oder C₂₃H₃₈O₁₂ zusammengesetzt sein. Durch 2 proz. Schwefelsäure wird das

Glucosid bereits bei 60° vollständig gespalten. In physiologischer Beziehung ähnelt Dregein sehr dem Strophanthin, ist aber nicht so giftig. Reaktionen. In einem Tropfen der wäßrigen Lösung, die mit einer Spur Eisenchlorid

versetzt ist, erzeugt konzentrierte Schwefelsäure einen graugrünen Niederschlag. Mit Schwefelsäure und Kaliumbichromat entsteht eine blaßgrüne Färbung, die nach einiger Zeit in Dunkelgrün übergeht. Elaterinid. In den Früchten von Ecballium elaterium Rich., einer Cucur-

bitacee, kommt das Glucosid bzw. Glucosidgemisch Elaterinid vor, das von dem begleitenden Ferment Elaterase sehr leicht gespalten wird und dabei das schon lange bekannte Elaterin liefert.

Zur Darstellung des Elaterinids wird der Saft der Früchte rasch ausgepreßt und in starkem Alkohol aufgefangen, da das Glucosid sonst in wenigen Minuten hydrolysiert würde. Das Glucosid bleibt in Lösung, das Ferment wird niedergeschlagen. Nach Filtrieren wird die alkoholische Lösung eingedampft, der Rückstand mit Petroläther extrahiert und das Glucosid mit Chloroform aus-

gezogen. Beim Verdunsten des Chloroforms bleibt das Elaterinid als ein leicht gelb gefärbtes amorphes Pulver von sehr bitterem Geschmack zurück. Elaterinid ist leicht löslich in Alkohol, Chloroform und Aceton, wenig in Wasser, unlöslich in Äther und Benzol und schmilzt unter siedendem Wasser. Durch unvollständige Fällung der alkoholischen Lösung mit Äther läßt sich

Elaterinid in zwei Fraktionen zerlegen, die sich durch ungleiches Drehungsvermögen unterscheiden. Gegenüber Elaterase verhalten sich beide Fraktionen gleich, ebenso geben sie bei der Elementaranalyse ähnliche Werte, die mit der Formel $C_{34}H_{48}O_{12}$ ziemlich gut übereinstimmen.

Reaktionen. Aus der wäßrigen Lösung wird Elaterinid durch pulverförmiges Magnesiumsulfat niedergeschlagen. Im übrigen gibt es die gleichen Reaktionen, die weiter unten bei Elaterin beschrieben werden.

Spaltung. Durch Elaterase oder Emulsin in 1 proz. wäßriger Lösung wird Elaterinid in Glucose und α -Elaterin gespalten. Als Nebenprodukte entstehen

geringe Mengen einer amorphen, in Äther leicht löslichen und weiter einer in Ather unlöslichen, in Wasser schwer löslichen und in Alkohol leicht löslichen

Substanz. Nach den neueren Anschauungen dürfte es sich bei der Elaterasespaltung um eine Emulsinspaltung handeln; wenigstens sind die Belege für die Existenz eines eignen Ferments Elaterase (59) gänzlich unzureichend. Beim Erhitzen mit 3 proz. Schwefelsäure wird Elaterinid in Glucose, Essig-

säure, die bei der enzymatischen Spaltung erwähnte amorphe, in Äther wenig lösliche Substanz und einen Körper gespalten, der mit Anhydro-elateridin bezeichnet wurde.

Das bei der fermentativen Spaltung auftretende Elaterin krystallisiert in farblosen sechsseitigen Tafeln von bitterem Geschmack. In Schwefelkohlen-

stoff, Amylalkohol, Chloroform und heißem Alkohol ist es leicht, in kaltem

Alkohol, Benzol und Äther schwer und in Wasser und Glycerin praktisch unlöslich.

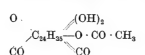
Wasser erhält durch Elaterin trotz seiner geringen Löslichkeit einen bitteren Geschmack. Der Schmelzpunkt des Elaterins wird verschieden angegeben, was darauf zurückzuführen sein dürfte, daß Elaterin keine einheitliche Substanz ist. So geben Schmidt 220°, Pollak 222—223°, Hemmelmayr 225° und Thoms

232° an. Auch die Formel wird verschieden angegeben; nach Zwenger hat es die Zusammensetzung C20H28O5, nach BERG C28H38O7, nach HEMMELMAYR C₂₄H₃₄O₆ und nach Thoms C₂₂H
₃₀O₆. Die Konstitution ist noch nicht näher

erforscht; nach Thoms hat es vermutlich einen Naphthalinkern mit einer Aldehydgruppe und zwei Lactongruppen.

Nach F. B. Power und C. W. Moore (62) ist Elaterin nicht einheitlich, sondern kann durch Krystallisation aus Alkohol in mindestens zwei Verbindungen, die anscheinend isomer sind, getrennt werden. Das α-Elaterin, das in Alkohol schwer löslich ist, bildet hexagonale Prismen vom Schmelzpunkt 230°.

 $[\alpha]_D = -52.9^{\circ}$. α -Elaterin ist physiologisch unwirksam. Moore hat dafür die



aufgestellt.

Formel

bildet Tafeln vom Schmelzpunkt 190—1950 und ist leicht löslich in Alkohol. $[\alpha]_D = +13.9^{\circ}$. β -Elaterin ist der physiologisch wirksame Bestandteil des käuflichen Elaterins.

Das β -Elaterin ist im Misch-Elaterin in geringerer Menge vorhanden. Es

Elaterin kann aus saurer wäßriger Lösung mit Benzol oder Chloroform ausgeschüttelt werden, woraus man bei seiner Reinigung Nutzen ziehen kann.

Reaktionen. In konzentrierter Schwefelsäure löst sich Elaterin mit gelblich brauner Farbe, die allmählich in Dunkelrot übergeht. Mit Fröhdes Reagens¹ erfolgt erst grüne,

später braune Färbung, mit Vanadinschwefelsäure Blaufärbung.

Ericolin. Aus Ledum palustre L., Rhododendron hirsutum und anderen Ericaceen ist ein braungelber klebriger harzartiger Stoff von bitterem Geschmack isoliert worden, der Ericolin genannt wurde und beim Erhitzen mit verdünnten Mineralsäuren in Zucker und Ericinol, C₁₀H₁₆O₈, gespalten werden soll. Die Existenz eines Glucosids Ericolin wird aber von mehreren Forschern (39, 64) bestritten. In neuerer Zeit versuchten E. Feyertag und J. Zellner (26) ver-

Erytaurin wurde von H. HÉRISSEY und L. BOURDIER (36) nach dem BOUR-QUELOTschen Verfahren in der kleinen Flockenblume (Tausendgüldenkraut,

geblich, Ericolin aus Rhododendron hirsutum zu isolieren.

Erythraea centaurium Pers.) aufgefunden und daraus isoliert. Zur Darstellung erschöpft man 1 kg der getrockneten, grob gepulverten Pflanze im Perkolator mit kaltem 80 proz. Alkohol, bis 5 l Perkolat durchgelaufen

sind, preßt ab, filtriert die ausgepreßte Flüssigkeit, vereinigt das Filtrat mit dem Perkolat, destilliert den Alkohol im Wasserbade ziemlich weit ab, filtriert den Rückstand und engt ihn im Vakuum zum dicken Extrakt ein. Man erschöpft den Extrakt zehnmal mit je 1 l feuchtem siedendem Essigester, dampft die vereinigten Auszüge zur Trockne, nimmt den Rückstand mit 300 cm³ Wasser wieder auf, filtriert und schüttelt das Filtrat so lange mit Äther aus, bis der Äther sich

¹ 1 g Natriummolybdat (oder Ammoniummolybdat) in 100 cm³ konzentrierter Schwefelsäure.

1200 M. Bergmann und M. Gierth: Glucoside mit wenig bekannter Konstitution.

nicht mehr färbt, verdünnt die wäßrige Lösung mit dem gleichen Volumen Wasser, filtriert wiederum und dampft das Filtrat im Vakuum zur Trockne. Den Rückstand erschöpft man 4—5 mal mit je 250 cm³ siedendem wasserfreiem

Essigester, filtriert jeden Auszug in der Siedehitze in einem besonderen Kolben, gießt nach 24 stündigem Stehen die klare Flüssigkeit von den Abscheidungen, die sich in den beiden ersten Kolben besonders reichlich gebildet haben, ab und impft sie mit Erytaurinkrystallen. Erytaurinkrystalle gewinnt man, indem man die letztgenannten extraktartigen Abscheidungen in einem siedenden Gemisch aus gleichen Volumteilen 95 proz. Alkohol und Chloroform löst, die Lösungen erkalten läßt, nach 24 Stunden filtriert und das Filtrat mit dem gleichen Volumen Äther überschichtet.

Erytaurin bildet kleine farblose prismatische Krystalle von stark bitterem

Geschmack und ist in Wasser, Alkohol und Essigester löslich. Die wäßrige Lösung reagiert neutral. $[\alpha]_D = -134,4^{\circ}$. Durch Emulsin wird Erytaurin unter Bildung von d-Glucose und einem gelblichen Niederschlag langsam

hydrolysiert. Bei Anwendung der Darstellungsmethode von Swertiamarin auf Tausendgüldenkraut isolierten T. Kariyone und Y. Matsushima (41) eine Substanz vom Schmelzpunkt 205—206°, die durch Emulsin in Erythrocentaurin und Zucker gespalten wird und mit dem Erytaurin von Hérissey und Bourdier identisch sein könnte.

Reaktionen. Erytaurin wird durch Bleizucker oder Bleiessig nicht gefällt, wohl aber durch Bleiessig + Ammoniak. Gegen Eisenchlorid ist es indifferent. Ein Gemisch von

wird in der Siedehitze kaum merklich reduziert.

Erythrocentaurin ist ein glucosidischer Bitterstoff, der zuerst von Méhu (56) aus der Gentianacee Erythrea centaurium Pers. isoliert wurde und später aus

Ferricyankalium und Eisenchlorid wird durch Erytaurin gebläut. Fehlingsche Lösung

Erythrea chilensis Pers. und Sabbatia vulgaris Pursh. gewonnen wurde.

Es bildet farblose, neutral reagierende Krystalle vom Schmelzpunkt 136°,
die sich im Sannenlicht schnell rese und net förben. Im belten Warsen ist Ten

Es bildet farblose, neutral reagierende Krystalle vom Schmelzpunkt 136°, die sich im Sonnenlicht schnell rosa und rot färben. Im kalten Wasser ist Erythrocentaurin sehr wenig, in heißem Wasser leichter löslich. Ferner löst es sich in Alkohol, Äther, Chloroform, Benzol und in fetten Ölen. Die wäßrige Lösung gibt mit Kaliumwismutjodid oder Jodlösung gelbe Fällungen, mit Gerbsäure eine weiße Fällung. Beim Erhitzen mit verdünnter Schwefelsäure wird Erythrocentaurin in eine zuckerartige, nicht süße Verbindung und ein mit Wasserdämpfen flüchtiges Produkt, Erythrocentaurol, gespalten. Erythrocentaurol ist eine ölige Flüssigkeit, die sauer reagiert und Aldehyd- und Phenolcharakter zeigt. Von Lendrich (49) wurde aus Erythrea centaurium ein Erythrocentaurin isoliert, das vermutlich mit dem von Méhu nicht identisch ist. Es war eine kaum gefärbte terpentinartige Masse, die bei weiterem Trocknen glasartig wurde

Gastrolobin ist ein in den letzten Jahrzehnten nicht mehr untersuchtes Glucosid unbekannter Konstitution, das von MÜLLER und RUMMEL (57) aus den Blättern und jungen Zweigen von Gastrolobium bilobum R. Br., einer Leguminose, isoliert worden war. Es wurde als weißes amorphes Pulver beschrieben, das sich in Wasser, Alkohol und Ammoniak löst und beim Kochen mit wäßrigen verdünnten Säuren leicht zersetzt wird.

und die Zusammensetzung (C₉H₁₄O₅)_x haben soll.

Gentiacaulin (Gentiacaulosid) wurde von M. Bridel (12) nach der biochemischen Methode von Bourquelot in Gentiana acaulis L. nachgewiesen, durch Alkoholextraktion isoliert und unschwer krystallinisch gewonnen.

Gentiacaulin bildet goldgelbe Nadeln von süßlichem Geschmack. Es sintert bei 145° und zersetzt sich bei 155—160°. $[\alpha]_D = -63.8°$. In Wasser ist Gentiacaulin ziemlich löslich, in absolutem Alkohol schwer löslich. Gentiacaulin soll

die Formel $C_{47}H_{60}O_{29}$ haben. Bei der sauren Hydrolyse liefert Gentiacaulin als Spaltprodukte das Aglykon

Gentiacauleol und äquimolekulare Mengen Glucose und Xylose. Bei der fermentativen Hydrolyse mit einem aus Monotropa hypopytis gewonnenen Ferment oder mit einem Ferment aus den Samen von Rhamnus utilis wird Gentiacaulin

in Gentiacauleol und eine Xylosido-glucose gespalten, die mit Primverose (14) identisch sein dürfte. Das Emulsin der Mandeln wirkt auf Gentiacaulin nicht ein. Gentiacauleol (Gentiacaulein) bildet hellgelbe Nadeln vom Schmelzpunkt

173°, ist unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und Eisessig. In Äther löst es sich mit gelber, in verdünnter Natronlauge mit braungelber, in Ammoniak mit goldgelber Farbe. Gegen Schwefelsäure und nitrithaltige Salpetersäure verhält es sich wie das Glucosid.

Reaktionen. Festes Gentiacaulin wird durch konzentrierte Schwefelsäure lebhaft gelb, durch nitrithaltige Salpetersäure orangerot gefärbt. Die wäßrige Lösung wird durch Bleiessig gefällt, durch Eisenchloridlösung grün, durch nitrithaltige Salpetersäure orangerot gefärbt. Natronlauge und Ammoniak rufen ein Verblassen der goldgelben Farbe der wäßrigen Lösung hervor.

Gentiin wurde von G. Tanret (79) 1905 als ein Begleitglucosid des Gentiopikrins in Gentiana lutea L. aufgefunden. 100 g unreines Gentiopikrin enthalten weniger als 1 g Gentiin. Es krystallisiert aus siedendem 60 proz. Alkohol in weißen mikroskopischen Nadeln von der Zusammensetzung C25H28O14. Schmelz-

punkt 274—275°. Oberhalb dieser Temperatur zersetzt es sich. Es ist in kaltem Wasser fast unlöslich, in Gegenwart von Gentiopikrin aber etwas löslicher. $[\alpha]_{D}^{20} = +39.93^{\circ}.$ Von konzentrierter Salpetersäure wird es mit grüner Farbe gelöst, mit Eisenchlorid

färbt es sich schwärzlich grün. Natriumamalgam erzeugt eine rote Lösung. Spaltung. Durch 15stündiges Erhitzen mit 4proz. Schwefelsäure bei 100°

im Einschlußrohr wird Gentiin folgendermaßen gespalten:

$$\begin{array}{c} {\rm C_{25}H_{28}O_{14}+2H_{2}O=C_{6}H_{12}O_{6}+C_{5}H_{10}O_{5}+C_{14}H_{10}O_{5}.} \\ {\rm Glucose} & {\rm Xylose} & {\rm Gentienin} \end{array}$$

Das Gentienin, C₁₄H₁₆O₅, krystallisiert aus siedendem 90 proz. Alkohol in schwefelgelben Nadeln. Es beginnt bei 195° zu sublimieren und schmilzt bei 225°. Gentienin ist im Wasser unlöslich, in konzentrierter Salpetersäure mit gelber Farbe löslich.

Gentiopikrin wurde von Kromayer (46) erstmalig beschrieben und ist der glucosidische Bitterstoff aus der Wurzel von Gentiana lutea L. Weiter kommt es in G. asclepiadea, G. cruciata, G. purpurea, G. pneumonanthe, in Chlora

perfoliata usw. vor. In der Wurzel von G. lutea sind mindestens 2% enthalten. Zur Darstellung werden die Enzianwurzeln möglichst in frischem Zustande mit 65 proz. Alkohol extrahiert, der Auszug mit Wasser verdünnt und diese

Lösung mit Essigester ausgeschüttelt. Die Essigesterlösung wird zum Sirup eingedampft, der an der Luft krystallinisch erstarrt. Die Krystalle werden in heißem absolutem Alkohol gelöst. Beim Erkalten krystallisiert das Gentiopikrin mit etwa 1 % Gentiin, das an seiner Färbung mit Eisenchlorid zu erkennen ist (s. Gentiin), aus. Gereinigt wird mit Essigester, der 2% Wasser enthält. 1202 M. Bergmann und M. Gierth: Glucoside mit wenig bekannter Konstitution.

pikrin 1 Mol. Wasser; wasserfrei erhält man es aus absolutem Alkohol oder aus Essigsäureanhydrid. Das krystallwasserhaltige Produkt schmilzt bei 122°, gibt das Wasser dabei ab, wird wieder fest und schmilzt zum zweiten Male bei 191°. Nach einer anderen Angabe schmilzt es bei 127—128°. $[\alpha]_D = -201,2°$ (wasserfreie Substanz in wäßriger Lösung), nach anderer Angabe $[\alpha]_n^{22} = -197,6^{\circ}$. In Wasser ist Gentiopikrin leicht löslich, bei 150 löst es sich in 4 Teilen Wasser.

Gentiopikrin bildet farblose, stark bitterschmeckende Nadeln. Es krystallisiert aus wäßrigen Lösungen mit Krystallwasser, und zwar binden 2 Mol. Gentio-

In etwa dem gleichen Maße löst sich Gentiopikrin in alkoholisch wäßrigen Lösungen. In trockenem Essigester ist Gentiopikrin im Verhältnis 1:943 löslich, in mit Wasser gesättigtem Essigester bereits im Verhältnis 1:23. in der Siedehitze entsprechend 1:45 und 1:21. In Äther ist Gentiopikrin kaum löslich.

Spaltung. Beim Kochen mit verdünnten Säuren erfolgt Spaltung in Glucose und einen sekundär gebildeten harzartigen Körper. Emulsin hydrolysiert zu Gentiogenin und Glucose nach der Gleichung:

$$C_{16}H_{20}O_9 + H_2O = C_{10}H_{10}O_4 + C_6H_{12}O_6.$$

Gentiopikrin ist ein Lacton und bildet mit einigen Kationen Gentiopikrate (76), z. B. mit Kalium und Barium. Gentiopikrin reduziert Fehlingsche Lösung.

Reaktionen. Gentiopikrin gibt mit Ammoniummolybdat und konzentrierter Schwefelsäure eine blaue, mit Zinkchlorid und konzentrierter Schwefelsäure eine rote, mit Uranacetat und Ammoniak eine orangegelbe Farbreaktion. Gentiogenin, C₁₀H₁₀O₄, bildet mikroskopische, nicht bitterschmeckende

Nadeln. Es schmilzt bei 1850 unter Aufblähen und erstarrt sofort wieder. Es

ist in kaltem Wasser sehr wenig, in Essigester wenig, besser in Methylalkohol und wäßrigem Alkohol löslich. In Äther ist es unlöslich. Mit Essigsäureanhydrid und ein wenig Zinkehlorid gibt Gentiogenin ein Tetraacetat. Erhitzt man Gentiogenin mit Essigsäureanhydrid allein, so entsteht ein Äther C₂₀H₁₈O₇, schwefelgelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzpunkt 324-326°. Gentiogenin sättigt nach und nach 1 Mol. Kalilauge und reagiert dann gegen Phenolphthalein neutral, gegen Lackmus alkalisch. Löst man einige Milligramm Gentiogenin in 4-5 Tropfen konzentrierter Schwefelsäure und versetzt die Lösung nach einigen

Färbung, die auf Wasserzusatz nicht verschwindet. Die gleiche Reaktion zeigt auch der Ather, C₂₀H₁₈O₇. Globularin ist ein glucosidischer Bitterstoff aus den Blättern von Globularia alypum L. und Globularia vulgaris L. Es ist seit Mitte des vorigen Jahrhunderts

Augenblicken tropfenweise mit Wasser, so entwickelt sich eine intensiv blaue

bekannt und wurde in den letzten Jahrzehnten nicht mehr chemisch untersucht.

Zur Darstellung wurden die Blätter zuerst mit Schwefelkohlenstoff, dann mit Äther und schließlich mit Chloroform extrahiert. Der Chloroformextrakt wurde in Wasser gelöst, mit Bleiacetat und Bleiessig gefällt und das entbleite

Filtrat eingedampft. Globularin bildet ein weißes amorphes Pulver, das in Wasser und in Alkohol,

Äther und Chloroform löslich ist und sauer reagiert. Für das Globularin sind die Formeln $C_{30}H_{44}O_{14}$ und $C_{15}H_{20}O_8$ aufgestellt worden. Durch verdünnte Säuren wird es in Glucose und Globularetin gespalten.

Globularetin ist eine harzige Substanz, die in Kalilauge löslich ist. Beim Erhitzen dieser Lösung entsteht Zimtsäure. Zimtsäure soll auch in den Glo-

bularia-Arten vorkommen. Physiologisch hat das Globularin auf das Herz und Nervensystem eine ähnliche Wirkung wie Coffein.

Glucobernsteinsäure. In den reifen Früchten von Ribes rubrum L. und Ribes grossularia L., sowie auch in Äpfeln, Pflaumen, Kirschen, Bananen usw. kommt ein bisher nicht isoliertes Glucosid Glucobernsteinsäure (19) vor, dessen Anwesenheit im Fruchtsaft dadurch festgestellt wurde, daß Jod unter Entfärbung aufgenommen wird. Hierbei entsteht ein Jodderivat, das in Monojodbernsteinsäure und Glucose gespalten werden kann.

Gratiolin ist ein Glucosid aus dem Kraute von Gratiola officinalis L.

Zur Darstellung wurde das gepulverte Kraut mit dem gleichen Gewicht 50 proz. Alkohol und mit frischgefälltem pastenförmigen Bleihydroxyd gut durchgearbeitet. Das Bleihydroxyd führt den im Kraut vorhandenen gerbstoff-

artigen Körper in eine unlösliche gelbe Verbindung über. Das Gemisch wird in einem Perkolator mit 50 proz. Alkohol erschöpft. Aus dem vom Alkohol befreiten Perkolat schied sich das Gratiolin nach einiger Zeit als grauer Bodensatz ab, der durch Umkrystallisieren aus absolutem Alkohol gereinigt wurde.

Gratiolin, für das die Formel $C_{43}H_{70}O_{15}$ aufgestellt wurde, bildet feine seidenglänzende, bitterschmeckende Nadeln, die bei 2220 zu sintern beginnen und bei 235-2370 schmelzen. Es ist sehr leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser, unlöslich in Äther.

Konzentrierte Schwefelsäure löst mit hellgelber Farbe, die bald in Rosa und nach einigen

Stunden in Kirschrot übergeht; die Lösung zeigt auch eine prachtvoll gelbe Fluorescenz. Bei kurzem Kochen mit verdünnter alkoholischer Salzsäure tritt Spaltung in Glucose und Gratioligenin ein.

Gratioligenin, für das die Formel C₃₇H₈₀O₁₀ aufgestellt wurde, bildet lange Nadeln aus absolutem Alkohol, schmilzt bei 285° und ist ziemlich schwer in

Wasser löslich, in Alkohol und Äther fast unlöslich. Beim Lösen in konzentrierter Schwefelsäure gibt es die gleiche Farbreaktion und noch

stärkere Fluorescenz als Gratiolin.

Gratioligenin ist noch selbst ein Glucosid und zerfällt seinerseits bei fünfstündigem Kochen der verdünnten alkoholischen Lösung mit Salzsäure in Glucose

und Gratiogenin. Gratiogenin, dem die Formel C₃₁H₅₀O₅ zugeschrieben wurde, krystallisiert aus absolutem Alkohol in Tafeln vom Schmelzpunkt 198°. Es ist löslich in Alkohol, weniger in Äther, unlöslich in Wasser. Mit konzentrierter Schwefelsäure gibt es die gleiche Farbreaktion wie Gratiolin.

Grindelol ist das Glucosid aus dem Harz von Grindelia camporum Greene, einer Compositacee. Es wurde früher für einen zweiwertigen Alkohol C₂₂H₂₆O₂(OH)₂ gehalten, gehört aber wahrscheinlich in die Gruppe der Phytosteroline, so daß

die obige Formel nicht mehr aufrechterhalten werden kann. Grindelol bildet farblose Krystalle vom Schmelzpunkt 256°, ist in Pyridin

löslich und mit Anonol isomer. Helianthemin oder Helianthemumglucosid wurde aus dem Kraute von

Helianthemum annuum und Helianthemum canadense durch Extrahieren mit Alkohol, Verdampfen, Aufnehmen in Wasser und Ausschütteln mit Benzol gewonnen und bildet feine Nadeln. Es ist weder bei seiner Auffindung, die bereits über 40 Jahre zurückliegt, noch später näher untersucht worden.

Helleborein kommt neben Helleborin in den Wurzeln und Wurzelblättern von Helleborus niger und in bescheidener Menge in Helleborus viridis vor.

Zur Darstellung wird die zerkleinerte Wurzel zur Entfernung des Helleborins mit Äther, dann mit siedendem Wasser extrahiert. Nach Verdampfen des Wassers wird der Extrakt mit der fünffachen Menge Alkohol versetzt, filtriert

und das Filtrat nach eintägigem Stehen zur Trockne gedampft. Der Rückstand wird in Wasser gelöst und die Lösung mit basischem Bleiacetat versetzt. Das Filtrat wird mit Natriumsulfat entbleit und die abfiltrierte Lösung so lange mit Tanninlösung versetzt, als noch eine Fällung hervorgerufen wird. Ein Überschuß an Tannin ist zu vermeiden. Die Flüssigkeit wird vom Niederschlag

dekantiert und der Tanninniederschlag mit Alkohol verrührt und mit frischgefälltem Bleihydroxyd zersetzt. Das Bleitannat wird mit Alkohol ausgekocht, die vereinigten alkoholischen Flüssigkeiten abfiltriert und das Filtrat konzentriert.

Nach dem Erkalten gießt man das Filtrat in viel Äther; das Helleborein scheidet sich dabei in weißen Flocken aus, die sich rasch zusammenballen. Gereinigt wird durch wiederholtes Lösen in absolutem Alkohol und Ausfällen mit Äther, bis sich das Helleborein in krystallisierter Form abscheidet.

Helleborein krystallisiert aus absolutem Alkohol in fast farblosen Warzen, die sich aus feinen Nädelchen zusammensetzen und sich zu einem gelblichweißen Pulver zerreiben lassen und etwas hygroskopisch sind. Beim Verdunsten der wäßrigen Lösung bleibt das Helleborein in Form einer gelblichen harzartigen Masse zurück. Helleborein ist geruchlos, besitzt einen süßlichen Geschmack und reagiert kaum merklich sauer. Es ist leicht löslich in Wasser, Natronlauge, Methylalkohol, Alkohol, Eisessig und Pyridin, sehr wenig löslich in Isobutylalkohol und Amylalkohol, unlöslich in Äther, Petroläther, Aceton, Chloroform und Benzol. In wäßriger Lösung ist $[\alpha]_D = -2.8^{\circ}$. Helleborein besitzt keinen scharfen Schmelzpunkt; es bläht sich bei 120° auf und bräunt sich bei weiterem

Reaktionen. Aus der wäßrigen Lösung wird Helleborein durch Ammoniumsulfat, durch Phosphormolybdänsäure oder durch Phosphorwolframsäure gefällt, durch Gerbsäure nur in konzentrierter Lösung. Helleborein besitzt nur geringes Reduktionsvermögen; FEHLINGsche Lösung wird auch in der Hitze nicht reduziert, siedende Goldchloridlösung wird durch Helleborein indigoblau gefärbt und dann zu Goldoxydul reduziert. Nesslers

Erhitzen.

Reagens gibt eine gelbe Farbreaktion, die nach kurzer Zeit in Orangerot umschlägt. Nach mehrstündigem Stehen fällt ein grauer Niederschlag, und die überstehende Flüssigkeit färbt sich zeisiggelb bis gelbgrün. Neutrale Kaliumpermanganatlösung wird in der Kälte entfärbt, fuchsinschweflige Säure in der Hitze gerötet. In konzentrierter Schwefelsäure löst sich Helleborein mit rotbrauner Farbe, die allmählich in Violett übergeht. Spaltung. Durch Alkalien wird aus Helleborein 1 Mol. Essigsäure abgespalten, ebenso durch Bromwasser schon bei Eistemperatur. Durch verdünnte Säuren wird Helleborein nur langsam hydrolysiert. Während bei den älteren Unter-

suchungen als Spaltprodukte nur Helleboretin und Glucose gefaßt wurden, stellte K. Thaeter (74) außerdem Essigsäure als Spaltprodukt fest und formulierte die Hydrolyse folgendermaßen:

$$C_{37}H_{56}O_{18} + 5H_2O \rightarrow C_{19}H_{30}O_5 + 2C_6H_{12}O_6 + 3CH_3COOH$$
.

E. Sieburg (72) stellte als Spaltprodukte Essigsäure, Glucose, Arabinose und ein saures und ein neutrales Helleboretin fest und gibt an, daß sich die Flüssigkeit bei der Hydrolyse violett färbt. Auch die enzymatische Spaltung mit

Takadiastase und Ricinuslipase soll nach Sieburg im gleichen Sinn verlaufen. Helleboretin. Das bei der sauren oder enzymatischen Hydrolyse entstandene Helleboretin konnte in ein in Essigester lösliches saures Helleboretin und ein in Essigester unlösliches neutrales Helleboretin getrennt werden. Das saure

Helleboretin bildet ein gelbes klebriges Pulver, das in Alkohol, Äther, Eisessig, Essigester und Chloroform leicht, in Benzol und Schwefelkohlenstoff schwieriger löslich ist. In Alkalilaugen löst es sich nur unvollständig.

boretin bildet ein grünlichschwarzes Pulver, das nur in Alkohol und Eisessig löslich ist und sich oberhalb 200° zersetzt. Mit Schwefelsäure und Salpetersäure gibt es die gleichen Farbreaktionen wie das saure Helleboretin. Jalapin (Scammonin) hat chemisch und physiologisch ganz gleiche Eigen-

Mit konzentrierter Schwefelsäure färbt es sich rotbraun, gegen Brom ist es beständig. Durch Salpetersäure wird es im Gegensatz zu Helleborein intensiv rotviolett gefärbt. Beim

Bei der Kalischmelze lieferte es in geringer Menge eine Substanz, die die Reaktionen der Protocatechusäure ergibt. Bei der Zinkstaubdestillation wurde ein hellgelbes Öl undefinierter Zusammensetzung erhalten. Das neutrale Helle-

Erhitzen bläht es sich oberhalb 1100 auf, um dann allmählich zu schmelzen.

schaften wie Convolvulin. Jedoch lassen beide Verbindungen sich leicht trennen: Aus der alkoholischen Lösung wird Convolvulin durch Äther gefällt, während das Jalapin gelöst bleibt. Jalapin wird isoliert aus den Wurzeln von Convolvulus scammonia L., Jalapa orizabensis und wahrscheinlich auch von

Ipomoea simulans. Jalapin kommt ferner in der Droge Stipites jalapae (Jalapen-

stengel) vor. Früher bezeichnete man das aus der Jalapawurzel gewonnene Produkt mit Jalapin, das aus der Scammoniawurzel gewonnene mit Scammonin; die Identität beider Glucoside scheint außer Zweifel zu stehen. Darstellung. Die Wurzel wird grobgepulvert und 3 Tage lang bei mäßiger

Temperatur mit Alkohol maceriert. Aus der konzentrierten alkoholischen Lösung wird das Glucosid durch Wasserzusatz abgeschieden und durch Waschen mit Petroläther und wiederholte Fällung aus Alkohol weiter gereinigt (55).

Jalapin ist eine farblose, in dünnen Schichten durchscheinende amorphe Masse, die zu einem weißen Pulver verrieben werden kann. Schmelzpunkt 131°. Es ist leicht löslich in Alkohol, Amylalkohol, Chloroform, heißem Eisessig, Äther

und Methylalkohol, wenig in Wasser, schwer in Benzol und Schwefelkohlenstoff. Die Lösungen sind optisch aktiv, linksdrehend. Mit Schwefelsäure gibt Jalapin

eine schön purpur- bis amarantrote Farbe. Jalapin hat physiologisch gleiche Wirkungen wie Convolvulin; es wirkt purgierend, hämolytisch und ist ein Fischgift (32).

Kochen mit verdünnten Mineralsäuren spaltet das Jalapin unter Wasseraufnahme in Zucker und Jalapinolsäure C₁₆H₃₂O₃. Durch Alkalien oder Barytwasser soll Jalapin schon in der Kälte unter Wasseraufnahme in Jalapinsäure übergeführt werden, als deren Anhydrid es somit zu betrachten wäre:

$$C_{34}H_{56}O_{16}+2~H_2O~\longrightarrow C_{34}H_{60}O_{18},$$
 Jalapin Jalapinsäure

Nach Kromer (44) sollen dagegen beim Verseifen des Jalapins mit überschüssigem Bariumhydroxyd außer Jalapinsäure Methylessigsäure und x-Methyl-3-oxybuttersäure entstehen, welch letztere weiter in Wasser und Tiglinsäure zerfällt. Der Spaltzucker ist nach Votoček und Vondraček (66) ein Gemisch: d-Glucose und Rhodeose wurden nachgewiesen, weitere Zucker vermutet. REQUIER hat auch eine Methyltetrose gefunden (66).

Jalapinsäure, C₄₉H₉₄O₂₅, bildet eine gelblich amorphe Masse, die bei 155 bis 156° sintert und bei 208° schmilzt. Sie ist linksdrehend, in Wasser und Alkohol leicht, in Äther und Petroläther schwer löslich. Bei der Oxydation mit Salpetersäure entstehen Ipomsäure $C_{10}H_{18}O_4$, Kohlendioxyd und Isobuttersäure, mit Kaliumpermanganat Oxalsäure, Isobuttersäure C₄H₈O₂ und Oxyisobuttersäure

C₄H₈O₃. Ipomsäure ist isomer mit Sebacinsäure. Jalapinsäure gibt mit Barytwasser Verbindungen noch nicht definierter Natur. Durch Bleiessig wird Jalapinsäure gefällt. Durch Erhitzen mit verdünnten Säuren wird das Jalapin gespalten in Zucker und Jalapinolsäure $C_{16}H_{30}O_3$. Jalapinolsäure bildet kleine weiße Krystallnadeln, die zu Büscheln vereinigt sind und bei $65,5-66,5^{\circ}$ schmelzen. Y. Asahina und I. Yaoi (3) haben der Jalapinolsäure auf Grund ihrer Untersuchungen die Struktur $CH_3 \cdot (CH_2)_4 \cdot CHOH \cdot (CH_2)_9 \cdot COOH$, zuerteilt, die von L. A. Davies und R. Adams (22) mittels Synthese bestätigt werden konnte. Natürliche Jalapinolsäure ist rechtsdrehend. $[\alpha]_D = +0,79^{\circ}$ (63), (3,5518 g in

20 cm³ der Lösung in Chloroform).

Linotoxin. Aus dem Gelblein, Linum neomexicanum, wurde von W. W. EGGLETON, O. F. BLACK und J. W. Kelly (24a) als ein giftiger Bestandteil ein Harz isoliert, das als ein stickstoffreies Glucosid charakterisiert werden konnte und als Linotoxin bezeichnet wurde. Linotoxin ist in den organischen Lösungsmitteln leicht, in Wasser von 20° weniger löslich.

Loganin, Meliatin. Loganin ist das Glucosid aus dem Fruchtmus der Brechnuß (Strychnos nux vomica), das von Dustan und Short (23) isoliert wurde, und dem die Bruttoformel $C_{25}H_{34}O_{14}$ oder $C_{25}H_{36}O_{14}$ zugeschrieben war (vgl. unten). Nach L. Rosenthalnß (69) hat es die Elementarzusammensetzung C = 51,7% und H = 6,73%. Aus Wasser bildet es Prismen, aus Essigäther lange Nadeln.

 $F=223-224^{\circ}$. $[\alpha]_D=-82,8^{\circ}$. Reaktionen. Mit Bleiessig oder Tannin gibt es keinen Niederschlag. Durch Einwirkung von Emulsin wird Glucose frei und die Flüssigkeit färbt sich blaugrün. Beim Eindampfen mit verdünnter Schwefelsäure gibt Loganin Violettfärbung, beim Überschichten auf konzentrierte Schwefelsäure entsteht purpurfarbene Ringbildung; beim Umschütteln wird die

mit verdünnter Schwefelsäure gibt Loganin Violettfärbung, beim Überschichten auf konzentrierte Schwefelsäure entsteht purpurfarbene Ringbildung; beim Umschütteln wird die Flüssigkeit rötlich und fluoresciert blau.

Nach L. Rosenthaler ist Loganin identisch mit dem Meliatin (Meliathin),

das M. Bridel (10) aus dem Wasserklee (Menyanthes trifoliata) isoliert hatte. Bridel gibt die Zusammensetzung C₁₅H₂₂O₉ an und den enzymolytischen Reduktionskoeffizienten 240.

Darstellung. 23 kg frisches Kraut von Menyanthes trifoliata werden mit siedendem Alkohol extrahiert, der Alkohol unter vermindertem Druck ab-

destilliert, der sirupöse Rückstand mit starkem Alkohol versetzt, die Flüssigkeit abdekantiert und eingedampft. Der Rückstand wird mit 95 proz. Alkohol ausgezogen, die Lösung wieder eingedampft und der nun erhaltene Rückstand mit Aceton erschöpft. Dieser Auszug wird eingeengt, der Rückstand in Wasser gelöst, das Filtrat zur Trockne eingedampft und der Rückstand aus heißem absolutem Alkohol umkrystallisiert. Die letzte Reinigung erfolgt durch Krystalli-

sieren aus Wasser, Aceton, absolutem Alkohol und Wasser.
Meliantin bildet wasserfreie, farblose und geruchlose, bitterschmeckende Krystalle, kleine sphärisch gruppierte Nadeln aus absolutem Alkohol, kleine Einzelkrystalle aus Aceton, lange biegsame an Coffein erinnernde Nadeln aus Essigäther, ziemlich voluminöse prismatische Krystalle aus Wasser. Bei Zimmertemperatur lösen 100 g Wasser 10 g Meliatin, 100 g absoluter Alkohol 0,56 g,

scheidet das Spaltungsprodukt einen schwarzen Niederschlag ab, nimmt einen schwachen, angenehmen Geruch an und wird rechtsdrehend; das Reduktions-

100 g Aceton 0,24 g, 100 g trockener Essigäther 0,07 g, 100 g siedendes Wasser 50 g. $[\alpha]_D=-82^0$.

Meliatin reduziert Fehlingsche Lösung auch in der Wärme nicht. Bei der

Meliatin reduziert Fehlingsche Lösung auch in der Wärme nicht. Bei der Hydrolyse mit Emulsion entsteht neben d-Glucose ein gelbes Öl, das in wäßriger Lösung Lackmuspapier rötet, mit Eisen-3-chlorid keine Färbung erzeugt, Fehlingsche Lösung in der Siedehitze reduziert und linksdrehend ist. Durch Erhitzen mit dem gleichen Volumen 10 proz. Schwefelsäure auf 100° im Einschlußrohr

vermögen nimmt dabei etwas ab. Barytwasser ist in der Kälte ohne Einfluß auf das Meliatin.

Für Meliatin wird die Zusammensetzung $C_{15}H_{22}O_9$ angegeben. Die enzymolytische Reduktionszahl ist 240.

Es ist darauf aufmerksam zu machen, daß manche Eigenschaften des Meliatins an das Aucubin erinnern. Möglicherweise besteht eine gewisse Ver-

wandtschaft.

Loroglossin (Loroglossosid) wurde von E. Bourquelot und M. Bridel (7a) bei Anwendung des biochemischen Verfahrens als emulsin-spaltbares Glucosid in zahlreichen Orchideenarten aufgefunden und aus dem oberirdischen Pflanzenmaterial von Loroglossum hircinum Rich. isoliert. P. Delauney (22a) isolierte

das Glucosid im besonderen aus Orchis Simia Lam., Ophrys aranifera Huds.,

Cephalanthera grandiflora Babingt., Ophrys apifera Huds., Orchis bifolia L., Epipactis latifolia All., E. atrorubens Hoffm., Ophrys muscifera Huds., Orchis pyramidalis L., O. conopsea L., O. purpurea Huds., O. Morio L., O. maculata L., O. latifolia L., O. mascula L. und O. militaris Huds. C. Charaux und P. De-LAUNEY (21a) konnten Loroglossin noch aus Listera ovata R. Br. und Epipactis palustris Crantz isolieren. Nach P. Delauney (22b) ist es sehr wahrscheinlich,

daß Loroglossin weiter in Goodyera R. Br., Limodorum abortivum Sw., Spiran-

thes autumnalis Rich. und Orchis ustulata L. vorkommt. Für die Darstellung von Loroglossin sind im Schrifttum mehrere Verfahren beschrieben, von denen hier nur eins angeführt sei. Das Pflanzenmaterial wird mit Alkohol extrahiert, der alkoholische Auszug eingedampft und der Rückstand in der gleichen Menge warmen Wassers gelöst, die Lösung mit dem zehnfachen Volumen 90 proz. Alkohol versetzt, der Niederschlag abgetrennt und das Filtrat nach 24stündigem Stehen unter vermindertem Druck eingedampft. Der Rückstand wird mindestens achtmal mit je 500 cm³ Essigester ausgekocht,

die Auszüge zur Trockne gedampft und der Rückstand in 125 cm³ warmen Wassers gelöst. Die stark gefärbte Lösung wird durch Ausschütteln mit Äther von den färbenden Bestandteilen befreit. Der durch abermaliges Eindampfen erhaltene Rückstand wird in 100 cm³ 95 proz. Alkohol gelöst und die Lösung nach 24 Stunden durch fraktionierte Fällung mit Äther von Verunreinigungen befreit. Aus der alkoholisch-ätherischen Lösung wird das Loroglossin durch Krystallisation erhalten. Loroglossin bildet lange farblose Nadeln von stark bitterem Geschmack,

die lufttrocken 6,26 % Krystallwasser enthalten, das unter vermindertem Druck bei 50° abgegeben wird. Es sintert bei 133,5° (korr.) und wird bei 143,5° (korr.) durchsichtig. In wäßriger Lösung ist Loroglossin linksdrehend. In der Literatur sind für 12 Loroglossinpräparate aus den verschiedensten Pflanzen für die spezifische Drehung in wäßriger Lösung Werte zwischen —41,500 und —43,00 angegeben. Für ein Präparat, das im Vakuum bei 50° vom Krystallwasser befreit war, wurde $[\alpha]_D = -45,65^{\circ}$ (0,4016 g Substanz in 20 cm³ Wasser) gefunden. Für die methylalkoholische Lösung ist $[\alpha]_D = -34,05^{\circ}$ für die wasser-

haltige, —36,3 für die wasserfreie Substanz angegeben. Loroglossin ist in Alkohol und Wasser leicht, in Äther und Essigester sehr wenig löslich. Wäßrige Lösungen haben die Eigenschaft, beim Schütteln stark zu schäumen. Fehlingsche Lösung wird nicht reduziert. Bleiessig erzeugt in wäßrigen Lösungen keine Fällung. Mit konzentrierter Schwefelsäure gibt Loroglossin in der Kälte eine johannisbeerrote Farbreaktion. Mit Kaliumbichromat in Schwefelsäure gibt Loroglossin

zuerst eine rote, nach einigen Augenblicken eine gelbliche Färbung, und es entwickelt sich ein Geruch, der stark an Valeriansäure erinnert. Fröhdes

1208 M. Bergmann und M. Gierth: Glucoside mit wenig bekannter Konstitution.

Reagens¹ gibt eine blauviolette Färbung, die bald über Violettrot nach Rot um-

schlägt. Salpetersäure löst Loroglossin in der Kälte farblos, beim Erwärmen treten nitrose Dämpfe auf. Setzt man zu dieser Lösung einen Überschuß von Kaliumhydroxyd, so entsteht eine intensive goldgelbe Färbung.

Durch verdünnte Schwefelsäure oder durch Emulsineinwirkung wird Loro-

glossin in 2 Mole Glucose und Loroglossigenin gespalten. Nach M. BRIDEL und P. DELAUNEY (18b) verläuft die Spaltung nach der Gleichung:

$$\begin{array}{ccc} \mathrm{C_{30}H_{42}O_{18} + 2H_2O} & & \rightarrow & 2\,\mathrm{C_6H_{12}O_6} + \mathrm{C_{16}H_{22}O_8} \\ & & \mathrm{Loroglossin} & & \mathrm{Glucose} & \mathrm{Loroglossigenin} \end{array}$$

Während Loroglossigenin bei der Säurehydrolyse nicht krystallisiert erhalten werden kann, da es durch die Säure mehr oder weniger angegriffen wird, läßt es sich bei der fermentativen Spaltung mit Emulsin krystallisiert fassen.

Loroglossigenin bildet farnkrautartig verzweigte Krystalle vom Schmelzpunkt 77°, die angenehm nach Heu riechen. Es ist sehr leicht löslich in Äther und Chloroform, wenig löslich in Petroläther. Auch in heißem Wasser ist Loroglossigenin löslich; durch wäßrige 5 proz. Natronlauge wird es leicht in der Kälte gelöst. Die wäßrige Lösung wird durch Eisenchlorid schwach violett gefärbt.

Festes Loroglossigenin gibt mit konzentrierter Schwefelsäure die gleiche johannisbeerrote Färbung wie Loroglossin. Fehlingsche Lösung wird von Loroglossigenin nicht reduziert.

Glucosid aus Makabuhay, Tinospora rumphii Boerlage. Die auf den Philippinen weit verbreitete Pflanze Tinospora rumphii Boerlage, ein Weinrebengewächs, enthält einen Bitterstoff (53) glucosidischer Natur. Er bildet ein

weißes, anscheinend krystallinisches Pulver vom Schmelzpunkt 154—155°, ist löslich in Alkohol, langsam löslich in Wasser zu einer opalisierenden Flüssigkeit, im übrigen aber schwer löslich. Die alkoholische Lösung ist neutral gegen Lackmus und linksdrehend. Die Lösung in Schwefelsäure ist braun, Lösungen in anderen Säuren sind farblos. Das Glucosid reduziert Fehlingsche Lösung erst nach Behandlung mit Säuren. Es enthält 41,15°/°, C und 11,67°/°, H und ist stickstofffrei. Die Produkte der sauren Hydrolyse riechen aromatisch und liefern Glucos-

Monotropein. Eine Anzahl Pflanzen zeigen die Erscheinung, sich beim Trocknen oder bei Verletzungen schwarz zu färben. Man führte diese Erscheinung auf einen Gehalt an Aucubin zurück, das nach Zerstörung der Zellwände durch die pflanzlichen Enzyme hydrolysiert werden sollte. So glaubten einige Forscher bei dieser Erscheinung ohne weiteres auf einen Aucubingehalt schließen zu dürfen. Eben diese Erscheinung zeigt auch der Fichtenspargel (Monotropa hypopitys L.,

bei dieser Erscheinung ohne weiteres auf einen Aucubingehalt schließen zu dürfen. Eben diese Erscheinung zeigt auch der Fichtenspargel (Monotropa hypopitys L., eine chlorophyllose Pflanze. M. Bridel (11) isolierte daraus den Stoff, der die Schwärzung hervorruft; es handelte sich dabei um ein vorher nicht bekanntes Glucosid, das Monotropein.

Monotropein krystallisiert in farblosen und geruchlosen Prismen, die einen ziemlich sauren Geschmack haben und Lackmus röten. Bei 160° beginnt sich Monotropein zu bräunen und schmilzt bei $174-175^{\circ}$ scharf unter weiterer Zersetzung. Fehlingsche Lösung wird nicht reduziert. Monotropein ist löslich in Wasser, mäßig löslich in Alkohol und unlöslich in Essigester. In wäßriger Lösung zersetzt es Natriumbicarbonat, wobei reichlich Kohlensäure entwickelt wird. $\lceil \alpha \rceil_D = -130,44^{\circ}$ in wäßriger Lösung. Der enzymolytische Reduktions-

koeffizient ist 215. Siehe S. 1199.

azon.

hydrolysiert. Es bildet sich dabei ein schwarzer Niederschlag wie bei der Hydrolyse von Aucubin. Im Gegensatz zur Aucubinhydrolyse tritt kein aromatischer Geruch auf. Auch mittels Emulsin wird Monotropein gespalten. Die Lösung färbt sich sehr schnell blau und ist tiefer gefärbt als Fehlingsche Lösung. Dann schlägt die Farbe nach violett um, und ein reichlicher blauer Niederschlag fällt aus. Bleilösungen fällen den blauen Farbstoff so quantitativ aus, daß die Lösung dadurch entfärbt wird.

Zur Gewinnung des Monotropeins wurde das Pflanzenmaterial mit siedendem Alkohol ausgezogen, und zwar konnten aus 5200 g Pflanzenmaterial 2 g reines krystallisiertes Monotropein gewonnen werden. Nach A. Goris (29) ist noch zu klären, ob das Monotropein in der Pflanze bereits als solches oder in Form einer komplizierteren Verbindung vorliegt. Die Spaltung von reinem Monotropein mit Emulsin erfolgt nämlich schon in 12 Stunden und ist nach 3 Tagen beendet, während sich das Monotropein in den pflanzlichen Extrakten nicht so schnell spalten läßt. Demnach könnte Monotropein bereits ein fermentatives Spaltungs-

Von dem in der gleichen Pflanze vorkommenden Glucosid, Monotropitosid (Salicylsäuremethylester-primverosid) kann Monotropein leicht getrennt (13) werden. Monotropein bleibt beim Ausziehen des in Alkohol und Wasser löslichen, in Äther unlöslichen Extraktes mit siedendem wasserhaltigen Essigester zurück, während das Monotropitosid in Lösung geht.

Orobanchin (Orobanchosid). Orobanchin oder Orobanchosid wurde von M. Bridel und C. Charaux (16) aus den frischen Knollen von Orobanche rapum THUILL. gewonnen. Zur Darstellung wurden die frischen Knollen mit kochendem 95 proz. Alkohol erschöpft, der Alkohol abgedampft und der Krystallbrei an der Luft getrocknet. Die Krystalle wurden mit der gleichen Gewichtsmenge kochendem Wasser aufgenommen und das Orobanchin mit wasserhaltigem Essigester in der Hitze extrahiert. Nach dem Verdampfen des Essigesters verblieb ein gelblicher Rückstand, der mit der zweifachen Menge kochenden Wassers aufgenommen wurde. Beim Abkühlen krystallisierte das Glucosid aus und wurde durch Umlösen in Wasser gereinigt.

Das aus Wasser krystallisierte und an der Luft getrocknete Orobanchin bildet bitterschmeckende Prismen, die im Vakuum bei 50° 10,7°/0 Wasser abgeben. Es schmilzt unscharf bei 160°. $[\alpha]_D = -66,2°$ für die an der Luft getrocknete Substanz, — 74,2° für die wasserfreie Substanz. In Alkalien und in Ammoniak ist Orobanchin mit gelbbrauner Farbe löslich. In gesättigter Bicarbonatlösung löst es sich mit gelber Farbe, ohne daß Kohlensäure entwickelt wird. Eisenchlorid erteilt der wäßrigen Orobanchinlösung eine grüne Farbe, die auf Zusatz von Sodalösung bläulich wird. Durch Bleilösungen wird Orobanchin aus der Lösung gefällt; der entstehende Niederschlag ist citronengelb. Orobanchin wirkt reduzierend, I g zeigt das gleiche Reduktionsvermögen

wie 0,120 g Glucose. Durch 3 proz. Schwefelsäure wird Orobanchin bei 105° in Rhamnose, Glucose und Kaffeegerbsäure gespalten. Beim Kochen mit 10 proz. Kalilauge wird Orobanchin zersetzt und liefert 24,35% Kaffeesäure, die leicht in reinem Zustand isoliert werden kann. Der Saft von Russula delica erzeugt in Orobanchinlösungen ein unlösliches braunes amorphes Oxydationsprodukt. Emulsin und das Ferment

aus den Körnern von Rhamnus utilis spalten Orobanchinlösungen selbst bei Stägiger Einwirkung nicht. Wäßrige Orobanchinlösung fällt Emulsin aus seiner wässerigen Lösung aus.

1210 M. Bergmann und M. Gierth: Glucoside mit wenig bekannter Konstitution.

Im Gegensatz zu Beobachtungen bei anderen Pflanzenglucosiden soll die

verlaufen. $\textbf{Orobosid}, C_{21}H_{20}O_{11}, Mol.\text{-Gew.448}, wurde von M. Bridel und C. Charaux (18) mittels der Bourquelotschen biochemischen Methode in Orobus tuberosus aufgefunden und untersucht.$

Schwärzung von Orobanchin führenden Pflanzen ohne Spaltung des Glucosids

Orobosid krystallisiert aus 40 proz. Alkohol in mikroskopischen Prismen von hellgelber Farbe, die bei 220—221° schmelzen. Orobosid ist in Wasser nur sehr wenig löslich (1 g in ca. 10 l Wasser) und dreht die Ebene des polarisierten Lichts nach links. Das Drehungsvermögen wurde in Pyridinlösung bestimmt.

 $[\alpha]_D = -61,29^0$, $[\alpha]_{5461} = -76,62^0$ (für wasserfreie Substanz). Die Spaltung mit Mineralsäuren oder Emulsin verläuft nach der Gleichung:

$$C_{21}H_{20}O_{11}+H_2O=C_{15}H_{10}O_6+C_6H_{12}O_6.$$
Orobosid Orobol Glucose

Pro Wasserlöslichkeit, des Glucosids verläuft, die Emi

Infolge der geringen Wasserlöslichkeit des Glucosids verläuft die Emulsinspaltung außerordentlich langsam, bei 30° werden in 79 Tagen 90 % des Orobosids gespalten. Das Aglucon Orobol krystallisiert aus 50 proz. Essigsäure in hellgelben, gekrümmten Nadeln. Es schmilzt bei 270,5° und ist optisch inaktiv. Orobol enthält keine Methoxylgruppen. Seinen Eigenschaften nach dürfte es sich um ein Tetraoxyflavon $C_{15}H_6O_2(OH)_4$ handeln. Die leichte Oxydierbarkeit

Orobol enthält keine Methoxylgruppen. Seinen Eigenschaften nach durfte es sich um ein Tetraoxyflavon $C_{15}H_6O_2(OH)_4$ handeln. Die leichte Oxydierbarkeit spricht dafür, daß sich wenigstens zwei Hydroxyle in Orthostellung befinden dürften.

Polydatosid wurde von M. Bridel und C. Béguin (15) aus der frischen

Wurzel von Polygonum cuspidatum Sieb. et Zucc. gewonnen. Zur Auffindung bedienten sich die Forscher der biochemischen Methode zur Untersuchung hydro-

lysierbarer Glucoside mittels Rhamnodiastase.

Zur Darstellung wurde die frische Wurzel mit Alkohol gekocht, das Filtrat unter vermindertem Druck eingedampft, der Rückstand mit warmem Wasser aufgenommen und filtriert. Es wurde so viel Wasser verwendet, daß auf je 1000 g

Wurzelmaterial 1000 cm³ Filtrat erhalten wurden. Beim Stehen krystallisierte das rohe Polydatosid mit gelber Farbe aus und wurde aus einem Gemisch von

Aceton und Äther und schließlich aus Wasser umkrystallisiert. Polydatosid wird als weißeremefarbenes Pulver erhalten, das aus sehr kleinen farblosen Blättchen besteht. F. = $153-154^{\circ}$. Bei 100° gibt es leicht $11,38^{\circ}$ /o Wasser ab. In alkoholischer Lösung ist $[\alpha]_D = -57,9^{\circ}$ für die wasserhaltige und -65.35° für die wasserfreie Substanz. Bei Zimmertemperatur ist das Glucosid

— 65,35° für die wasserfreie Substanz. Bei Zimmertemperatur ist das Glucosid in Wasser kaum löslich. Fehlingsche Lösung wird nicht reduziert. Beim Kochen mit 5 proz. Schwefelsäure wird Polydatosid in einen ausfallenden, in Wasser unlöslichen Stoff, in einen in Lösung bleibenden ätherlöslichen Stoff und Glucose gespalten. Bei der Spaltung mit Rhamnodiastase wird außer

einem reduzierenden Zucker ein weißliches krystallisiertes Produkt, Polydatogenol, erhalten.

Aus Äther krystallisiert Polydatogenol in farblosen Blättchen, die ohne zu schmelzen bei 245—250° unter teilweiser Verkohlung sublimieren. Setzt man zu

schmelzen bei $245-250^{\circ}$ unter teilweiser Verkohlung sublimieren. Setzt man zu einer ätherischen Polydatogenollösung verdünnte Ammoniaklösung, so färbt sich die Ammoniaklösung sofort gelb und wird nach einigen Stunden rot.

Reaktionen des Polydatosids und des Polydatogenols. Mit konzentrierter Schwefelsäure geben beide Stoffe eine carminrote, dann orangefarbene Lösung, die auf Zusatz von konzentrierter Salpetersäure in Olivgrün umschlägt und später hellorange wird. Mit konzentrierter Salpetersäure geben sie eine schwärzlichgrüne Lösung, die auf Zusatz von Wasser

1211

Polydatosid soll mit dem aus der gleichen Pflanze isolierten Polygonin nicht identisch sein. Rabelaisin ist ein in der Rinde von Rabelaisia philippinensis vorkommendes Glucosid. Es ist der wirksame Bestandteil des Pfeilgifts, das von den Negritos

olivgrün und dann braun wird. In konzentrierter Salzsäure lösen sich beide orangegelb; die Lösung wird später hellgelb. Mit verdünnter Kalilauge entstehen rosafarbige Lösungen, mit Eisenchlorid in Alkohol gelbe Lösungen. Von Bleiessig wird Polydatosid aus seiner

alkoholischen Lösung gefällt.

auf den Philippinen aus dem wäßrigen Auszug der Rinde gewonnen wird.

Zur Darstellung wird der wäßrige Auszug eingeengt, mit neutralem und basischem Bleiacetat gefällt, das Filtrat entbleit und eingedampft. Der Rück-

stand wird mehrmals mit Chloroform ausgezogen. Aus Chloroform krystallisiert Rabelaisin in feinen Nadeln, die in Wasser, Alkohol und Chloroform leicht löslich

Die wäßrige Lösung trübt sich beim Kochen mit verdünnter Schwefelsäure und reduziert dann Fehlingsche Lösung. Mit konzentrierter Schwefelsäure gibt Rabelaisin eine braune, mit Schwefelsäure und Thymol eine rote Färbung.

Rabelaisin ist ein starkes Herzgift. 0,8 mg rufen bei Fröschen systolischen Herzstillstand hervor. Warmblüter vertragen eine weit größere Dosis. Rhododendrin. Das Rhododendrin und sein Aglucon Rhododendrol wurden

von K. Archangelski (1) aus den Blättern der Ericacee Rhododendron chrysanthum PALL. isoliert, in denen außerdem das Glucosid Ericolin und der nichtglucosidische Bitterstoff Andromedotoxin festgestellt sind.

Zur Darstellung wurde der wäßrige Auszug der getrockneten Blätter mit basischem Bleiacetat gefällt, das Filtrat mit Schwefelwasserstoff entbleit und mehrmals mit Äther ausgeschüttelt. Rhododendrol und Ericolin gehen in den

Äther über, während Andromedotoxin und Rhododendrin in der wäßrigen Lösung zurückbleiben. Nach dem Einengen der wäßrigen Flüssigkeit scheidet sich das Rhododendrin allmählich krystallinisch ab und wird aus Wasser umkrystallisiert. Rhododendrin ist farblos, schmeckt bitter und schmilzt bei 187°. Es ist leicht löslich in Alkohol und heißem Wasser, wenig in kaltem Wasser, schwer in

Äther und Chloroform. Beim Kochen mit verdünnten Mineralsäuren wird Rhodo-

dendrin in Rhododendrol und einen reduzierenden Zucker, dessen Osazon bei 194—195° schmilzt, gespalten: $C_{16}H_{22}O_7 + H_2O = C_{10}H_{12}O_2 + C_6H_{12}O_6$. Das Aglucon des Rhododendrins, das Rhododendrol, kann außer durch

$$C_{16}H_{22}U_7 + H_2U = C_{10}H_{12}U_2 + C_6H_{12}U_2$$

Lösung erhalten werden. Die ätherische Lösung wird mit Kalilauge und Wasser gewaschen, der Äther abdestilliert und das zurückbleibende Rhododendrol aus Wasser umkrystallisiert. Rhododendrol krystallisiert in langen farblosen Nadeln oder feinen Krystallplättchen, schmilzt bei 80° und sublimiert unzersetzt. Es

Spaltung auch aus der bei der Darstellung des Glucosids anfallenden ätherischen

ist leicht löslich in heißem Wasser, wenig in kaltem. Beim Erhitzen von Rhododendrol mit Salpetersäure tritt Rotfärbung auf, die auf Zusatz von Alkali nach Gelb umschlägt.

Auf Frösche wirkt Rhododendrol ähnlich wie Campher, bei Warmblütern ruft es keine Vergiftungserscheinungen hervor; es scheint im Harn mit Glucuronsäure gepaart zur Ausscheidung zu kommen.

Rhododendrin zeigt keine physiologische Wirksamkeit.

Sabbatin ist das Glucosid aus der Wurzel von Sabbatia Ellioti Steud., ein amorphes bräunliches Pulver, das in Wasser und Alkohol leicht löslich ist. Eine

1212 M. Bergmann und M. Gierth: Glucoside mit wenig bekannter Konstitution. Formel wurde nicht aufgestellt. Sabbatin wird medizinisch bei Dyspepsie,

Helminthin, Menstruationsstörungen, intermittierenden Fiebern (Malaria) und bei Schwächezuständen nach Infektionskrankheiten in Dosen von 0,01-0,02 g verwendet. Salipurposid. In den Zweigen und der Rinde der Purpurweide, Salix

purpurea L., kommt außer dem lange bekannten Salicin ein weiteres Glucosid vor, das von seinen Entdeckern C. Charaux und M. Rabaté (21b) nach dem biochemischen Verfahren aufgefunden und Salipurposid genannt wurde.

Zur Darstellung wurde 1 kg Rinde mit kochendem Alkohol erschöpft, die Auszüge im Vakuum eingedampft, der Rückstand mit 1 l heißem Wasser aufgenommen und die noch lauwarme Lösung mit Äther ausgeschüttelt. Die wäßrige

lose Nadeln, die im Vakuum 5,69% Krystallwasser abgeben. Oberhalb 100% verändert sich Salipurposid. Auf dem Maquenne-Bock schmilzt es scharf bei

Lösung schied allmählich Krystalle von Salipurposid ab. Das Rohprodukt wurde aus Wasser, aus 60 proz. Alkohol und wieder aus Wasser umkrystallisiert, wobei beachtet wurde, die Lösung nicht unnötig lange auf der Kochtemperatur zu halten. Die Ausbeute an Salipurposid betrug 1,4% der verwendeten frischen Rinde. Salipurposid bildet cremeweiße, lange, seidige, geschmack- und geruch-

227°. Es ist leicht löslich in Alkohol, Aceton und Essigester. Ein Teil Salipurposid löst sich in 50 Teilen kochendem Wasser, dagegen kaum in kaltem

Wasser. In Alkalien und Alkalicarbonaten löst sich Salipurposid mit gelboranger Farbe. Für ein Präparat mit 4,85% Krystallwasser ist das spezifische Drehungs-

vermögen $[\alpha]_D = -109.7^{\circ}$ in einer Lösung von 95 proz. Alkohol. Für das wasserfreie Salipurposid errechnet sich $[\alpha]_D = -116,9^{\circ}$. Salipurposid ist stickstoffrei. Fehlingsche Lösung wird durch Salipurposid nicht reduziert. Eisen-3-chlorid gibt eine hellbraune Farbreaktion. Durch Emulsin wird Salipurposid langsam, durch kochende 5 proz. Schwefel-

42,5% d-Glucose (krystallisiert erhalten) und 62,44% Salipurpol gefaßt. Salipurpol bildet farblose Krystalle vom Schmelzpunkt 256,50, die in Äther und Alkohol leicht, in Wasser unlöslich sind. In Alkalien löst sich Salipurpol

säure in wenigen Stunden weitgehend gespalten. Als Spaltprodukte wurden

unter Gelbfärbung. Mit Eisenchlorid gibt es eine intensive rotviolette Färbung. Auf Grund der Elementaranalysen von Glucosid und Aglucon stellen

CHARAUX und RABATÉ folgende Hydrolysengleichung auf: $C_{21}H_{22}O_{10} + H_2O \longrightarrow C_{15}H_{12}O_5 + C_6H_{12}O_6$

Aus der erwähnten Formel berechnen sich für das krystallwasserhaltige Glucosid 11/2 Mol Krystallwasser.

Salireposid. Aus der Rinde der Weidenart Salix repens L., in der das bekannte Glucosid Salicin vorkommt, konnte N. Wattiez (83a) ein weiteres

Glucosid, das Salireposid, isolieren, das als die Muttersubstanz des Weidenschwarz angesehen werden darf. Zur Darstellung wurde die Rinde mit 70 proz. Alkohol extrahiert, die Lösung bis zur Entfernung des Alkohols eingedampft und aus-

geäthert. Bei achttägigem Stehen der Ätherlösung schieden sich kleine, aus Nädelchen bestehende Kugeln von rohem Salireposid aus. Salireposid krystallisiert in farblosen, seidigen Nadeln, die bei 110° 3,46°/o Wasser abgeben, das sie an der Luft wieder aufnehmen. Das krystallwasser-

haltige Salireposid schmilzt bei 156-157°, wird wieder fest und schmilzt dann von neuem bei 206°. Es ist geruchlos, schmeckt deutlich bitter und löst sich in kaltem Alkohol und in kaltem Wasser schwer, in heißem Wasser und heißem Hydrolysenformel auf:

Salireposid praktisch unlöslich, in Aceton und Pyridin sehr leicht löslich. In Pyridin-Aceton-Lösung ist $[\alpha]_D = -36.8^{\circ}$ für die wasserfreie Substanz. Salireposid reduziert Fehlingsche Lösung nicht.

Hydrolyse. Durch Kochen mit 3 proz. Schwefelsäure wird Salireposid in

Alkohol und Essigester und Natriumhydroxydlösungen leicht. In Äther ist

5 Stunden hydrolysiert. Die klare Lösung wurde nach 20 Minuten grün und schied allmählich einen dunklen Niederschlag ab; Niederschlag und Flüssigkeit wurden mit Äther ausgezogen; die ätherische Lösung lieferte Benzoesäure. Die wäßrige Lösung enthielt 42,64% d-Glucose, die isoliert werden konnte. Auch durch Emulsin wurde Salireposid bei 37° unter Bildung eines amorphen braunen Niederschlages gespalten. Nach 27 Tagen enthielt die Hydrolysenflüssigkeit außer d-Glucose noch ein weiteres reduzierendes Produkt, das bei der Säurehydrolyse offenbar polymerisiert wird und dann nicht mehr reduziert. Mit Äther wurde wieder Benzoesäure isoliert. Die wäßrige Flüssigkeit reduzierte in der Wärme Fehlingsche Lösung, gab mit Ammoniak eine rotbraune Färbung und beim Erhitzen mit dem gleichen Volumen 6 proz. Schwefelsäure auf 100° zuerst eine Grünfärbung und schließlich einen schwarzen Niederschlag. Salireposid wird also bei der Hydrolyse in d-Glucose, Benzoesäure und ein Phenol gespalten und erinnert somit an das Populin, mit dem es jedoch nicht identisch ist. Auf

$$\begin{array}{ccc} C_{20}H_{22}O_{10} + H_2O & \longrightarrow & C_7H_6O_3 + C_7H_6O_2 + C_6H_{12}O_6 \\ \text{Salireposid} & \text{Penzoes\"{a}ure} & \text{Glucose} \end{array}$$

Salireposid gibt in schwefelsaurer Lösung eine hellbraune

Grund der Elementaranalysen und des Glucosegehalts stellt Wattiez folgende

Farbreaktion, die auf Zusatz von Salpetersäure orange wird und schwach grün fluoresciert. Die Lösung von Salireposid in Salpetersäure ist gelb, die Lösung in Salzsäure ist farblos und wird auf Zusatz von Nitrit orangerot. Eine Lösung von 0,01 g Salireposid in 5 cm³ 3 proz. alkoholischer Salzsäure wird nach 3 Minuten langem Erhitzen auf dem Wasserbad kirschrot. Mit Eisenchlorid gibt Salireposid eine blaue Farbreaktion.

Scabiosin. Aus der Wurzel von Scabiosa succina L., einer Dipsacacee, die früher viel als Volksmittel gegen Lungenkrankheiten und gegen Krätze verwendet wurde, konnten E. Bourquelot und M. Bridel (7b) das Glucosid Scabiosin isolieren. Von N. Wattiez (83b) wurde festgestellt, daß Scabiosin auch in den Blättern dieser Pflanze und in den Wurzeln und Blättern von Dipsacus arvensis vorkommt. Die chlorophyllhaltigen Teile beider Pflanzen enthalten außer dem Scabiosin neh β -Methylglucosid.

Scabiosin stellt ein farbloses amorphes Pulver dar, daß in Wasser, heißem Alkohol und Aceton leicht löslich ist. In wäßriger Lösung ist $[x]_D = -106,5^{\circ}$. Die wäßrige Lösung reduziert Fehlingsche Lösung so gut wie nicht. Der enzymolytische Reduktionskoeffizient beträgt 190. Durch verdünnte Schwefelsäure oder Emulsin wird Scabiosin in Glucose und einen gelbroten, in Wasser löslichen Körper gespalten.

Steviosid. Die Blätter von Kaà-hê-é (Stevia rebaudiana Bertoni), einer kleinen, in Paraguay heimischen Compositacee, enthalten ein zuckerhaltiges Prinzip, das von Dieterich (22c) als Eupatorin und Rebaudin, von Bertoni als Stevin bezeichnet wurde. Dieses Prinzip wurde neuerdings von M. Bridel und R. Lavielle (18d) in reiner Form isoliert, als Steviosid bezeichnet und eingehend untersucht.

Zur Darstellung wurden die Blätter mit kochendem 70 proz. Alkohol ausgezogen, der Alkohol abgedampft, der Rückstand mit Wasser aufgenommen

und mit Bleiessig versetzt. Aus dem Filtrat wurde das überschüssige Blei entfernt und die Lösung nach Filtration zur Trockne gedampft. Der Rückstand

wurde in Methylalkohol gelöst und die Lösung mit absolutem Alkohol versetzt, um Salze und organische Verunreinigungen abzuscheiden. Die Lösung wurde zur Trockne gedampft, der Rückstand wieder in Methylalkohol gelöst und das Steviosid aus der methylalkoholischen Lösung durch Äther gefällt. Nach mehr-

maligem Lösen in Methylalkohol und Ausfällen mit Äther wurde Steviosid krystallin. Zur letzten Reinigung wurde Steviosid aus Methylalkohol und schließlich aus absolutem Alkohol umkrystallisiert. Aus 1 kg trockenen Blättern wurden 60 g Steviosid erhalten. Steviosid bildet ein aus mikroskopischen Prismen bestehendes farbloses

und geruchloses Pulver, das in sehr kleiner Menge etwa 300 mal so süß wie Rohrzucker ist, in etwas größerer Menge bitter schmeckt. Auf dem MAQUENNE-Block schmilzt Steviosid bei 238-239°. Steviosid ist an der Luft haltbar, nur

ändert es je nach den Luftfeuchtigkeitsbedingungen seinen Wassergehalt. Der Wassergehalt von im Vakuum bei 50° getrocknetem Steviosid schwankte zwischen 5,85 und 8,52%. Steviosid ist leicht in Wasser, Alkohol und Methylalkohol, sehr wenig in feuchtem Essigester löslich und in Äther, Chloroform und Petroläther

unlöslich. Es reduziert Fehlingsche Lösung nur schwach; 1 g wasserfreies Steviosid hat das gleiche Reduktionsvermögen wie 0,03 g Glucose. In wäßriger Lösung ist das spezifische Drehungsvermögen für die wasserfreie Substanz $[\alpha]_D = -31.8^{\circ}$. Wäßrige Steviosidlösungen schäumen stark beim Bewegen.

Die 0.5 proz. wäßrige Steviosidlösung scheidet nach einigen Stunden verfilzte Nadeln eines Hydrats ab, das 10,43% Wasser enthält, bei 228-229% schmilzt

und $[\alpha]_D = -28,77^{\circ}$, auf die wasserfreie Substanz umgerechnet $-32,1^{\circ}$ zeigt. Emulsin, Hefe- und sonstige Fermentpräparate spalten Steviosid nicht, wohl aber der Verdauungssaft der Weinbergschnecke (Helix pomatica) bei mehr-

tägiger Einwirkung. Aus der Reaktionsflüssigkeit konnte das Aglucon Steviol und d-Glucose in krystallisierter Form isoliert werden. Steviol, C20H30O3, bildet feine lange Nadeln, die im Vakuum bei 50-550 9,150/0 Wasser abgeben und dann bei 217° schmelzen. Für die wasserfreie Substanz in 95 proz. Alkohol ist $[\alpha]_D = -94,66^{\circ}$. In Ammoniak ist Steviol leicht löslich; die ammoniakalische Lösung gibt auf Zusatz geringer Mengen Alkalilauge gelatinöse Niederschläge.

Steviol, das in absolutem Alkohol gelöst ist, verbraucht in Gegenwart von Phthalein Kalilauge im Verhälnis 56 KOH: 310,7 Steviol. Durch Eindampfen erhält man aus der Titrationslösung ein krystallisiertes Kaliumsalz, dessen wäßrige Lösung mit Alkalilauge wieder den obenerwähnten gelatinösen Niederschlag gibt. Die wäßrige Kaliumsalzlösung zersetzt sich beim Einleiten von Kohlendioxyd unter Abscheidung von krystallisiertem Steviol. Steviol dürfte

demnach keine Carbonsäure, sondern ein Phenol sein. Kocht man eine alkoholische Steviollösung mehrere Stunden mit 5 proz. Schwefelsäure, so lagert sich Steviol in ein Isomeres, das Isosteviol um. Isosteviol entsteht neben Glucose

auch bei der Spaltung des Steviosids mit 5 proz. Schwefelsäure. Isosteviol, $C_{20}H_{30}O_3$, bildet krystallwasserfreie, mikroskopische rhombische Tafeln vom Schmelzpunkt 234°. $[\alpha]_D = -78,24°$ in alkoholischer Lösung, -70,60° in verdünnter Ammoniaklösung. In den Löslichkeiten gleicht Isosteviol dem Steviol. Isosteviol bildet ebenfalls ein Kaliumsalz. Da bei der Spaltung von Steviosid 66,7% Glucose und 40,38% Aglucon auftreten, schreiben Bridel und Lavieille

dem Steviosid die Formel $C_{38}H_{60}O_{18}$ zu und stellen folgende Spaltungsgleichung auf : $C_{38}H_{60}O_{18} + 3H_2O \longrightarrow C_{20}H_{30}O_3 + 3C_6H_{12}O_6$ Steviosid Glucose bzw. Isosteviol

Im Steviosid dürfte demnach ein Glucosid vorliegen, das drei Glucosereste enthält. Da Steviosid selbst in wäßriger Lösung neutral reagiert, ist das sauer reagierende Hydroxyl des Steviols im Steviosid mit Glucose besetzt. Nach BRIDEL und LAVIEILLE ist es sehr wahrscheinlich, daß die drei Glucosemoleküle in Form eines Trisaccharids an das Steviol gebunden sind.

Reaktionen. Steviosidlösungen geben mit kalter, rascher mit warmer konzentrierter Schwefelsäure eine Gelbfärbung, die in Rot, Violettbraun und schließlich in Violett übergeht. In Eisessig gibt Steviosid mit etwas Schwefelsäure auf dem Wasserbade eine goldgelbe Färbung. Bromwasser, Natronlauge, Ammoniak, Eisenchlorid reagieren mit Steviosid nicht in erkennbarer Weise.

Swertiamarin wurde von T. Kariyone und Y. Matsushima (42) aus dem

Die Droge wird unter Zusatz von Calciumcarbonat mit heißem Alkohol ausgezogen, der Extrakt im Vakuum konzentriert, der Rückstand mit Wasser erschöpft, die abfiltrierte Lösung mit Bleiessig versetzt, filtriert, Schwefelwasser-

stoff eingeleitet, im Vakuum zur Sirupdicke eingedampft und der Rückstand mit heißem Essigester extrahiert. Beim Abkühlen dieses Extrakts in Kältemischung fällt ein gelber Niederschlag, der nach mehrmaligem Umfällen aus Essigester

farblos wird. Swertiamarin kann durch Lösen des amorphen Produktes in einem Gemisch von Alkohol und Chloroform (1:1) unter Zusatz von wenig Äther und ¹/₂jährigem Stehen in stäbchenförmigen Krystallen erhalten werden.

Es schmilzt bei 113—114°, nachdem es gegen 50° gesintert ist. $[\alpha]_n^{13} = -126,9°$ in Wasser. Bei der Hydrolyse mit Emulsin spaltet sich Swertiamarin in Erythrocentaurin und Glucose:

 $C_{16}H_{22}O_{10} + H_2O = C_{10}H_8O_3 + 2H_2O + C_6H_{12}O_6$. Erythrocentaurin soll nach MÉHU die Zusammensetzung C27H24O8 besitzen und

Legythrocentaurin soli nach Mehu die Zusammensetzung
$$C_{27}H_{24}U_8$$
 besitzen und bei 136° schmelzen. Jedoch gelang es Kariyone und Matsushima aus dem

japanischen Chirettagras, Swertia japonica Makino isoliert.

gewinnen. Bei Anwendung der Darstellungsmethode des Swertiamarins auf das Tausendgüldenkraut wird eine Substanz vom Schmelzpunkt 205-2070 erhalten, die

nordamerikanischen Tausendgüldenkraut (Erythrea centaurium) ein Erythrocentaurin von der Zusammensetzung C₁₀H₂O₃ und vom Schmelzpunkt 141° zu

durch Emulsin in Erythrocentaurin und Zucker gespalten wird und mit dem Erytaurin von Herissey und Bourdier (36) identisch sein könnte.

Taxicatin ist das Glucosid aus den Nadeln und Zweigen der Eibe, Taxus baccata, das von C. Lefebure (48a) nach dem Bourquelotschen Verfahren als

ein neues Glucosid aufgefunden und isoliert wurde.

Zur Darstellung nach Lefebyre kocht man 8 kg frische Zweige 20 Minuten

mit 26 l Wasser unter Zusatz von etwas Calciumcarbonat aus, preßt ab und verrührt den Preßrückstand mit 101 siedendem Wasser, preßt wieder ab und engt die vereinigten Flüssigkeiten im Vakuum in Gegenwart von Calciumcarbonat

zum Extrakt ein. Man zieht den Extrakt zehnmal mit 1500 cm³ neutralem Essigester in der Siedehitze aus, engt die Auszüge auf etwa 300 cm³ ein, entfernt die sich beim Erkalten abscheidenden Krystalle vom Schmelzpunkt 56-57° durch

Filtration, dampft das sirupöse Filtrat auf dem Wasserbad zur Trockne, nimmt den Rückstand zur Vertreibung der letzten Essigesterspuren mit wenig 95 proz. Alkohol auf und dampft wieder zur Trockne. Den Rückstand behandelt man mit 2500 cm³ Wasser. Das Glucosid geht in Lösung, während noch Reste des

bei 56-57° schmelzenden Körpers zurückbleiben. Man filtriert, versetzt das

Filtrat mit 700 cm³ Bleiessig, filtriert wieder, gibt 170 cm³ Ammoniak zu, verteilt den Niederschlag in 1000 cm³ Wasser und zersetzt ihn mit 10 proz. Schwefelsäure, filtriert und dampft das Filtrat im Vakuum zur Trockne. Den Rück-

stand kocht man fünfmal mit je 400 cm³ siedendem neutralen wasserfreien Essigester aus, dampft das Lösungsmittel ab und nimmt den Rückstand mit 100 cm³ 95 proz. Alkohol auf, dampft von neuem ein und überläßt den Rückstand der Krystallisation. Das mit Alkohol und Äther gewaschene Rohprodukt (8,5 g) zerreibt man zur Reinigung dreimal mit je 20 cm³ Äther und krystallisiert es

LEFEBURE die Formel C₁₃H₂₂O₂ zuschrieb, krystallisiert aus 95 proz. Alkohol wasserfrei, aus Wasser mit 2 Mol. Krystallwasser in farblosen Nadeln von schwach bitterem Geschmack. Die beiden Mole Krystallwasser werden erst bei 100° völlig abgegeben. Die krystallwasserhaltige Substanz schmilzt bei 1680 (korr.),

Die Taxuszweige sind im Winter am glucosidreichsten, während der Triebzeit im Frühjahr ist der Glucosidgehalt am geringsten. Das Taxicatin, dem

die krystallwasserfreie bei 169—170° (korr.). In wäßriger Lösung ist $[\alpha]_D = -72.9°$ (0,4230 g Substanz in 50 cm³ Wasser). Taxicatin ist bei 20⁶ in 59 Teilen Wasser

löslich; in Alkohol und Essigester ist es ziemlich löslich, in Äther und Chloroform unlöslich. Der enzymolytische Reduktionskoeffizient ist 296. Durch dreistündiges Erhitzen mit 2 proz. Schwefelsäure im Einschlußrohr auf dem Wasserbade oder durch Emulsin wird Taxicatin in 1 Mol. Glucose und

1 Mol. eines nicht krystallisierten Aglucons C₂H₁₂O₂ gespalten: $C_{13}H_{22}O_7 + H_2O \longrightarrow C_6H_{12}O_6 + C_7H_{12}O_2$.

wiederholt aus Alkohol und schließlich aus Wasser um.

Essigester und Chloroform leicht löslich. Reaktionen. Taxicatin gibt mit 1 Tropfen Salpetersäure, die salpetrige Säure enthält, sofort eine intensive Blaufärbung. Das Aglucon wird unter gleichen

Bedingungen lebhaft violett gefärbt. Mit Natriumhypochlorit und mit Eisenchlorid gibt Taxicatin keine Reaktion; das Aglucon gibt mit Natriumhypochlorit eine gelbe, mit Eisenchlorid eine violette Farbreaktion.

Thelephiin oder Sedumglucosid wurde von M. Bridel und L. Guignard (18c) aus den Blattstengeln und Wurzeln von Sedum Thelephium L., einer Crassulacee, isoliert. Thelephiin konnte nach langwieriger Reinigung in nahezu reinem Zu-

stand in Form eines amorphen Produktes erhalten werden, das in Wasser und in Chloroform löslich ist. In wäßriger Lösung ist das spezifische Drehungsvermögen $[\alpha]_D = -28.6^{\circ}$. Das Reduktionsvermögen von 1 g Glucosid entspricht dem von 0,103 g Glucose. Durch 3 proz. Schwefelsäure wird Thelephiin bei 1050 im Einschlußrohr in Glucose und ein rötliches Öl gespalten, das sich an der Oberfläche der Flüssigkeit ansammelt. Beim Öffnen des Einschlußrohrs tritt

ein aromatischer Geruch auf, der an Eucalyptol oder Terpineol erinnert. Läßt man Emulsin auf Thelephiin langsam einwirken, so fällt rasch ein weißer, perlmutterartiger Niederschlag und gleichzeitig verbreitet sich ein angenehmer Geruch, der an Geraniol erinnert. Auch bei der fermentativen Spaltung sammeln sich auf der Oberfläche der Spaltungsflüssigkeit Öltröpfehen an, die ätherlöslich sind.

Turpethin ist ein in den letzten Jahrzehnten nicht mehr untersuchtes Glucosid aus dem Turpethharz, dem von H. Spirgatis (73a) die Formel C₃₄H₅₆O₁₆ zugeschrieben wurde und das in seiner Zusammensetzung und seinen

Eigenschaften große Übereinstimmung mit dem Jalapin zeigt.

Zur Darstellung wurden die Wurzeln von Ipomoea turpethum R. Br., einer Convolvulacee, mit kaltem Wasser erschöpft, getrocknet, grob geschnitten und dann mehreremals mit Alkohol ausgezogen. Die bräunlichgefärbten alkoholischen Auszüge werden vereinigt, mit Wasser bis zur eben eintretenden Trübung versetzt und mit Tierkohle behandelt, der Alkohol abgezogen und das Harz mit Wasser gefällt. Das Harz enthält außer dem Turpethin noch zwei weitere Glucoside, das α - und β -Turpethein. Die Abtrennung des Turpethins erreicht man durch Behandlung mit Äther; das Turpethin ist ätherunlöslich, während α - und β -Turpethein ätherlöslich sind. Das Turpethin wird durch wiederholtes Lösen in absolutem Alkohol und Ausfällen mit Äther gereinigt.

Turpethin bildet eine amorphe, farb- und geruchlose Masse, die bei 100°

dunkelgelb, bei 120° braun wird und bei 154° schmilzt. Es ist unlöslich in Wasser, Chloroform, Benzol und Schwefelkohlenstoff, löslich in Alkohol und Eisessig. Turpethin ist linksdrehend. Mit konzentrierter Schwefelsäure gibt Turpethin eine rote Färbung. In Ätzalkali-, Alkalicarbonatlösungen und Barytwasser löst sich Turpethin unter Übergang in Turpethinsäure. Außerdem entstehen hierbei noch eine gelbe einbasische Säure $C_{10}H_{18}O_4$, Methylcrotonsäure und geringe Mengen einer anderen Säure, wahrscheinlich Methyl-äthyl-essigsäure. Salpetersäure oxydiert Turpethin zu Oxalsäure, Isobuttersäure und Sebacinsäure; Kaliumpermanganat oxydiert zu Oxalsäure, Isobuttersäure und Turpetholsäure. Durch verdünnte Mineralsäuren wird Turpethin nach Spirgatis in Zucker und Turpetholsäure, $C_{16}H_{32}O_4$, nach Kromer (45a) in Turpethol (= Anhydrid der Turpetholsäure), Isobuttersäure und eine dickflüssige Säure $C_{18}H_{28}O_5$ gespalten.

Turpetholsäure ist eine einbasische Säure der Zusammensetzung $C_{16}H_{32}O_4$, die in mikroskopischen, blendend weißen Nadeln vom Schmelzpunkt 70,5—71° krystallisiert und leicht in Alkohol, schwer in Äther löslich ist. Nur die Alkalisalze sind in Wasser löslich. Das Anhydrid der Turpetholsäure vom Schmelzpunkt 87,5°, das Turpethol $C_{16}H_{30}O_3$, geht leicht unter Wasseraufnahme wieder in Turpetholsäure über.

Turpethinsäure (s. oben) bildet eine amorphe, gelbliche Masse von säuerlich bitterem Geschmack, die bei 168° schmilzt, leicht löslich in Wasser und Alkohol und unlöslich in Äther, Petroläther, Chloroform und Benzol ist. Die Salze der Turpethinsäure sind fast alle leicht löslich.

 α - und β -Turpethein sind die ätherlöslichen Glucoside des Turpethharzes, die bei der Turpethindarstellung (vgl. dort) durch Behandlung mit absolutem Äther aus dem Harz abgetrennt werden. Der ätherlösliche Teil des Harzes wird durch Behandlung mit Petroläther in das in Petroläther leicht lösliche α -Turpethein und das in Petroläther schwer lösliche β -Turpethein zerlegt.

 α -Turpethein kann durch Barytwasser gelöst werden und liefert bei der Hydrolyse die nicht flüchtige Oxyfettsäure $C_{16}H_{32}O_3$, die isomer bzw. identisch mit Jalapinsäure, Ipomeolsäure und Tampicolsäure ist, und eine Fettsäure der C_5 -Reihe, wahrscheinlich eine Valeriansäure. Als Zuckerkomponente wurde Rhamnose festgestellt.

3-Turpethein liefert bei der Hydrolyse eine nicht flüchtige Fettsäure, eine flüchtige Fettsäure und als Zuckerkomponenten Rhodeose und Glucose.

Ulexosid wurde von M. Bridel und C. Béguin (15a) aus den frischen Blüten des Stechginsters (Ulex europaeus L.) gewonnen. Die Forscher bedienten sich zur Auffindung des biochemischen Verfahrens von M. Bridel und C. Charaux, das dem Verfahren von Bourquelot nachgebildet ist und mit Rhamnodiastase arbeitet.

1218 M. Bergmann und M. Gierth: Glucoside mit wenig bekannter Konstitution.

Zur Darstellung wurden die Blüten mit siedendem Alkohol extrahiert, der

Alkohol abgedampft, der wäßrige Rückstand mit Äther behandelt, um einen öligen Begleitstoff zu entfernen, und dann unter vermindertem Druck auf ein kleines

Es wurde aus Wasser, 30 proz. und schließlich 70 proz. Alkohol umkrystallisiert. Ulexosid bildet mikroskopisch kleine, quadratische weißgraue Blättchen, die im Vakuum bei 50° 4,46°/0 Wasser abgeben und bei 247° schmelzen. Für die

Volumen eingeengt. Im Verlauf von 9 Monaten krystallisierte das Ulexosid aus.

aus 70 proz. Alkohol umkrystallisierte und in 70 proz. Alkohol gelöste Substanz ist $[\alpha]_D = -51,9^{\circ}$. In Wasser ist Ulexosid unlöslich, in verdünnter Natronlauge

löst es sich leicht mit gelber Farbe, die rasch über Hellrot nach Blaurot umschlägt. Diese Reaktion erinnert an Rhamnicosid (17), die Muttersubstanz des China-

grüns oder Locao. Beim Erhitzen mit verdünnter Schwefelsäure entwickelt das Glucosid den für Methylpentosen charakteristischen Geruch nach Methylfurfurol. Durch Rhamnodiastase wird Ulexosid in noch nicht näher untersuchten

Zucker und ein cremeweißes krystallinisches Pulver, das Ulexogenol, gespalten. Ulexogenol schmilzt bei 261° und ist in Wasser unlöslich. In verdünnter Natronlauge löst es sich leicht mit gelber Farbe, die über Rot nach Grün umschlägt.

Unedosid. Aus den frischen Zweigen und Blättern des Sandbeerbaumes,

Unedo edulis Hg. und LINK, isolierten M. BRIDEL und C. BOURDOUIL (15b) in einer maximalen Ausbeute von 0,1°/00 ein krystallisiertes Glucosid Unedosid.

Zur Darstellung wurden die frischen Blätter 20 Minuten in 80 proz. Alkohol gekocht, zerkleinert, der Brei mit Alkohol erschöpft und die vereinigten alkoholischen Auszüge eingedampft, der Rückstand mit Wasser aufgenommen und mit Bleiacetat behandelt. Nach Abtrennen des Niederschlages wurde das Filtrat

Glucosid durch Behandlung mit einer Acetonlösung, die 10 % Wasser enthielt, entzogen. Der Acetonauszug wurde zur Trockne gedampft und der Rückstand mit Aceton, das 7% Wasser enthielt, ausgekocht. Aus der erkalteten Lösung krystallisierte das Glucosid in länglichen, zu Rosetten angeordneten Prismen von

bitterem Geschmack. Schmelzpunkt 225,5°. In 95 proz. Alkohol und Aceton

entbleit und im Vakuum zur Trockne gedampft. Dem Rückstand wurde das

ist Unedosid ziemlich löslich, in Essigester unlöslich. Wasser von Zimmertemperatur nimmt etwa 3% Unedosid auf; die wäßrige Lösung reagiert neutral. In wäßriger Lösung ist $[\alpha]_D = -112,4^{\circ}$, $[\alpha]_{5461} = -133,9^{\circ}$.

Unedosid zeige starkes Reduktionsvermögen, 1 g Glucosid entspricht in

seinem Reduktionsvermögen 0,853 g Glucose.

Bei der Hydrolyse mit 3 proz. Schwefelsäure entsteht neben reduzierenden

Zuckern (wahrscheinlich Glucose) ein schwarzer Niederschlag, der durch Zer-

setzung des Aglucons zustande kommt. Das Aglucon Unedol läßt sich durch

fermentative Spaltung von Unedosid mit Emulsin und Ausschütteln mit Äther gewinnen. Unedol ist krystallisiert; die Krystalle färben sich leicht rotbraun,

zeigen saure Reaktion und haben einen unangenehm adstringierenden Geschmack. In wäßriger Lösung geben sie mit Eisenchlorid eine bläuliche Farbreaktion.

Reaktionen. Unedosid löst sich in konzentrierter Salzsäure farblos und gibt auf Zusatz von Natriumhypochlorit eine gelbe Farbreaktion. Eisenchlorid gibt keine Farbreaktion. Durch ammoniakalische Silbernitratlösung wird Unedosid in der

Kälte nicht reduziert, wohl aber durch alkalische Kupfersulfatlösung in der Hitze.

Verbenalin, C₁₇H₂₅O₁₀, wurde von L. Bourdier (7) nach dem biochemischen Verfahren von Bourquelot in Verbena officinalis L. aufgefunden und daraus

isoliert. Es findet sich in allen Teilen der Pflanze, besonders reichlich in den Blütenständen.

Zur Darstellung werden die Blütenstände mit siedendem 90 proz. Alkohol bei Gegenwart von etwas Calciumcarbonat gekocht, der Auszug zum Extrakt eingeengt und mit wasserhaltigem Essigester ausgekocht. Dieser Auszug wird zur Trockne gedampft, der Rückstand in kaltem Wasser gelöst und die Lösung mit Äther ausgeschüttelt. Die wäßrige Flüssigkeit wird unter vermindertem Druck eingedampft, der Rückstand mit Essigester ausgekocht und die Auskochung eingedampft. Zur Ersparung organischer Lösungsmittel kann der Auszug des Pflanzenmaterials durch Fällen mit Erdalkali- oder Schwermetallsalzen (67) von der Hauptmenge der Ballaststoffe befreit werden. Das Glucosid

wird dann mit Ammoniak und Bleiessig aus dem Filtrat gefällt, der erhaltene Niederschlag entbleit. Die wäßrige Lösung enthält das Glucosid; sie wird unter vermindertem Druck eingeengt und aus dem Rückstand das Glucosid mit Essigester abgeschieden.

Verbenalin krystallisiert in farblosen, sehr bitterschmeckenden Nadeln vom Schmelzpunkt 178°. Bei 18° lösen 100 g Lösungsmittel: Wasser 21 g, absoluter Alkohol 1,1 g, Methylalkohol 4,1 g, wasserfreier Essigester 0,4 g und Aceton 0,9 g. In Äther und Chloroform ist Verbenalin unlöslich. [α]_D = —180,3° in wäßriger Lösung. Verbenalin reduziert ammoniakalische Silbernitratlösung, Fehlungsche Lösung nur in der Wärme.

Emulsin oder heiße verdünnte Schwefelsäure spalten in Glucose und einen hellgelben amorphen Körper. Das amorphe Produkt ist in absolutem Alkohol und in Äther löslich, in kaltem Wasser wenig löslich; leicht löst es sich in verdünnten Sodalösungen. Seine wäßrige Lösung rötet Lackmus selbst nach längerer Behandlung mit Calciumcarbonat und gibt mit Eisenchlorid eine dunkelviolette Färbung. Der amorphe Spaltkörper reduziert stark Fehlingsche Lösung und gibt mit essigsaurem Phenylhydrazin eine gelbbraune krystallinische Verbindung.!

 $\it Reaktionen$ des Verbenalins Durch konzentrierte Schwefelsäure wird Verbenalin schwarzbraun gefärbt, ebenso beim Erhitzen seiner Lösung mit etwas Salzsäure und Kaliumchlorat.

Die wäßrige Lösung des Glucosids wird weder durch neutrales noch durch basisches Bleiacetat gefällt. Verbenalin bildet mit essigsaurem Phenylhydrazin einen roten, aus mikroskopischen Sphärokrystallen bestehenden Niederschlag, mit Hydroxylamin eine krystallinische in Wasser unlösliche Verbindung, die sich ohne zu schmelzen bei 155° zersetzt.

Bei Fröschen verursacht Verbenalin Schleimabsonderung, Krämpfe und endlich vollständige Lähmung. Es beschleunigt die Blutgerinnung.

Vernonin ist ein glucosidischer Bitterstoff aus der Compositacee Vernonia nigritiana Oliv. et Hier, der die Formel $C_{10}H_{24}O_7$ haben soll. Zur Darstellung extrahiert man die Wurzel zuerst mit Chloroform, dann mit kochendem Alkohol. Der alkoholische Extrakt wird unter Zusatz von Calciumhydroxyd getrocknet und die gepulverte Masse mit Alkohol erschöpft. Das Filtrat wird eingedampft und der Rückstand durch Lösen in Wasser, Alkohol und Aceton unter Anwendung

von Tierkohle gereinigt.
Vernonin ist ein amorphes, etwas hygroskopisches weißes Pulver, das sich in Wasser, Äther und Chloroform löst. Die wäßrige Lösung ist schwach gelb gefärbt. In Schwefelsäure löst es sich mit brauner Farbe, die in Violett übergeht. Bei der Hydrolyse spaltet sich Vernonin in Glucose und einen harzartigen Körper,

Bei der Hydrolyse spaltet sich Vernonin in Glucose und einen narzartigen Korper, der die Formel $C_4H_{10}O_3$ haben soll.

Auf Tauben und Frösche hat Vernonin die gleiche Wirkung wie Digitalin, nur etwas schwächer.

1220 M. BERGMANN und M. GIERTH: Glucoside mit wenig bekannter Konstitution.

Viburnid wurde aus den Blättern der Caprifoliacee Viburnum sambucinum Rein. var. subserratum als eine amorphe, in Äther leicht lösliche Substanz erhalten, die nicht näher beschrieben wurde.

Villosin ist ein Glucosid unbekannter Konstitution aus der Wurzelrinde von Rubus villosus. Zur Darstellung wurde das alkoholische Perkolat der Rinde mit Ferrihydroxyd maceriert, das Filtrat destilliert, filtriert, mit Äther gemischt und zur Krystallisation stehengelassen.

Villosin bildet seidenglänzende bitterschmeckende Nadeln vom Schmelz-

punkt 173—175°, ist leicht löslich in Alkohol, Methylalkohol und Amylalkohol, schwer in Wasser, kaum in Äther und unlöslich in Chloroform. Durch verdünnte Säuren oder auch schon bei längerem Kochen mit Wasser wird Villosin in Zucker und Villosinsäure gespalten. Villosinsäure scheidet sich als ein harz-

artiger Körper aus, kann aber aus Äther krystallinisch erhalten werden.

Vincetoxicum in einer wasserlöslichen und einer wasserunlöslichen Modifikation isoliert. K. Kubler (47) erhielt bei der Untersuchung der Wurzeln dieser Pflanze lediglich wasserlösliches Vincetoxin. Zur Darstellung wurde das Pflanzenmaterial mit Wasser ausgezogen, die

Vincetoxin wurde von Tanret (78) aus der Asclepiadacee Cynanchum

Lösung mit Kochsalz gefällt, der Niederschlag in Chloroform gelöst, mit Tierkohle behandelt und das Lösungsmittel abgedampft. Der Rückstand wurde in Alkohol gelöst, mit Äther gefällt und mit Wasser behandelt. Die wasserlösliche Modifikation soll beim Schütteln in das Wasser gehen, die wasserunlösliche im

Ätheralkohol zurückbleiben. Das wasserlösliche Vincetoxin ist ein hellgelbes Pulver von stark bitterem Geschmack, das sich nach Tanret bei 130° zersetzt. Nach Kubler, der das

Glucosid nach der beim Condurangin beschriebenen Methode reinigte, bleibt es beim Erhitzen im Capillarrohr bis 146° unverändert und zersetzt sich bei 182° unter Gasentwicklung. Es ist leicht löslich in Wasser, Alkohol und Chloroform, und unlöslich in Äther. Von vielen Salzen wird es aus der Lösung gefällt. In l proz. wäßriger Lösung dreht es nach Kubler 1,50 nach links. Tanker gibt $[\alpha]_D = -50^{\circ}$ an. Kubler schreibt ihm die Bruttoformel $C_{50}H_{82}O_{20}$ zu. Im Molekül sollen 4 Methoxylgruppen enthalten sein. Durch 5 proz. Schwefelsäure wird dieses Vincetoxin in 1 Mol. Glucose und ein in Wasser unlösliches Produkt gespalten. Dabei soll ein intensiver aromatischer Geruch auftreten. Das unlösliche Produkt liefert bei der Behandlung mit alkoholischer Kalilauge keine

Das von Tanret beschriebene, in Wasser unlösliche Vincetoxin schmilzt bei 59°. Es ist unlöslich in Alkohol und in Wasser. Bei gleichzeitiger Anwesenheit des löslichen Vincetoxins ist es jedoch auch in Wasser löslich. Bei der Spaltung soll es einen amorphen Körper und Glucose liefern.

Vincetoxin zeigt gewisse Analogien mit Condurangin.

in kaltem Wasser.

Xylostein wurde aus den Beeren von Lonicera Xylosteum L. gewonnen. Zur Darstellung wurden die Früchte mit Alkohol erschöpft, die alkoholische Lösung

mit Kalkmilch digeriert, filtriert und der Alkohol aus dem Filtrat abdestilliert. Der Rückstand wurde mit Äther behandelt, der ätherische Extrakt vom Äther befreit, mit Wasser ausgekocht und mit Tierkohle behandelt. Beim Stehen krystallisierte das Glucosid in farblosen, bei 100° schmelzenden Nadeln aus. Es löst sich leicht in siedendem Wasser, in Äther und in Alkohol, sehr schwer

Zizyphid. Mit Zizyphid wurde ein Glucosid aus einer nicht näher bestimmten Zizyphusart (Rhamnacee) bezeichnet. Zizyphid wurde nicht näher beschrieben.

Literatur. (I) ARCHANGELSKI, K.: Arch. f. exp. Pathol. u. Pharmak. 46, 313 (1901). — (2) Asa-HINA, Y., u. M. AKUSU: Journ. Pharm. Soc. Jap. 1925, Nr. 523, 1. - (3) ASAHINA, Y.,

u. I. YAOI: Ebenda 1925, Nr. 523, 5.

(4) BERGMANN, M., u. G. MICHALIS: Ber. 60, 935 (1927). — (5) BERTOLO, P.: Giorn.

di Chim. Ind. ed Appl. 5, 391 (1923). — (6) Bosman, L. P.: Journ. Chem. Soc. 121, 969 (1922). — (7) BOURDIER: Arch. der Pharm. 246, 272 (1908). — (7a) BOURQUELOT, E., u.

M. BRIDEL: Compt. rend. 168, 701 (1919). — (7b) Ebenda 170, 486 (1920). — (8) BOURQUELOT, E., u. H. HÉRISSEY: Compt. rend. 134, 1441 (1902); 138, 1114 (1904); Ann. Chim.

phys. [8] 4, 289 (1905). — (9) Compt. rend. 170, 1545 (1920). — (10) BRIDEL, M.: Ebenda 152, 1694 (1911). — (11) Ebenda 176, 1742 (1923). — (12) Journ. Pharm. et Chim. [7] 8, 241 (1913). — (13) Ebenda [7] 29, 96 (1924). — (14) Ebenda [8] 1, 371 (1925). — (15) BRIDEL, M., u. C. BÉGUIN: Compt. rend. 182, 157 (1926). — (15a) Ebenda 183, 75 (1926). — (15b) BRIDEL, M., u. C. BOURDOULI: JOURN. Pharm. et Chim. [8] 12, 241

(1930). — (16) BRIDEL, M., u. C. CHARAUX: Compt. rend. 178, 1839 (1924). — (17) Ebenda 180, 1047 (1925). — (18) Ebenda 190, 202, 387 (1930). — (18a) BRIDEL, M., u. A. CRAMER:

Ebenda 193, 748 (1931). — (18b) BRIDEL, M., u. P. DELAUNEY: Ebenda 177, 776 (1923), — (18c) BRIDEL, M., u. L. GUIGNARD: Ebenda 174, 186 (1922). — (18d) BRIDEL, M., u. R. LAVIEILLE: Ebenda 192, 1123 (1931); Bull. Soc. Chim. biol. 13, 604 (1931); Compt. rend. 193, 72 (1931); Journ. Pharmac. Chim. [8] 14, 321 (1931). — (19) BRUNNER, H., u.

(22) Davies, L. A., u. R. Adams: Journ. Amer. Chem. Soc. 50, 1749 (1928). — (22a) Delauney, P.: Compt. rend. 171, 435 (1920); 176, 598 (1923). — (22b) Ebenda 180, 224 (1925). — (22c) Dieterich: Pharm. Zentralhalle 50, 435, 458 (1909). — (23) Dustan u. SHORT: Pharm. Journ. [3] 14, 1025. — (24) DUYSTER, M.: Pharm. Weekblad 60, 777 (1923). (24a) EGGLETON, W. W., O. F. BLACK u. J. W. KELLY: Journ. Agricult. Research

41, 715 (1930). — (25) EIJEMAN: Rec. trav. chim. Pays-Bas 2, 201 (1883). (25a) FANTL, P., u. S. J. SALEM: Biochem. Ztsch. 226, 166 (1930). — (26) FEYERTAG, E., u. J. ZELLNER: Monatshefte 47, 601 (1927). — (26a) FISCHER, E., u. B. HELFERICH: Liebigs Ann. 383, 83 (1911). — (27) FISCHER, E., u. C. LIEBERMANN: Ber. 26, 2415

(30) Hartwich, C., nach E. Schmidt: Lehrbuch der pharmazeutischen Chemie, 5. Aufl., 2, 2. Abt., 1986. (1911). — (31) HEINRICH, G.: Biochem. Ztschr. 88, 13 (1918). — (32) Ebenda 88, 131 (1918). — (33) HÉRISSEY, H.: Compt. rend. 179, 1419 (1924). — (34) Ébenda 180, 1695 (1925). — (35) Ebenda 184, 1674 (1927). — (36) HÉRISSEY, H., u. L. BOURDIER: Journ. Pharm. et Chim. [6] 28, 252 (1908). — (37) HESSE, E.: Amer. Pat. 1695656. — (38) HOEHNEL,

(39) KANGER: Chem.-Ztg. 27, 794 (1903). — (40) KARIYONE, T., u. K. KONDO: Journ. Pharm. Soc. Jap. 48, 90 (1928). — (41) Kariyone, T., u. Y. Matsushima: Ebenda 1927, Nr 540, 25. — (42) Ebenda 1927, Nr 540, 27; 49, 107 (1929). — (43) Kariyone, T., u. T. Sato: Ebenda 50, 17 (1930). — (44) Kromer: Arch. der Pharm. 239, 373 (1901). — (45) Ebenda 239, 391 (1901). — (45a) Pharm. Ztschr. f. Rußland 31, 725 (1892). — (46) Kromayer: Arch. der Pharm. 150, 27 (1862). — (47) Kubler, K.: Ebenda 246, 660 (1908). — (48) Ebenda

(49) LENDRICH: Arch. der Pharm. 230, 49 (1892). — (50) LIEBERMANN, C., u. F. GIESEL:

(52) MALACARNE, M.: Giorn. Farm. Chim. 59, 160 (1910). — (53) MARANON: Philippine Journ. of Science 33, 357 (1927). — (54) Masson: Journ. Pharm. et Chim. [5] 27, 300 (1893). — (55) Мауев, W.: Liebigs Ann. 125, 129 (1855). — (56) Ме́ни: Journ. Pharm. et Chim. 3, 265 (1866); 10, 454 (1870); 12, 56 (1871). — (57) MÜLLER U. RUMMEL: Chem. Ztg. 1880, 189.

(59) OPPENHEIMER, C.: Die Fermente und ihre Wirkungen 1, 601. Leipzig: G. Thieme

(60) Pelletier u. Caventou: Journ. Pharm. [2] 7, 112 (1821). — (61) Power: Journ. Chem. Soc 93, 908 (1908); 95, 249 (1909). — (62) POWER, F. B., u. C. W. MOORE: Pharm. Journ. [4] 29, 501 (1919). — (63) POWER, F. B., u. H. ROGERSON: Journ. Chem. Soc. 101, 1 (1912). — (64) POWER, F. B., u. F. TUTIN: 54. Jahresvers. d. Amer. Pharm. Assoc. zu

(1925). — (21b) CHARAUX, C., u. M. RABATÉ: Ebenda 192, 1478 (1931).

(1893). — (28) FREUDENBERG, K., u. K. RASCHIG: Ber. 62, 373 (1929).

246, 620 (1908). — (48a) LEFEBURE, C.: Ebenda 245, 486 (1907).

Ber. 16, 926 (1883). — (51) LUDWIG: Arch. der Pharm. 186, 64 (1868).

(58) NIRMAL KUMAR SEN: Journ. Ind. Chem. Soc. 7, 83 (1930).

(29) Goris, A.: Compt. rend. 176, 1826 (1923).

(20) CADET DES GASSICOURT: Journ. Pharm. et Chim. 3, 495. — (21) CHAMPENOIS, G.: Compt. rend. 133, 885 (1901). — (21a) CHARAUX, C., u. P. DELAUNEY: Ebenda 180, 1770

E. CHUARD: Ber. 19, 595 (1886).

M.: Arch. der Pharm. 234, 647 (1896).

1925.

1222 W. Thies und C. Wehmer: Vorkommen von Glucosiden wenig bekannter Konstitution. Indianapolis September 1906.. London: Wellcome Chem. Res. Lab. Separatdruck. — (65) PYMAN, F. L.: Journ. Chem. Soc. 91, 1228 (1907).

(66) REQUIER: Journ. Pharm. et Chim. [6] 20, 148, 213 (1904). — (67) RIEDEL, J. D.: DRP. Nr 358873 (1922). — (68) RIJN, J. J. L. VAN: Arch. der Pharm. 235, 332 (1897). — (69) ROSENTHALER, L.: Schweiz. Apoth.-Ztg. 61, 398 (1923). (70) Saha, H., u. K. N. Choudhury: Journ. Chem. Soc. 121, 1044 (1922). — (71) SCHUTZE: Chem. Zentralblatt 1887, 868. — (72) SIEBURG, E.: Arch. der Pharm. 251, 154

(1913). — (73) Silber: Über die Bestandteile der Bryoniawurzel. Inaug. Dissert., Erlangen

(74) THAETER, K.: Arch. der Pharm. 235, 414 (1897). — (75) TAHARA, Y.: Ber. 24, 2579

(1891). — (76) TANRET, G.: Bull. Soc. Chim. [3] 33, 1064 (1905). — (77) Ebenda [3] 33, 1073 (1905). — (78) Compt. rend. 100, 277 (1887). — (79) Ebenda 141, 263 (1905). — (80) Tocco, L.: Arch. internat. Pharmacodyn. et Thér. 26, 171 (1922).

(81) VOTOČEK, E.: Ztschr. f. Zuckerind. Böhmen 24, 248 (1900); 25, 297 (1901); 26, 15 (1902); 28, 209 (1904); 30, 20 (1906). — (82) VOTOČEK, E., u. F. RÁC: Collect. Trav. chim. Tchecosl. 1, 239 (1929). — (83) VOTOČEK, E., u. VONDRÁČEK: Ztschr. f. Zuckerind. Böhmen **30,** 117 (1905).

(83a) Wattiez, N.: Bull. Soc. Chim. biol. 13, 658 (1931). — (83b) Journ. Pharm. Belg. 7, 81 (1925); Bull. Soc. Chim. biol. 8, 501 (1926). — (84) WIELAND, H., u. M. ERLENBACH: Liebigs Ann. 453, 83 (1927). — (85) WIELAND, H., u. T. HOSHINO: Ebenda 479, 179 (1930). — (85 a) WIELAND, H., u. S. UTZINO: Ebenda 488, 242 (1931). — (85 b) WIELAND, H., u. K. KRAUS; Ebenda 497, 140 (1932). (86) Zellner, J.: Monatshefte 50, 211 (1928). — (87) Zotos: Ein Beitrag zur Kenntnis des Cerberins. Inaug.-Dissert., Dorpat 1892.

Systematische Verbreitung und Vorkommen von Glucosiden wenig bekannter Konstitution¹ ².

Von W. THIES und C. WEHMER, Hannover.

1. Absinthiin, $C_{30}H_{40}O_8$ ($C_{15}H_{20}O_4$).

Vorkommen: In zwei Species einer Gattung.

Fam. Compositae: Artemisia arborescens L. (Triebspitzen). — A. Absinthium L. (Absin-

thium vulgare Lam.), Absinth, Wermut (Kraut und Blüten). 2. Acocantherin³ und Acocanthin, C₃₂H₅₀O₁₂.

3. ,, Acorin", C36H50O6 (?).

4. Adonidin (Adonidosid), C25H40O10, und Adonin, C24H40O9.

Fam. Araceae: Acorus Calamus L., Kalmus; im Wurzelstock (Kalmuswurzel). Nach

Fam. Ranunculaceae: Adonis vernalis L., Adonis röschen (Blätter = Droge): Adonin neben Adonidin, letzteres nach neuerer Untersuchung fraglich; im Wurzelstock: Adonidin. — A. aestivalis L. (ganze Pflanze, vor Blüte); Glucosid C25 H40O10, vielleicht mit Adonin identisch. — A. amurensis Reg. u. Radl. (Wurzel); Adonin. — A. autum nalis L., wie vorige, anscheinend! — A. Cupaniana Guss. (= A. microcarpa DC.) (Wurzelstock); Adonidin! — Nach späterer Angabe (1918) ist Adonidin zweifelhaft!

² Viele der hier genannten Stoffe sind chemisch nicht näher bekannt und nur der Vollständigkeit halber mit aufgeführt, weil sie in der Literatur noch genannt werden, auch zu weiteren Untersuchungen anregen können; kaum die Hälfte kann als einigermaßen gut

3 E. Merck, (Index 1929, 6. Aufl., S. 351) setzt Acocanthin = Ouabain amorph (= Abyssinin, Carissin) und Acocantherin = Strophantin crist. D. A. B. VI (Ouabain crist.). ZEMPLÉN u. NORD (ABDERHALDEN: Biologische Arbeitsmethoden, I. Teil 5, S. 436, 1922) lassen Ouabain, Strophantin und Acocantherin eine homologe Reihe bilden (C30-C32).

Vorkommen:

Fam. Apocynaceae: Carissa Schimperi DC. (= Acocanthera Sch. B. et H.); im Pfeil-

A. Ouabaio Cath. (Carissa O. [?]); Acocantherin im Holz.

Vorkommen:

gift aus Holz und Zweigen. — Acocanthera abyssinica Schum.; wie vorige. —

anderem kein einheitlicher Körper.

Vorkommen: Nur in einer Familie.

Literaturnachweise: Siehe S. 638.

definiert gelten, der Name an sich sagt nichts.

1894. — (73a) Spirgatis, H.: Liebigs Ann. 139, 41 (1866).

Vorkommen:

Angabe!

Fam. Anonaceae: Xylopia aethiopica Rich. (Anona a. Dun.), "Äthiopischer Pfeffer"; in den Früchten (Meleguetapfeffer, Mohrenpfeffer).

Anonacein¹ (keine Formel!).

6. Alliin (keine Formel!). Vorkommen:

Fam. Liliaceae: Allium sativum L. var. vulgare (Porrum s. MILL.), Knoblauch; in der Zwiehel.

7. Amanitoxin (keine Formel!)(?). Vorkommen:

Fam. Agaricaceae (Pilze): Agaricus phalloides Fr. (= Amanita phalloides Phoeb.);

neben dem angeblich glucosidischen Alkaloid Amanitin.

8. Androsin, C₁₅H₂₀O₂(?).

Vorkommen:

Fam. Apocynaceae: Apocynum androsaemifolium L.; im Rhizom, neben Glucosid Apocynamarin.

9. "Antimellin" (keine Formel!)(?). Vorkommen:

Fam. Myrtaceae: Eugenia Jambolana Lam. (Syzygium J. DC.), Jamboo; in Frucht bzw. Samen. Alte Angabe, später nicht gefunden!

10. "Apocynein" (keine Formel!).

 ${f Vorkommen}:$

Fam. Apocynaceae: Apocynum cannabinum L., Canadischer Hanf; im Rhizom.

Alte Angabe!

11. Apocyntein (keine Formel!).

Vorkommen: Fam. Apocynaceae: Apocynum venetum L., "Kendyr"; in den Schößlingen. Alte

12. Aporetin (keine Formel!) (?). Vorkommen:

Fam. Polygonaceae: Rheum palmatum L. (= Rh. tanguticum Tschirch) und Rh. officinale Baill.; im Wurzelstock = Chinesischer Rhabarber. — Rh. Emodi Wall.;

im Wurzelstock = Himalaya-Rhabarber. Alte Angaben!

13. Aralin (keine Formel!)(?). Vorkommen:

Fam. Araliaceae: Aralia spinosa L.; in der Rinde. Alte Angabe!

14. Aralin (keine Formel!)(?). Vorkommen:

Fam. Araliaceae: Aralia japonica Theo. (A. Sieboldii hort., Fatsia japonica DC.); in den Blättern.

15. "Araçin" (keine Formel!)(?). Vorkommen:

Fam. Myrtaceae: Psidium Araça RAD.; in den Blättern.

Arbutinin s. S. 1032.

16. Arganin (Arganiid) (keine Formel!)(?). Vorkommen:

Fam. Sapotaceae: Argania Sideroxylon Röm. et Schult. (Sideroxylon spinosum L.), "Argan tree"; im Samen.

17. Asclepiadin (keine Formel!)(?).

Vorkommen: Fam. Asclepiadaceae: Im Kraut folgender: Asclepias currassavica L. — A. tuberosa L.

— A. syriaca L. (A. cornuti Dec.), Syrische Seidenpflanze. — A. incarnata L. —

Morrenia brachystephana Griser.; zweifelhafte Angabe!

18. , Asebotin" $(= Phlorhizin)^2$, $C_{24}H_{28}O_{12}$.

Vorkommen: Bislang nur in einer Familie angegeben, ist nach neuester Angabe (1931) mit Phlorhizin identisch, s. S. 849.

1 Ist nach anderen Alkaloid (MERCK: Index, 6. Aufl., S. 358. 1929).

² Andere Schreibarten sind unrichtig (s. Merck: Wissenschaftliche Abhandlungen Nr. 36. Glucoside, S. 79).

1224 W. Thies und C. Wehmer: Vorkommen von Glucosiden wenig bekannter Konstitution. Fam. Ericaceae: Pieris japonica Don. (Andromeda j. Theg.); Blätter (neben Aseboquercitrin und Asebotoxin). - Kalmia latifolia L., "Mountain Laurel" (Blätter). Früher auch als Kalmiin angegeben.

19. Aseboquercitrin, $C_{43}H_{22}O_{13}$.

= Boldoblätter (ob identisch mit Alkaloid Boldin?). 28. Bryonidin (keine Formel!).

Fam. Cucurbitaceae: Bryonia alba L., Schwarzbeerige Weiße Zaunrübe; Rhizom (neben Bryonin). 29. Bryonin, C₃₄H₅₀O₉ (?)2.

zweifelhaft! (neben Bryonol). - B. alba L., Schwarzbeerige Weiße Zaunrübe;

Fam. Cucurbitaceae: Bryonia divica Jaca., Rotbeerige Zaunrübe (Rhizom);

30. Bryonol, C₂₂H₃₆O₄ (s. Bd. 2, S. 754).

¹ Im Interesse einer einheitlichen Nomenklatur empfiehlt sich, für die Gruppe der Glucoside die seit langem übliche Endung in beizubehalten; obschon die Endung id vorzuziehen wäre, scheint es doch unmöglich, die 100 altgebräuchlichen Namen zu ändern, s. auch

31. Bursasäure (keine Formel!) (?). Vorkommen: Fam. Cruciferae: Capsella bursa pastoris Mnch., Hirtentäschelkraut; im Kraut.

Vorkommen: Nur für Bryonia angegeben.

27. Boldin (Boldoglucosid, Boldoglucin), C₃₀H₅₂O₈. Vorkommen: Bislang nur in einer Pflanze. Fam. Monimiacene: Peumus Boldus Balli. (Boldea fragrans Juss.), in den Blättern

Vorkommen:

Rhizom (neben Bryonidin).

Note 1 auf S. 846 und Note 1 auf S. 1035.

² Angegeben sind auch $C_{62}H_{93}O_{31}$ und $C_{48}H_{80}O_{19}$.

26. Bocagein (keine Formel!)(?). Vorkommen: Fam. Anonaceae: Bocagea Dalzellii Hook.; in Blättern.

25. Blepharin (keine Formel!)(?). Vorkommen: Fam. Acanthaceae: Blepharis edulis Pers., im Samen.

Vorkommen: Nur in einer Pflanze nachgewiesen. Fam. Leguminosae (Papilionatae): Baptisia tinctoria R. B. (Sophora t. L.), "Wilder Indigo" (Wurzel), (neben Pseudobaptisin).

Vorkommen: Nur in einer Pflanze. Fam. Rutaceae (Aurantioideae): Citrus Bigaralia Resso (C. Aurantium L. subsp. amara L. var. Bigaradia), Pomeranzenbaum; im Fruchtfleisch (neben Hesperidin und Isohesperidin). 23. Bailloniin (Bailloniosid) (keine Formel!). Vorkommen:

24. Baptin (keine Formel) und Baptisin, C₂₆H₃₂O₁₄.

Fam. Verbenaceae: Baillonia spicata H. Bn. (junge beblätterte Zweige).

20. Atractylin (Atractylsäure, Carlininsäure). Vorkommen: Als Kaliumsalz C₃₀H₅₂O₁₈S₂K₂ in einer Pflanze. Fam. Compositae: Atractylis gummifera L. (Carlina g. Less., Carthamus g. Lam.), Leimdistel (Wurzel). 21. Aucubin, s. Rhinanthin, Nr. 166.

22. Aurantiamarin, C₂₂H₃₁O₁₅.

Fam. Ericaceae: Pieris japonica Don. (Andromeda j. Theg.); in den Blättern (neben Asebotin).

Vorkommen: Nur in einer Pflanze.

Vorkommen: Bislang nur einmal aufgefunden.

Fam. Rubiaceae (Coffeoideae): Canthium glabriflorum HIER. (= Plectronia g. SCHUM.), Calmatambabaum (Rinde). Abstammung der Rinde ist nicht sicher!

33. Calycanthin, C₂₅H₂₈O₁₇ (?).

Vorkommen:

Fam. Calycanthaceae: Calycanthus floridus L., Gewürznelkenstrauch (Rinde), nach alter Angabe ein kryst. Glucosid Calycanthin, vielleicht identisch mit dem ebenfalls angegebenen Alkaloid Calycanthin?

34. Camellin, CasHasOz1.

Vorkommen:

saft des Krautes.

Vorkommen:

Vorkommen:

marin).

Fam. Theaceae: Camellia japonica L., Japanischer Ziertee, Camelie: im Samen.

35. Campanulin $(C_{12}H_{19}O_8?)$. Vorkommen: Nach neuerer Angabe (1928) in einer Campanula-Art gefunden. Fam. Campanulaceae: Campanula Trachelium L., Nessel-Glockenblume; im Milch-

36. Capsularin, C22H36Os.

Vorkommen:

Fam. Tiliaceae: Corchorus capsularis L., Jutepflanze; in den Blättern (vgl. Glucosid Corchorin im Samen, Nr. 65).

37. Caraganin (keine Formel!).

Vorkommen:

Fam. Leguminosae (Papilionatae): Caragana arborescens Lam., Blasenstrauch (Blätter).

38. "Carissin" (keine Formel!).

Vorkommen: Fam. Apocynaceae: Carissa ovata R. Br. var. stolonifera Baill.; in der Rinde. Vgl. auch Acocanthin, Nr. 2, S. 1222.

39. Carposin (Carposid) (keine Formel!).

Fam. Caricaceae: Carica Papaya L. (Papaya vulgaris DC.), Melonenbaum (Blätter). 40. Cassiaglaucid (keine Formel!).

Fam. Leguminosae (Caesalpinioideae): Cassia glauca L.M.; im Samen (Farbstoff-

glucosid).

41. Castelin, C15H22O8.

Vorkommen: Fam. Simarubaceae: Castela Nicholsoni HOOK., im Kraut (neben Bitterstoff Castel-

42. Castilloid (keine Formel!) (?). Vorkommen:

Fam. Moraceae (Moroideae): Castilloa elastica Cerv.; im Milchsaft.

43. Catalpin (keine Formel!) (?).

Vorkommen:

Fam. Bignoniaceae: Catalpa bignonioides Walt. (Bignonia Catalpa L.), Trompetenbaum; in der Rinde. Alte Angabe! - Oroxylum indicum VENT. (Calosanthes i. MART.); in der Rinde. Zweifelhafte Angabe!

44. Centaurin, siehe Cnicin, Nr. 62, S. 1227.

45. Cephalanthin, C₂₂H₃₄O₆, und Cephalin (keine Formel!).

Vorkommen: Fam. Rubiaceae (Cinchonoideae): Cephalanthus occidentalis L., in der Rinde (neben

Cephalanthus-Gerbsäure und Cephalanthus-Saponin).

Früher angegeben: $C_{53}H_{84}O_{19}$ (1878 und 1893).

1226 W. Thies und C. Wehmer: Vorkommen von Glucosiden wenig bekannter Konstitution.

46. Cerberid, C₂₅H₃₈O₁₂.

Vorkommen: Fam. Apocynaceae: Thevetia Yccotli DC. (Cerbera thevethoides H. B.); im Samen, neben Glucosid Thevetosin.

47. Cerberin, C₂₇H₄₀O₂.

Fam. Apocynaceae: Cerbera Odollam GAERTN.; im Samen (neben Bitterstoff Odollin).

48. "Cheiranthin", C₅H₉O₂S₂N. Vorkommen: Fam. Cruciferae: Cheiranthus Cheiri L., Goldlack; in Blättern und Samen. Ältere Angabe, ist wohl späteres Glucocheirolin.

49. Chellolglucosid, C₁₉H₂₀O₁₀.

Vorkommen: In einer Pflanze nachgewiesen (1930). Fam. Umbelliferae: Ammi Visnaga LAM.; im Samen (neben Glucosid , Kellin").

50. Chinovin (Chinovabitter, "Chinovasäure"), C38H62O111.

Vorkommen: Besonders in Chinarinden als α - und β -Chinovin.

1. a-Chinovin:

Fam. Rosaceae (Rosoideae): Potentilla Tormentilla Schrk. (Tormentilla officinalis Sm.),

Tormentill, im Wurzelstock = Tormentillwurzel. Fam. Rutaceae (Rutoideae): Esenbeckia febrifuga Juss. (Evodia f. St. Htl.); in Rinde

(neben Glucosid Esenbecksäure). Fam. Rubiaceae (Cinchonoideae): In den Rinden (Echte Chinarinden), auch Blättern

Vorkommen:

Wurzel.

Vorkommen:

und Blüten, folgender: Cinchona succiruba PAV. (Rote Chinarinde). — C. Calisaya Weddeliana Ktze.) (Gelbe oder Echte Königschina): "Chinovasäure". — C. lanceolata R. et P. und C. micrantha R. et P. (Grave und Braune Lima-China oder Huanuco-China): "Chinovasäure". — C. lancifolia Mutis (C. angustifolia PAV. (Carthagenarinde oder Bogotarinde): "Chinovasäure". — C. cordijolia Mut. (C. pubescens Vahl. (China flava fibrosa); wie vorige! — C. officinalis Hook. (Loxa-China). — C. Ledgeriana Moens. (C. Calisaya var. Ledgeriana How.) (Gelbe Königschina). — C. Pahudiana How. — C. lutea PAV. — C. pubescens Wedd. (China flava dura)²: "Chinovasäure". — C. Obaldiana Klsch. (?), wie vorige. In den "Falschen Chinarinden" folgender: Ladenbergia hexandra KL. (Cascarilla h.

Wedd.), (Rinde als China nova brasiliensis). — L. magnifolia Kltz. (Cascarilla m. R. et P., C. magna Wedd.), China nova surinamensis, Ch. rosea, Ch. Savanilla, Ch. Bogotensis: "Chinovasäure" nach alter Angabe! — L. oblongifolia Karst. 2. B-Chinovin.

In der Gattung Remijia (Cuprearinden): Remijia pedunculata Fl. (Cinchona p. KARST.) (Rinde = Cuprearinde, "China Cuprea"). — R. Purdieana WEDD. (frühere Cinchonaminrinde). — R. Vellozii DC. (China brasiliana de Minas). 51. Chionanthin, C22H28O19.

Fam. Oleaceae: Chionanthus virginica L., Giftesche; in der Rinde von Stamm und

52. Chlorocodonin (keine Formel!) (?).

Vorkommen:

Fam. Asclepiadaceae: Chlorocodon Whiteii Hook. f.; in der Chlorocodonwurzel.

53. Chlorogenin (Asperulosin, Asperulosid, Rubichlorsäure) (keine Formel!).

Vorkommen: Nur bei Rubiaceen; im Kraut, auch in Wurzel und Frucht.

Fam. Rubiaceae (Cinchonoideae): Als Rubichlorsäure bei folgenden: Oldenlandia um-

bellata L. (Wurzelstock = Chaywurzel). — Gardenia grandiflora Lour. (G. calyculata Roxb.) (Früchte = "Chinesische Gelbschoten"). — (Coffeoideae): Morinda umbellata L.

(Wurzelrinde = "Mang-Koudou"). — Rubia tinctorum L., Krapp, in Wurzel (Krappwurzel), auch in Blättern; als Chlorogenin. — R. peregrina L. — Im Kraut folgender als Asperulosin: Galium Aparine L., Kletterndes Labkraut. — G. verum L., Echtes

 1 Nach anderen auch: $\rm C_{30}H_{48}O_8$ und $\rm C_{39}H_{64}O_{11}$. 2 Diese Rinde auch von C. cordifolia Mut. und C. lancifolia Mut.; die Angaben über se Chinarinden sind gutenteils älteren Datums

Labkraut. — G. Mollugo L., Gemeines Labkraut. — G. cruciata Scor., Kreuz-

Glucoside wenig bekannter Konstitution. 1227

blättriges Labkraut. — Asperula tinctoria L. — A. odorata L., Wohlriechender Waldmeister. — Sherardia arvensis L. — Manettia bicolor PAXT. — Paederia foetida L. (halbgetrocknete Zweige). — Putoria calabarica (L. f.) Pers. (frische beblätterte Zweige). — Leptodermis lanceolata Wall. (Blätter und Zweige). — Seriosa

foetida Comm. (Blätter und frische Zweige). — Coprosma Baueriana Hook., C. lucida Forst. und C. robusta Ravue (frische Blätter). — Concianella stylosa Trin. (ebenso).

54. Chrysophyllin (keine Formel!).

Vorkommen: Fam. Sapotaceae: Chrysophyllum imperiale B. et Hook., in Rinde (neben Cumarin).

55. Chydenanthin, C₂₁H₃₄O₁₀. Vorkommen:

Fam. Lecythidaceae: Chydenanthus excelsus Miers. (Barringtonia e. Bl.), im Samen.

56. Cichorium (Cichorium glucosid), C32H34O19. Vorkommen:

Fam. Compositae: Centaurea Cyanus L., Kornblume (Blüten), Cichoriumglucosid bzw. Cichorigenin, nach alter Angabe! — Cichorium Intybus L., Cichorie (Blüten);

wie vorige! 57. Citrullol.

Vorkommen: Siehe Bd. 2, S. 754.

Vorkommen:

Vorkommen:

58. "Clandestin" (keine Formel!), wahrscheinlich identisch mit Meliatin.

Fam. Scrophulariaceae: Lathraea clandestina L.; in den oberirdischen Teilen der Pflanze.

59. Clavicepsin, C18H34O16. Vorkommen: Für einen Pilz angegeben.

Fam. Ascomycetes: Claviceps purpurea, Mutterkornpilz (Sclerotium).

60. Clematitin (Clematitol), C₃₆H₆₀O₆.

Fam. Ranunculaceae: Clematis Vitalba L., Waldrebe (blühende Zweige).

61. Cluytianin (Cluytianol), C₃₃H₄₆O₆.

Fam. Euphorbiaceae: Cluytia similis Müll. (oberirdische Teile).

62. Cnicin (Centaurin), C₁₄H₂₁O₁₀.

Vorkommen: Fam. Compositae: Cnicus Benedictus Gärtn., Cardobenedicte; im Kraut. — Centaurea Calcitrapa L., Distelartige Flockenblume (ebenso). — C. Cyanus L., Kornblume; nach alter Angabe in der Pflanze: "Centaurin". — C. nigra L.,

Schwarze Flockenblume; im Kraut.

63. ,,Condurangin", C40H60O16.

Vorkommen: Fam. Asclepiadaceae: Marsdenia Condurango Reichb. (Gonolobus C. Trian.): (Rinde = Condurangorinde), nach neuerer Angabe (1908) soll nur ein Glucosid in der Condurangorinde existieren (früher bis 5 angegeben).

64. Convolvulin (Rhodeoretin), C₅₄H₉₆O₂₇.

Vorkommen: Fam. Convolvulaceae: $Ipomoea\ Purga\ Hayne\ (=Exogonium\ P.\ Bnth.,\ Convolvulus\ P.$ Wend., C. Jalapa Schied., Ipomoea Jalapa Nutt.) (Wurzelknollen), im Jalapenharz neben Glucosid Jalapin. - Nach älterer Angabe auch in den Früchten von Pharbitis

triloba MIQ. 65. Corchorin, C22H36O8.

Vorkommen:

C. trilocularis L.

Fam. Tiliaceae: Corchorus capsularis L., Jutepflanze (Samen). — Wahrscheinlich auch in den Samen von C. bengalensis (?), C. acutangulus LAM., C. argutus Hk. und 1228 W. Thies und C. Wehmer: Vorkommen von Glucosiden wenig bekannter Konstitution 66. "Cordiin" (keine Formel!)(?). Vorkommen:

Fam. Borraginaceae: Cordia bantamensis BL.; in Blättern. — C. grandis RoxB.; 67. Coriamyrtin, C15H18O5.

Vorkommen:

Vorkommen:

Vorkommen:

Fam. Coriariaceae: Coriaria myrtifolia L., Gerberstrauch, Lederbaum (Früchte und Stengel). — C. japonica Gr. (Samen und Blätter). Nach neuerer Angabe (1930) ist die Glucosidnatur des Coriamyrtin zweifelhaft! 68. Coronillin $(C_7H_{12}O_5)_x$. Fam. Leguminosae (Papilionatae): Coronilla scorpioides Koch., im Samen (neben

Pseudocumarin. — C. varia L.; wie vorige.

69. Corynocarpin (keine Formel!). Vorkommen: Fam. Anacardiaceae: Corynocarpus laevigata Forst., Karakabaum; in der Frucht bzw. Samen; neben Glucosid Karakin, vielleicht Spaltprodukt des letzteren.

70. Cucurbitol. Vorkommen: Siehe Bd. 2, S. 755. 71. Curangin, C₄₈H₇₇O₂₀.

Fam. Scrophulariaceae: Curanga amara Juss. (Gratiola a. Roxb.); im Kraut. 72. "Cuscutin" (keine Formel!) (?).

Vorkommen: Fam. Convolvulaceae: Cuscuta Epithymum Murr., in der ganzen Pflanze.

73. ,,Danain", C28H28O10 (?). Vorkommen:

Fam. Rubiaceae (Cinchoniodeae): Danais fragrans Gärtn.; in der Wurzel; nach älterer Angabe; zweifelhaft!

74. "Decumanin" (keine Formel!) (?). Vorkommen: Fam. Rutaceae (Aurantioideae): Citrus decumana L., Pompelmuse; in den Blüten und unreifen Früchten. Alte Angabe!

75. "Dichroin" (keine Formel!). Vorkommen:

Fam. Saxifragaceae: Dichroa febrifuga Lour. (Blätter?).

76. Dicomid, C₃₉H₅₈O₁₇. Vorkommen:

Fam. Compositae: Dicoma anomala Sond.; im Kraut; neben Alkaloid "Dicomin".

77. "Dregein" $(C_{19}H_{30}O_{10} \text{ oder } C_{23}H_{38}O_{12}?)$.

Vorkommen: Fam. Asclepiadaceae: Dregea rubicunda K. Schum. (Samen). — D. volubilis Benth.; zweifelhafte und unsichere Angabe!

78. Durantin (keine Formel!)(?). Vorkommen:

Fam. Verbenaceae: Duranta Ellisia L.; in Rinde.

79. Echujin (Echugin) $(C_5H_8O_2)_n$ (?). Vorkommen: Fam. Apocynaceae: Adenium Boehmianum Schinz; im Milchsaft der Pflanze. Alte

80. "Ehretid" (keine Formel!). Vorkommen:

Fam. Borraginaceae: Ehretia tinifolia L.; in der Rinde (Farbstoffglucosid).

Vorkommen:

Fam. Cucurbitaceae: Ecballium Elaterium RICH. (Momordica Elaterium L.), Eselsgurke; in den Früchten (neben Spaltprodukt a-Elaterin).

Vorkommen:

Fam. Myrsinaceae: Embelia Ribes Burm.; in den Beeren (= ,, Babarang"). Vielleicht = frühere Embeliasäure.

Vorkommen:

Vorkommen:

zweifelhaft!

Chirettakraut.

Vorkommen:

es Spaltprodukt des Swertiamarin (s. Nr. 185).

heißt bereits ein Bitterstoff von E. cannabinum 1..

Wurzeln.

nach alter Angabe, nach neuerer nicht gefunden.

hafter Natur (vielfach von Arbutin begleitet).

84. ,Ericolin" (C₃₄H₅₆O₂₁)?

Fam. Ericaceae: Im Kraut folgender: Ledum palustre L., Sumpfporst, hier in ganzer Pflanze (neben "Leditannsäure"). — L. latifolium Jacq. (L. groenlandicum Retz.). — Cassiope tetragona (L.) Don., "Igsut". — Rhododendron chrysanthum Pall. (R. offi-

cinale Salisb.), Gichtrose. — R. ferrugineum L., Rostblättrige Alpenrose. — R. maximum L., "Great Laurel". — R. hirsutum L., Rauhblättrige Alpenrose. — R. ponticum L. (Azalea p. L.). — R. Falconeri Hook. — R. formosum Wall. — R. Boothii Nutt. — R. Minnii (?). — R. Maddeni Hook. — R. cinnamomeum Wall.

(= R. arboreum Sm.). — R. brachycarpum Zucc. et Max. (= R. indicum Sweet.). — R. dahuricum L. — Epigaea repens L. — Azalea indica L. und A. amoena Lindl. — Gaultheria procumbens L., Wintergrün (hier auch in Rinde angegeben). — G. Shallon PURSH. — Arctostaphylos Uva-ursi Spr. (Arbutus U.-u. L.), Barentraube. — Vaccinium Myrtillus L., Heidelbeere. — V. Vitis Idaea L., Preißelbeere. — V. Oxycoccos L. (Oxycoccos palustris Pers.), Moosbeere. — Erica herbacea L. (E. carnea L.), Fleischrote Heide. — E. ciliaris L. — E. mediterranea L. — E. crudans Andr. (?). — E. arborea L. — E. gracilis Salisb. — E. viridi-purpurea Gouan. Fam. Hydrophyllaceae: Eriodictyon glutinosum BENTH. (Kraut = ", Yerba Santa");

85. "Eriostomid" (keine Formel!)(?).

Fam. Rubiaceae (Coffeoideae): Eriostema albicaulis Boiv.; in Blättern. Alte Angabe! 86. "Erytaurin" (keine Formel!).

Fam. Gentianaceae: Erythraea Centaurium Pers., Tausendgüldenkraut (Kraut);

Fam. Gentianaceae: Im Kraut folgender: Erythraea Centaurium Pers., Tausendgüldenkraut. — E. chilensis Pers. (Gentiana peruviana LAM., Chironia chilensis WILLD.). — Sabbatia angularis Pursh. — Swertia japonica Mak., Japanisches

Fam. Compositae: Eupatorium Rebaudianum Bert. (Stevia R. Bert. od. Hemsl.?)1,

¹ Eupatorium Rebaudianum ist der auch wohl heute noch gebräuchliche Name der Pflanze, zuerst bei Bertoni 1899, dann bei Rasenack 1908, auch Dietrich 1909 und Kobert 1915. Stevia Rebandiana zuerst bei Hemsley 1906, Bertoni 1902 und 1918, neuerdings bei Bridel 1931. — Den glucosidischen Süßstoff benannte Bertoni (1902) als Stevin, Dietrich als Eupatorin und Rebaudin (2 Süßstoffe), ähnlich Kobert 1915, Bridel dagegen als Steviosid (nur 1 Süßstoff). Als Formel nach Rasenack wahrscheinlich C42H 2O21 (Spaltprodukte: Glucose und Körper C₂₀H₄₀O₅), nach Bridel C₃₈H₆₀O₁, (Spaltprodukte: Glucose und Steviol, C20H30O3); dieser selbst betrachtete Rebandin als unreines Steviosid, so daß kaum Grund vorliegt, den Namen des Süßstoffs nochmals zu ändern. Eupatoriu

87. Erythrocentaurin, $C_{10}H_8O_3(C_{27}H_{24}O_8?)$. Vorkommen: Nur in einer Familie nachgewiesen. Nach neuerer Angabe (1927) ist

88. Rebaudin. (Stevin, "Steviosid")¹, C₃₈H₁₆O₁₈ (früher C₄₂H₇₂O₂₁).

Paraguay-Süßstoffpflanze (,, Kaa-hê-e"); in Blättern.

Vorkommen: Nach älteren Angaben (1852) bei Ericaceen verbreitet, wohl zweifel-

Vorkommen: Fam. Labiatae: Eremostachys laciniata Bunge; in Blättern, jungen Zweigen und

83. Eremostachin (keine Formel!).

82. "Embelin", C₁₈H₂₈O₄.

1230 W. Thies und C. Wehmer: Vorkommen von Glucosiden wenig bekannter Konstitution.

89. "Eurybin" (keine Formel!) (?). ${f Vorkommen}$:

Fam. Compositae: Eurybia moschata (?); im Kraut. Alte und unsichere Angabe! 90. Fragarianin (keine Formel!)(?). Vorkommen:

Fam. Rosaceae (Rosoideae): Fragaria elatior EHRH., Gartenerdbeere; in der Wurzel,

neben Glucosid Fragarin. Unsicher! 91. "Gastrolobin" (keine Formel!).

Vorkommen: Für zwei Species einer Familie angegeben. Fam. Leguminosae (Papilionatae): Gastrolobium bilobum R. Br. (Blätter und Zweige). - G. calycinum Benth. (ganze Pflanze). 1880!

92. Gentiacaulin (Gentiacaulosid, C47H60O29?). Vorkommen: In Enzianarten.

Fam. Gentianaceae: Gentiana acaulis L., Stengelloser Enzian (Wurzel, Stengel und Blätter). — G. lutea L., Gelber Enzian. — G. purpurea L. — G. pannonica Scor. - G. punctata L.

93. Gentiin, C₂₅H₂₈O₁₄.

Vorkommen: Nur bei Gentianaceen.

Fam. Gentianaceae: Gentiana lutea L., Gelber Enzian; im Rhizom mit Wurzeln

= Enzianwurzel (neben den Glucosiden Gentiamarin und Gentiopikrin). — G. purpurea L., G. pannonica Scop. und G. punctata L. (wie vorige).

94. Gentiopikrin, C16H20O9.

Vorkommen: Bei Gentianaceen.

Fam. Gentianaceae: Gentiana lutea L., Gelber Enzian (Kraut und Rhizom mit Wurzeln = Enzianwurzel). In der Enzianwurzel von G. purpurea L., G. pannonica Scor. und G. punctata L. — Im Wurzelstock folgender: G. cruciata L., Kreuz-Enzian. — G. asclepiadea L., Schwalbenwurz-Enzian. — G. punctata L., Punktierter Enzian. — G. purpurea L., Roter Enzian. — G. flava (?). — G. Pneumonanthe L., Wiesen-Enzian (auch im Kraut). — G. germanica Willd. (hier in Blättern). — Swertia perennis L. (Blühende Pflanze). — Chlora perfoliata L., Bitter-

ling (Kraut). 95. "Gillein" (keine Formel!).

Vorkommen: Fam. Rosaceae (Spiraeoideae): Gillenia stipulacea Nutt. (Spiraea st. Willd.); in der Wurzel neben Gillenin.

96. "Gillenin" (keine Formel!). ${f Vorkommen}$:

Fam. Rosaceae (Spiraeoideae): Gillenia trifoliata Mnch. (Spiraea t. L.); in der Wurzel.

— G. stipulacea Nutt. (Spiraea st. Willd.); wie vorige. Gillenin und Gillein sind scheinbar miteinander nicht identisch. Alte Angaben!

97. "Ginsenin" (keine Formel!). Vorkommen:

Fam. Araliaceae: Panax Ginseng C. A. Meyer; in der Wurzel (koreanische Ginseng-

98. Globularin, C₁₅H₂₀O₈. Vorkommen:

Fam. Globulariaceae: Globularia Alypum L. und G. vulgaris L., Kugelblume (Zweige und Blätter).

99. Glucobernsteinsäure. Vorkommen: Siehe Bd. 2, S. 522.

100. Glucoerysolin (keine Formel!).

Vorkommen:

Fam. Cruciferae: Erysimum Perowskianum Fisch. et M.; im Samen.

101. Gratiolin, C43H70O15.

Vorkommen: Fam. Scrophulariaceae: Gratiola officinalis L., Gottesgnadenkraut; im Kraut; (neben Glucosid Gratiosolin).

Vorkommen:

Vorkommen:

Vorkommen:

Fam. Scrophulariaceae: Gratiola officinalis L., Gottesgnadenkraut; im Kraut neben Gratiolin und den Bitterstoffen Gratiolinin und Gratiolacrin.

103. Grindelin (Grindelol), C23H38O4.

Vorkommen: Siehe Bd. 2. S. 755.

104. Gymnemin (Gymneminsäure), C₃₉H₅₅O₁₉.

Vorkommen: Als Gymnemasaures Kalium. Fam. Asclepiadaceae: Gymnema silvestre R. Br. (Asclepias geminata ROXB.); in den Blättern.

105. "Helianthemin" (Helianthemumglucosid) (keine Formel!).

Vorkommen: Angeblich bei: Fam. Cistaceae: Helianthemum annuum Fisch. (H. villosum Thib.) und H. canadense

MICHX. (Kraut). Ältere Angabe!

106. ,,Helleborein" (C37H58O18?). Vorkommen: Fam. Ranunculaceae: Helleborus niger L., Schwarze Nieswurz (Rhizom = Christ-

wurzel, und Blätter); nach alter Angabe, nach späterer nicht vorhanden! - H. viridis L., Grüne Nieswurz, und H. foetidus L. (wie vorige).

107. Hepatrilobin (keine Formel!) (?).

Fam. Ranunculaceae: Hepatica triloba CHAIX. (Anemone Hepatica L.), Leberblümchen; im Kraut.

108. ,,Hydrangin", C₃₄H₂₅O₁₁. Vorkommen:

Fam. Saxifragaceae: Hydrangea arborescens L. (H. Hortensia SIEB.), Hortensie; in der Wurzel. Vielleicht identisch mit Pseudohudrangin.

109. Hyoseypikrin, $C_{54}H_{52}O_{28}(?)$.

Fam. Solanaceae: Hyoscyamus niger L., Schwarzes Bilsenkraut neben den Bitterstoffen Hyoscerin und Hyoscyresin. Alte Angabe!

110. Jalapin (Scammomin, Orizabin), C34H56O16. Vorkommen: Nur bei Convolvulaceen als Harzbestandteil in Wurzel.

Fam. Convolvulaceae: Convolvulus Scammonia L. (Wurzel); im Harz = Scammonium. — Ipomoea Turpethum R. Br. (Convolvulus T. L.) (Wurzel), im Turpethharz; nach

älterer Angabe Glucosid Turpethin (= Jalapin), nach späterer (1907) = Turpethein (s. Nr. 195 und 196). — J. Purga Hayne (= Exogonium P. Bnth., Convolvulus P.

WEND., Ipomoea Jalapa NUTT.), im Jalapenharz der Wurzelknollen (neben Convol-

vulin). — J. orizabensis Led. (Convolvulus o. Pell.), Mexikanische Winde (Wurzel = Falsche Jalape), im Jalapenstengelharz (früheres Pararhodeoretin). — J. simulans¹ HANB. (Wurzel), im Tampicoharz (neben Glucosid Tampicin). Zweifelhafte Angabe!

111. Jasmiflorin (keine Formel!)(?).

Vorkommen: Fam. Oleaceae: Jasminum nudiflorum LINDL.; in den Zweigen, neben Glucosid Syringin und Bitterstoff Jasmipikrin.

112. Jasmiglabrin (keine Formel!)(?).

Vorkommen: Fam. Oleaceae: Jasminum glabriusculum BL.; in den Blättern (Bitterstoff).

113. Jasminin (keine Formel!)(?). Vorkommen:

Fam. Oleaceae: Jasminum fruticans L.; in den Zweigen neben Glucosid Syringin.

1 So nach dem Index Kewensis, man findet in der Literatur auch "stimulans".

1232 W. Thies und C. Wehmer: Vorkommen von Glucosiden wenig bekannter Konstitution. 114. Ibotin (keine Formel!)(?).

Vorkommen:

115. Incarnatin, $C_{21}H_{20}O_{12}$ (?). Vorkommen:

Fam. Oleaceae: Ligustrum Ibota Sieb.; im Samen. Alte Angabe!

Fam. Leguminosae (Papilionatae): Trifolium incarnatum L., Incarnatklee; in den Blüten.

116. Ipecacuanhin (keine Formel!)(?).

Vorkommen:

Fam. Rubiaceae (Coffeoideae): Psychotria I pecacuanha Müll.-Arg. (Uragoga I. Baill.), Brechwurzel; in der Wurzel.

117. Isotrifoliin, Coo Hoo Ou.

Vorkommen:

Fam. Leguminosae (Papilionatae): Trifolium pratense L., Wiesenklee; in den

Blüten, neben Trifoliin u.a.

118. Karakin, C₁₅H₂₄N₃O₁₅.

Vorkommen: Fam. Anacardiaceae: Corynocarpus laevigata Forst., Karakabaum; in der Frucht

bzw. Samen; neben Glucosid Corynocarpin. 119. Kawa-Glucosid I und II (keine Formel!) (?).

Vorkommen: Fam. Piperaceae: Piper methysticum Forst. (Macropiper m. Miq.), "Kawa-Kawa";

im Wurzelstock.

120. , Kawarin (keine Formel!) (?). Vorkommen:

121. "Kellin" (keine Formel!) (?).

Fam. Asclepiadaceae: Species unbetimmt; in der Wurzel. Unsichere Angabe!

Vorkommen: Fam. Umbelliferae: Ammi Visnaga Lam.; im Samen. Alte Angabe!

122. "Leptandrin" (keine Formel!).

Vorkommen:

Fam. Scrophulariaceae: Leptandra virginica Nutt. (Veronica v. L.); im Wurzelstock. Nach neuerer Angabe nicht gefunden!

123. Leucoglucodrin, C₂₇H₄₂O₁₀.

Vorkommen: Fam. Proteaceae: Leucodendron concinnum R. Br.; in den Blättern, neben Bitter-

124. Linotoxin (keine Formel).

Vorkommen:

Fam. Linaceae: Linum neomexicanum Greene, Gelblein (Kraut). 1930.

125. Lippiaglucosid (keine Formel!). Vorkommen:

Fam. Verbenaceae: Lippia scaberrima SOND., "Beukess Boss"; in den Blättern

und Stengeln.

126. Loganin, $C_{25}H_{34}O_{14}$ (oder $C_{26}H_{36}O_{14}$?), und Meliatin, $C_{15}H_{22}O_{9}$. Beide Glucoside sind nach neuerer Angabe identisch!

Vorkommen: In zwei Familien; im Fruchtfleisch, Samen, Kraut und Wurzelstock. Fam. Loganiaceae: Loganin in Strychnos Nux vomica L., Krähenaugenbaum (Frucht-

fleisch und Samen), St. Ignatii Berg. (Ignatia amara L.), St. multiflora Benth. und vielleicht auch St. lanata Hill., in den Ignatiusbohnen und St. potatorum L. fil. (Samen).

Fam. Gentianaceae: Meliatin (= Menyanthin) in Menyanthes trifoliata L., Fieberklee (Kraut und Wurzelstock).

stoff Leucodrin.

127. "Loliin" (keine Formel!)(?). Vorkommen: Fam. Gramineae: Lolium temulentum L., Taumellolch; im Samen. Alte Angabe!

128. Loroglossin (Loroglossid), C₃₀H₄₂O₁₈. Vorkommen: Nur bei Orchideen.

R. Br. (hier in Wurzel).

Vorkommen:

Vorkommen:

Handbuch der Pflanzenanalyse, Bd. III.

Fam. Orchidaceae: Meist im Kraut, vereinzelt auch in der Wurzel folgender: Orchis mascula L. — O. militaris L. — O. simia Lam. — O. Morio L. — O. maculata L. — O. latifolia L. — O. purpurea Huds. (O. fusca Jacq.). — O. conopsea L. — O. laxifolia Ltz. — O. pyramidalis L. — O. bifolia L. — O. ustulata L. — Loroglossum Huds. — O. spytamanto B. — O. stjotta E. — O. ststatata E. — D. stylossam hircinum Rich. (Orchis hircina Crantz). — Ophrys muscifera Huds. — O. apifera Huds. — E. atrorubens Hoffm. — E. palustris Crantz. (hier in Wurzel). — Goodyera repens R. Br. — Limodorum abortivum L. — Spiranthes autumnalis Rich. — Cephalenthera grandiflora Bab. — Listera ovata

129. Lychnidin (keine Formel!) (?).

Fam. Caryophyllaceae: Lychnos flos cuculi L., Kuckucksnelke; in der Wurzel und im blühenden Kraut.

130. Maclavin, C17H20O10.

Vorkommen: Fam. Sapotaceae: Illipe Maclayana F. v. M.; im Samen.

131. Magnolin (keine Formel!) (?). Vorkommen:

Fam. Magnoliaceae: In der Rinde folgender: Magnolia macrophylla Michx. — M. umbrella Lam. — M. glauca L. u. a.

132. Manihotin (keine Formel!).

Vorkommen: Fam. Euphorbiaceae: Manihot utilissima Pohl. (Jatropha Manihot L.), Bittere Cassave; in den Blättern.

133. Megarrhin (keine Formel!) (?).

Vorkommen: Fam. Cucurbitaceae: Megarrhiza californica Torr.; in der Wurzel, neben Glucosid Megarrhizin. Unsicher!

134. Megarrhizin (keine Formel!)(?).

Fam. Cucurbitaceae: Megarrhiza californica Torr.; in der Wurzel, neben Megarrhin. Alte Angaben!

135. Melilotosin (Melilotosid), C₁₅H₁₈O₈.

Vorkommen: Fam. Leguminosae (Papilionatae): Melilotus arvensis Wallr.; in Blüten. — M. altissimus THUILL.; ebenso.

136. Memecylin (keine Formel!) (?).

Vorkommen: Fam. Melastomataceae: Memecylon sphaerocarpum DC. und M. tinctorium Willia: in Blättern. Alte Angabe!

137. Menabein (keine Formel!) (?).

Fam. Asclepiadaceae: Menabea venenata Baill., "Tanghin de Menabe"; in den

Wurzeln. 138. Menyanthin, $C_{33}H_{50}O_{14}$.

Vorkommen:

Fam. Gentianaceae: Menyanthes trifoliata L., Fieberklee; im Kraut (wohl identisch mit späterem Meliatin, Nr. 126).

139. Monesin (keine Formel!) (?).

Vorkommen:

Fam. Sapotaceae: Lucuma glycyphloea Mart. et Eichl. (Chrysophyllum gl. Cas.); in der Rinde (= Monesiarinde). Alte Angabe!

1234 W. Thies und C. Wehmer: Vorkommen von Glucosiden wenig bekannter Konstitution.

Fam. Polygalaceae: In der Wurzelrinde folgender: Monnia salicifolia R. et P. -

Fam. Pirolaceae: Monotropa Hypopitys L., Fichtenspargel, in Blütensprossen (neben

140. Monninin (keine Formel!) (?).

141. Monotropein, $C_{13}H_{26}O_{12}(?)$.

142. Musennin (keine Formel!) (?).

Fam. Leguminosae (Mimosoideae): Albizzia anthelminthica Brogn.; in der Rinde.

Vorkommen:

Vorkommen:

Vorkommen:

M. polystachya R. et P.

Monotropitin, s. S. 846).

Alte Angabe! 143. Nerianthin (keine Formel!)(?). Vorkommen: Fam. Apocynaceae: Nerium Oleander L., Oleander; in den Blättern neben Neriin

144. Neriin (keine Formel!) (?).

und Oleandrin.

Vorkommen: Fam. Apocynaceae: Nerium Oleander L., Oleander; in der Rinde und in Blättern. Vielleicht identisch mit Digitalein.

145. Neriodorein und Neriodorin (keine Formel!) (?). Vorkommen:

Fam. Apocynaceae: Nerium odorum Sol. (N. odoratum Lam.); in Rinde und Samen. 146. Oleandrin-4 und Oleandrin-6, C₂₄H₃₄O₇1.

Vorkommen:

Fam. Apocynaceae: Nerium Oleander L., Oleander; in den Blättern.

147. Oleuropein (keine Formel!).

Vorkommen: Fam. Oleaceae: Olea europaea L., Ölbaum; in der Rinde, Früchten, Blättern und

Blüten.

148. Onon, $C_{29}H_{32}O_{12}$, und Pseudoononin, $C_{24}H_{24}O_{11}$. Vorkommen:

Fam. Leguminosae (Papilionatae): Ononis spinosa L., Dornige Hauhechel; in der Wurzel, neben Glucosid Ononin.

149. Orobanchin (Orobanchosid, ist Rhinanthin, s. Nr. 166). Vorkommen:

Fam. Orobanchaceae: Orobanche Rapum Thuill. (Knollen). Wahrscheinlich auch in O. minor Sutt. und O. cruenta Bert. (= O. gracilis Sm.).

150. Orobosin (Orobosid)², C₂₁H₂₀O₁₁.

Vorkommen: Fam. Leguminosae (Papilionatae): Orobus tuberosus L. (= Lathyrus montanus Bernh.),

im Kraut (neben Oroberol).

151. Orthosiphonin (keine Formel!)(?).

Vorkommen: Fam. Labiatae: Orthosiphon stamineus Benth. (Ocimum grandiflorum Bl.); in den Blättern. Alte Angabe!

152. Osmorrhizin (keine Formel!) (?).

Vorkommen: Fam. Umbelliferae: Osmorrhiza longistylis Rafin. (O. nuda Torr.), "Sweet Anise";

in der Wurzel. 153. Paeoniin (keine Formel!) (?).

Vorkommen: Fam. Ranunculaceae: Paeonia arborea Don. (P. officinalis Thunbel), Pfingstrose; in der Wurzel.

 1 Nach anderer Angabe ist $\it Oleandrin$ wahrscheinlich $\rm C_{31}H_{48}O_9$, auch $\rm C_{36}H_{48}O_8$ und

C₃₃H₄₈O₈ sind angegeben. ² Siehe Note 1, S. 1224. Vorkommen:

Fam. Cycadaceae: Cycas circinalis L. (Samen).

155. Picrococoin (keine Formel!).

Vorkommen:

Fam. Palmae: Cocos oleracea Mart.; in der Knospe, dem sog. Palmkohl.

156. Periplocin, $C_{30}H_{48}O_{12}$.

Vorkommen:

Fam. Asclepiadaceae: Periploca graeca L.; in der Rinde.

157. Persicin (keine Formel!)(?).

Vorkommen: Fam. Compositae: Pyrethrum roseum M. B. (Chrysanthemum Marschallii Aschers.) = P. carneum M. B. (Chrysanthemum roseum Web. et Mohr.); in den Blütenköpfen

(= Persisches Insektenpulver). Alte Angabe!

158. Petiverin (keine Formel!) (?). Vorkommen:

Fam. Phytolaccaceae: Petiveria alliacea Fisch.; in der Wurzel und in Blättern. Alte Angabe!

159. Phillyrin, $C_{26}H_{32}O_{11}$ ($C_{27}H_{34}O_{11}$?).

Vorkommen: Fam. Oleaceae: Phillyrea latifolia L., Steinlinde, Ph. angustifolia L. und Ph. media L.; in Rinde und Blättern.

160. Pileanin (keine Formel!)(?).

Vorkommen:

Fam. Urticaceae: Pilea pumila Gr.; im Kraut.

161. Plumierin (Plumierid, früheres Agoniadin) (Formel unsicher!).

Vorkommen: Nur in einer Familie nachgewiesen.

Fam. Apocynaceae: In der Rinde folgender Species: Plumiera acutifolia Poir. — P. flori-

bunda var. calycina Müll.-Arg. — P. alba L. — P. rubra L. (hier auch in Blättern). — P. lancifolia MART. (hier auch im Milchsaft) und P. lancifolia MART. var. major

MÜLL.-ARG., Rinde (= Agoniadarinde); Agoniadin (neben Agonia pikrin). — P. Sucuuba Spr. (Sucurbarinde).

162. Polydatosin (Polydatosid) (keine Formel!)².

Vorkommen: Bislang nur für eine Species angegeben.

Fam. Polygonaceae: Polygonum cuspidatum SIEB. et ZUCC., im Rhizom (neben Glucosid Cuspidatin = Polygonin).

163. Prophetin, $C_{20}H_{36}O_7$.

Vorkommen:

Fam. Cucurbitaceae: Ecballium Elaterium RICH. (E. officinale NEES), Eselsgurke; in der ganzen Pflanze. - Cucumis prophetarum L.; in der Frucht.

164. "Pseudostrophanthin" (Formel strittig!) (?).

Vorkommen:

Glucosid wäre richtig als Lophopetalin zu benennen.

Fam. Apocynaceae: Strophanthus hispidus DC.; im Samen. St. Kombe Oliv.; im Strophanthussamen. Nach neuerer Angabe ein Gemisch!

³ Das früher irrtümlich für Lophopetalum toxicum Loher als Rabelaisin angegebene

165. ",Rabelaisin" (Lophopetalin) (keine Formel!)3. Vorkommen:

Fam. Rutaceae (Rutoideae): Lunasia amara Blanco (Rabelaisia philippinensis Planch.), (Rinde = Rabelaisiarinde).

¹ Als Formeln sind angegeben: $C_{21}H_{26}O_{12}$, $C_{30}H_{40}O_{18}$ und $C_{57}H_{72}O_{33}$. ² Siehe Note 1, S. 1224.

1236 W. Thies und C. Wehmer: Vorkommen von Glucosiden wenig bekannter Konstitution.

Fam. Cornaceae: Aucuba japonica Theg., Goldorange (Wurzel, Stengel, Blätter und Samen); ebenso in den Variet. latimaculata, punctata, salicifolia, viridis, elegantissima und longifolia. — Garrya elliptica Dougl., G. macrophylla Benth. und G. Thureti

Fam. Scrophulariaceae: Linaria vulgaris Mill., Gemeines Leinkraut; alte Angabe! — Antirrhinum majus L., Großes Löwenmaul (Samen). — Pentstemon hybridum (?) und P. Hartoigi Benth. (Samen). - Vielleicht auch im Samen folgender: P. barbatum ROTH., Collinsia bicolor Benth. und in den Zweigen von Freylinia cestoides Coll. -Veronica Chamaedris L., Gamander-Ehrenpreis (Kraut); ebenso im Kraut von V. persica Poir., V. Teucrium L. var. rupestris hort., V. Anagallis L., V. arvensis L., Feldehrenpreis, V. Beccabunga L., Bachbunge, und Bartsia viscosa L. — Im Samen von Veronica hederaefolia L., Efeublättriger Ehrenpreis. — Euphrasia officinalis L., Arzneilicher Augentrost (Kraut), und E. Odontites L., Roter

Rhinanthus major EHRH. (Alectorolophus m. RCHBCH.), Großer Klappertopf, Großer Hahnenkamm (Samen). — Rh. minor Ehrh. (Rh. Christa-galli L., Alectorolophus minor W. et R., A. hirsutus REICHB.), Kleiner Klappertopf, Kleiner Hahnenkamm (Kraut und Samen). — Melampyrum silvaticum L., Wald-Wachtelweizen (Samen), rhinanthinähnliches Glucosid. — M. cristatum L., Kammähriger Wachtelweizen (Kraut und Samen). — M. nemorosum L., Blauer Wachtelweizen (Kraut). - M. arvense L., Feld-Wachtelweizen (ganze Pflanze und Samen). - M. pratense L., Wiesen-Wachtelweizen (Kraut).

Wald-Läusekraut. — Lathraea Squamaria L. (Clandestina rectiflora LAM.), Gemeine Schuppenwurz (Sprosse). — L. clandestina L. (Blüten und unterirdische

Fam. Orobanchaceae: Das in dieser Familie aufgefundene Rhinanthin wurde auch als Orobanchin und dann Orobanchosid bezeichnet: Orobanche Rapum Thuill, (Knollen). — O. minor Sutt. und O. cruenta Bert. (= O. gracilis Sm.), wie vorige, aber zweifelhaft! Fam. Plantaginaceae: In Blättern, Wurzel und Blütenständen folgender: Plantago major L., Großer Wegerich. — P. media L., Mittlerer Wegerich. — P. arenaria W. et Kit. — P. Cynops L.; zweifelhaft! — P. lanceolata L., Lanzettblättriger Wegerich, hier auch im Samen. — P. Psyllium L. (Samen = Flohsamen). 167. Rhododendrin, C16H22O7.

Fam. Ericaceae: Rhododendron chrysanthum Pall. (R. officinale Salisb.), Gicht-

166. Rhinanthin (Aucubin) (C₁₅H₂₂O₉ oder C₁₅H₂₄O₉?). Vorkommen: In vier Familien, besonders bei Scrophulariaceen, verbreitet; in Kraut.

CARR. (= G. elliptica × G. Fadyeni); in beblätterten frischen Zweigen.

Samen, Wurzeln und Knollen.

Teile).

Vorkommen:

Vorkommen:

Augentrost (Samen und Kraut).

Pedicularis comosa L., Schopfiges Läusekraut (Wurzel, Stengelbasis und Blätter). — P. palustris L., Sumpf-Läusekraut (wie vorige). — P. silvatica L.,

l-Strophantin.

168. Rosaginin (keine Formel!). Vorkommen:

Fam. Apocynaceae: Nerium Oleander L., Oleander; in der Rinde neben Neriin und

rose; in Blättern (neben "Ericolin").

169. Rubichlorsäure, s. Chlorogenin, Nr. 53, S. 1226.

Fam. Gentianaceae: Sabbatia Elliottii Steud. (Kraut und Wurzel)

171. Salicarin (keine Formel!)(?).

Vorkommen:

Fam. Lythraceae: Lythrum Salicaria L., Weiderich; im Kraut.

170. Sabbatin (keine Formel!).

172. Salipurpurin (Salipurposid), C₂₁H₂₂O₁₀.

Vorkommen: In einer Salix-Art (1931).

Fam. Salicaceae: Salix purpurea L. (S. Helix L.), Purpurweide; in Zweigen und Rinde (neben Salicin).

173. Salireposin (Salireposid), C₂₀H₂₂O₁₀.

Glucoside wenig bekannter Konstitution.

174. Samaderin, C₂₉H₃₄O₁₁.

175. Sarkolobin (keine Formel!) (?).

Vorkommen: In einer Salix-Species aufgefunden (1931). Fam. Salicaceae: Salix repens L., in Rinde (neben Salicin).

gender Scabiosa-Species: Scabiosa columbaria L.; Sc. caucasica Bieb.; Sc. succisa L. (Succisa pratensis Mnch.), Teufelsabbiß; im Wurzelstock.

Vorkommen:

Kentucky-Tabak.

Cassie; in Blättern (= .

cherry; in Blättern.

Gelbbeeren), neben Glucosid Sophorin.

Fam. Asclepiadaceae: Sarcolobus Spanoghei Miq. (S. narcoticus Span.); in der Rinde.

Fam. Simarubaceae: Samadera indica Gärtn.; im Samen.

Vorkommen:

Fam. Dipsacaceae: Dipsacus arvensis L.; in Wurzel und Kraut. — Im Kraut fol-

176. Scabiosin (Scabiosid) (keine Formel!).

177/178. "Scillain" $(C_6H_{10}O_3)_n$.

179. Scillitin, C17H25O6 (?).

180. Securidacin (keine Formel!) (?).

181. "Sennapikrin" (keine Formel!) (?).

182. Serotin (Serotrin). C21H20O12.

183. "Sloanein" (keine Formel!).

184. Sophoraglucosid (keine Formel!) (?).

185. Swertiamarin, C₁₆H₂₂O₁₀.

187. Taxicatin, C₁₃H₂₂O₇.

Fam. Polygalaceae: Securidaca longepedunculata (Fresen.); in der Rinde.

Fam. Liliaceae: Scilla maritima L. (Urginea m. BAK.), Meerzwiebel; in der Zwiebel. (= Meerzwiebel). Alte Angabe, ist wohl späteres Glucosid Scillitin (s. Nr. 179).

Fam. Liliaceae: Scilla maritima L., Meerzwiebel; in der Zwiebel; neben Xanthoscillit.

Fam. Leguminosae (Caesalpinioideae): Cassia angustifolia VAHL., Indische Senna-

Fam. Rosaceae (Prunoideae): Prunus virginiana MILL. (P. serotina EHRH.), Wild

Fam. Elaeocarpaceae: Sloanea javanica Szysz. (Phoenicospermum j. Miq.); Rinde.

Fam. Leguminosae (Papilionatae): Sophora japonica L.; Blütenknospen (= Chinesische

Fam. Gentianaceae: Swertia japonica Mak., Japanisches Chirettakraut; im Kraut = "To-Yaku" (neben Swertiasäure).

186. "Tabacin" (keine Formel!). Fam. Solanaceae: Nicotiana Tabacum L., Virginischer Tabak; in Blättern von

Fam. Taxaceae: Taxus baccata L., Eibe (Blätter und junge Zweige).

188. "Telephiin" (Sedumglucosid) (keine Formel!). Vorkommen:

Fam. Crassulaceae: Sedum Telephium L., Fetthenne; in Blättern, Stengel und

Wurzel.

1238 W. Thies und C. Wehmer: Vorkommen von Glucosiden wenig bekannter Konstitution. 189. Tesuglucosid (keine Formel!).

Alte Angabe!

wie vorige.

Vorkommen:

Vorkommen:

Vorkommen:

Vorkommen:

Vorkommen:

Vorkommen:

Vorkommen:

Vorkommen:

(verschieden vom Arbutin!).

stock.

Blüten.

Vorkommen:

Fam. Leguminosae (Papilionatae): Butea frondosa RoxB., Malabarischer Lackbaum; in Blüten. 190. Teucrin, C₂₁H₂₄O₁₁ oder C₂₁H₂₆O₁₁(?).

Vorkommen:

Glucosid Cerberid.

192. Tiliacin (keine Formel!)(?).

Pflanze (neben Bitterstoff Colombin u. a.).

L.; im Kraut. Unsichere Angabe!

in frischen Zweigen und Blättern.

Vorkommen:

Fam. Tiliaceae: Tilia europaea L. (T. ulmifolia Scop.), Linde; in den Blättern.

193. Tinosporin (Tinospora-Glucosid) (keine Formel!).

194. "Triglochinid., (keine Formel!).

195. "Turpethin", C34H56O16. Vorkommen: Angeblich im Turpethharz, wahrscheinlich identisch mit Scammomin, Fam. Convolvulaceae: Ipomoea Turpethum R. Br. (Convolvulus T. L.); im Turpeth-

196. α - und β -Turpethein (keine Formel!).

197. Ulexosin (Ulexosid) (keine Formel!).

198. Arbutinin (Unedosid¹, Unedosin) (keine Formel!).

199. ,, Valerid" (keine Formel!)(?).

200. Verbenalin, C₁₇H₂₅O₁₀.

201. Vernonin $(C_{10}H_{24}O_{7}?)$.

¹ Arbutus 1735, Unedo 1809; der heute gültige Name des Baumes ist also Arbutus Unedo L., so im Index Kewensis, bei C. Schneider (Laubholzkunde 2, 541, 1912), Engler-GILG (Syllabus, 10. Aufl., S. 317, 1924) u. a.; Unedo edulis H. et Lnk. ist späteres Synonym (Index, Schneider l. c.). Für das Glucosid möchte ich den Namen Arbutinin vorschlagen

Fam. Compositae: Vernonia nigritiana OLIV. et HIER.; in der Wurzel.

Fam. Convolvulaceae: Ipomoea Turpethum R. Br. (Convolvulus T. L.); im Turpethharz der Wurzel (neben "Turpethin" und Glucosid $C_{52}H_{*0}O_{1*}$).

Fam. Leguminosae (Papilionatae): Ulex europaeus L., Stechginster; in den frischen

Fam. Ericaceae: Arbutus Unedo L. (Unedo edulis HG. et LNK.), Erdbeerbaum,

Fam. Valerianaceae: Valeriana officinalis L., Arzneilicher Baldrian; im Wurzel-

Fam. Verbenaceae: Verbena officinalis L., Gemeines Eisenkraut (ganze Pflanze, besonders Blütenstände).— V. urticifolia L., ob hier Verbenalin vorliegt, ist zweifelhaft!

harz der Wurzel; ältere Angabe! (neben einem Glucosid C₅₂H₈₀O₁₈).

Fam. Compositae: Cirsium arvense Scop. (Carduus a. Curt.), Felddistel; im Kraut,

Fam. Menispermaceae: Tinospora Rumphii BOERL., "Makabuhay", in der ganzen

Fam. Juncaginaceae: Triglochin maritima L.; T. palustris L. und Scheuchzeria palustris

Fam. Apocynaceae: Thevetia Yccotli DC. (Cerbera thevetoides H. B.); im Samen; neben

191. Thevetosin (keine Formel!).

Vorkommen: Fam. Labiatae: Teucrium fruticans L., in Blättern. Alte Angabe!

202. Viburnin (Viburnid) (keine Formel!).

Vorkommen: Bei Viburnum.

Fam. Caprifoliaceae: Viburnum sambucinum Reinw. var. subserratum; in den Blättern.

203. Villosin (keine Formel!).

Vorkommen:

Fam. Rosaceae (Rosoideae): Rubus villosus AIT.; in der Wurzelrinde angegeben.

204. Vincetoxin, $C_{50}H_{82}O_{20}$.

Vorkommen:

Fam. Asclepiadaceae: Asclepias curassavica L.; in der Wurzel; nach alter Angabe! — Vincetoxicum officinale Moench. (Cynanchum Vincetoxicum Pers., Asclepias V. L.), Gemeine Schwalbenwurz; im Wurzelstock.

205. Xanthoscillit (keine Formel!).

Vorkommen:

Fam. Liliaceae: Scilla maritima L., Meerzwiebel; in der Zwiebel; neben Scillitin.

206. Xanthostrumarin (keine Formel!). Vorkommen: Fam. Compositae: Xanthium strumarium L., Gemeine Spitzklette; im Samen.

207. Xylostein (keine Formel!).

Vorkommen: Fam. Caprifoliaceae: Lonicera Xylosteum L., Gemeines Geißblatt (Beeren).

208. Xysmalobin, C₄₆H₇₀O₂₀.

Vorkommen:

Fam. Asclepiadaceae: Xysmalobium undulatum R. Br. (Wurzel = "Chonga", "Bitterwortel").

209. "Zizyphin" (Zizyphid) (keine Formel!).

Vorkommen:

Fam. Rhamnaceae: Zizyphus-Species unbestimmt (Früchte). 1899.

30. Carotinoide höherer Pflanzen (Polyen-Farbstoffe).

Von L. ZECHMEISTER, Pécs.

Mit 11 Abbildungen.

Allgemeiner Teil.

A. Allgemeines über carotinoide Pflanzenfarbstoffe.

Einleitung. Die Carotinoide sind gelbe bis tiefrote, stickstofffreie Farbstoffe

des Pflanzen- und Tierreiches, die ihren von Tswett (1911) vorgeschlagenen Sammelnamen nach dem wichtigsten Vertreter der Gruppe, dem Carotin, erhielten. Frühere teils noch gebräuchliche Bezeichnungen, wie "Lipochrome", "Chromolipoide" usw., deren Geltungsbereich Schwankungen unterworfen war, weisen auf das oft beobachtete, gemeinsame Vorkommen mit Fettstoffen hin,

aber auch auf ähnliche Löslichkeitsmerkmale von Lipoid und Carotin. Die Anzahl der einwandfrei definierten Carotinoide ist noch gering (etwa ein Dutzend), doch dürfte sie mit dem Fortschritt der systematischen Pflanzenanalyse noch steigen. Nach ihrer empirischen Zusammensetzung ordnet man diese

Pigmente zunächst in zwei Klassen ein: teils sind sie Kohlenwasserstoffe (Carotin, Lycopin C₄₀H₅₆), die sich leichter in Äther bzw. Petroläther und viel schwerer in wasserhaltigem Alkohol lösen, die meisten enthalten jedoch Sauerstoff und

L. Zechmeister: Carotinoide höherer Pflanzen (Polyen-Farbstoffe). 1240 zeigen in Anwesenheit von freien, unveresterten Hydroxylgruppen gerade das

umgekehrte Verhalten. Die chemische Funktion des Sauerstoffs kann verschiedenartig sein, da, wie weiter unten gezeigt wird, nicht die Bindungsweise dieses Elementes, sondern

die Art und Verteilung der Kohlenstoffbindungen ein besonderes Gepräge dem Carotinoidmolekül verleihen. Es enthalten:

Xanthophyll, Lutein, Zeaxanthin C₄₀H₅₆O₂: 2OH-Gruppen, Violaxanthin, Taraxanthin C₄₀H₅₆O₄: mindestens 3, wahrscheinlich 4 OH-

Gruppen, Fucoxanthin C₄₀H₅₆O₆: mindestens 4 OH-Gruppen (die Funktion von

2 O-Atomen ist unbekannt), Capsanthin $C_{35}H_{50}O_3$: mindestens 2 OH-Gruppen (Funktion des dritten

O-Atoms unbekannt), Bixin C₂₅H₃₀O₄: 2 COOH-Gruppen (davon 1 als Methylester -COOCH₃),

Crocetin C₂₀H₂₄O₄: 2 COOH-Gruppen (beide frei), Azafrin C₂₈H₄₀O₄: 1 COOH-Gruppe (frei) und außerdem 2 Hydroxyle.

Die drei letzten Vertreter der Klasse sind Carbonsäuren und bilden eine

besondere Untergruppe. Für die Zwecke dieses Handbuches war es praktisch, noch eine andere Ein-

teilung vorzunehmen. Wir unterscheiden: 1. Carotinoide im engeren Sinne, die wie Carotin selbst, 40 Kohlenstoffatome enthalten, 2. Farbwachse, d. h. natürliche Ester, die zu einem Carotinoid mit C₄₀ und zu Fettsäure verseift werden können

und 3. Carotinoide mit weniger als 40 C-Atomen im Molekül (und ihre Ester).

Tabelle 1 beschränkt sich auf chemisch wohldefinierte Farbstoffe. Mit Ausnahme von Lutein und Fucoxanthin sind sie in höheren Pflanzen entdeckt

worden.

Carotinoide mit

Atomen

weniger als 40 C-

Tabelle 1. Klasseneinteilung der Carotinoide.

Untergruppe Kohlenwasserstoffe Sauerstoffhaltige Pigmente¹ Ester (Dipalmitate) Carotinoide im Carotin C₄₀H₅₆ Xanthophyll C₄₀H₅₆O₂ $(\alpha$ - und β -Carotin) engeren Sinne (mit 40 C-Ato- Lycopin C40H56 Lutein $C_{40}H_{56}O_2$ Helenien C₇₂H₁₁₆O₄ - Violaxanthin $\tilde{C}_{40} \tilde{H}_{56}^{O_2} O_4$ Physalien C₇₂H₁₁₆O₄ men) Taraxanthin C40H56O4 Fucoxanthin C40H56O6

Crocetin C20H24O4 Azafrin C₂₈H₄₀O₄ Die in der Tabelle angeführten Verbindungen sind sehr ungleichmäßig in der Natur verbreitet. Die größte Tendenz besteht zum Aufbau von Carotinoiden mit 40 C-Atomen, während die Vertreter der zweiten Untergruppe mehr oder weniger Spezialfarbstoffe sind. Hingegen wurden Carotin und Xanthophyll² von WILLSTÄTTER und seiner Schule als nie fehlende Bestandteile des Blattgrüns erkannt, welche das Chlorophyll überall begleiten und wie dieses zu den verbreitet-

Capsanthin C₃₅H₅₀O₃ Bixin C₂₅H₃₀O₄

sten organischen Naturstoffen gehören. Literatur und geschichtlicher Überblick. Die Literatur der Carotinoide ist umfangreich und zersplittert, so daß eine lückenlose Verarbeitung kaum möglich ist. Aus ver-

¹ Die Carotinoide mit 40 C-Atomen und mit freien Hydroxylgruppen werden auch als "Xanthophylle" im weiteren Sinne bezeichnet. ² In vielen Fällen kann das Xanthophyll von grünen Pflanzenteilen vorwiegend als Lutein definiert werden; Kuhn, Winterstein und Lederer (158), Näheres unter "Lutein". schiedenen Stadien der Forschung liegen zusammenfassende Werke vor, mit einer Fülle von Beobachtungsmaterial und von theoretischen Darlegungen. Von historischem Interesse ist das Buch von Kohl (131) (1902) mit 772 Zitaten. Ein Jahrzehnt später erschien das klassische, oft herangezogene Werk von Willstätter und Stoll (262), in dem namentlich die auf Carotin und Xanthophyll bezüglichen Ergebnisse kritisch besprochen und sehr vertieft werden (1913). Dann folgen die "Untersuchungen über die Assimilation der Kohlensäure" von denselben Forschern und die methodische Zusammenfassung "Blattfarbstoffe" von Willstätter (255) (1924). Inzwischen ist die reichhaltige Monographie von Palmer (196) erschienen, mit einem bis 1922 geführten Literaturverzeichnis. Rupe und Altenburg (216) haben das Gebiet (1911) lexikalisch bearbeitet, F. Meyer (176) gibt (1929) eine lehrbuchmäßige Zusammenfassung; eine mehr biologisch orientierte Monographie der Pflanzenfarbstoffe stammt von Lubimenko und Brilliant (173) (1924, russisch). Teilgebiete werden auch von Perkin und Everest (202) (1918) sowie von Rupe, Lenzinger und Jetzer (217) Auf pharmakognostischem Gebiete steht das bekannte Werk von TSCHIRCH (237) zur Verfügung, mikrochemische Methoden können bei Molisch (177) sowie bei Tunmann und Rosenthaler (245) nachgeschlagen werden.

Die Erforschung der Carotinoide zerfällt in drei deutlich getrennte Zeitabschnitte: 1. Von der Zeit von Berzelius bis zum Beginn der Untersuchungen von Willstätter

wird ein vielfältiges Material betreffend Vorkommen, Morphologie und Nachweis gesammelt

und hauptsächlich mit Hilfe von botanischen und spektroskopischen Methoden studiert.

2. 1906—1913 arbeitet die Willstättersche Schule exakte Verfahren zur Trennung und präparativen Reindarstellung von Carotinoiden aus. Carotin, Xanthophyll, Lycopin, Lutein, Fucoxanthin werden beschrieben, ihre Zusammensetzung wird sichergestellt. Die Blattcarotine werden auch von pflanzenphysiologischem Standpunkte aus untersucht (225—263; 312).

3. Seit 1927 wendet sich das Interesse, gestützt auf neue Untersuchungsmethoden, der chemischen Konstitution zu. Die vorwiegend aliphatische, sehr stark ungesättigte Struktur wird erkannt. Gleichzeitig kommen die Carotinoide im engeren Sinne, die in der chemischen Systematik lange Zeit hindurch vereinsamt standen, mit altbekannten und neuentdeckten Pigmenten, mit Lipoiden, Isopren, Phytol, Terpenen und mit Kunstprodukten des Labora-

Chemisches Hauptmerkmal: Polyenstruktur. Es war schon früher bekannt, daß die Carotinoide ungesättigt sind, aber erst die Messung der Wasserstoffaufnahme bei der katalytischen Hydrierung ließ klar erkennen, daß eine ungewöhnlich große Anzahl von Äthylenbindungen vorliegt, und daß der Bau des Kohlenstoffgerüstes ganz oder vorwiegend aliphatisch ist.

toriums in Beziehung. Mikrochemische Methoden eröffnen den Weg zu feineren pflanzen-

physiologischen Untersuchungen.

Die ersten Versuche wurden mit Carotin (Zechmeister, Cholnoky und Vrabély [279]) und mit Crocetin (Karrer und Salomon [122]) durchgeführt; über Azafrin und Bixin, dessen Zusammenhang mit den Carotinoiden Kuhn und Winterstein (150) erkannten, lagen schon orientierende ältere Angaben vor (Liebermann und Mühle [166] bzw. Herzig und Faltis [82]). Kuhn und Winterstein haben auf die Ähnlichkeit des Carotins und Bixins mit ihren synthetischen Polyolefinen hingewiesen (s. unten) und den modernen Klassennamen "Polyenfarbstoffe" geprägt. Pummerer und Rebmann (204) konnten die große Anzahl der Doppelbindungen auf einem unabhängigen Wege bestätigen (S. 1270). Über umkehrbare (partielle) Hydrierung von Polyenen vgl. bei Kuhn und Drumm (328).

Die heute vorliegenden Ergebnisse über die Anzahl der Doppelbindungen in Carotinoiden können auf Grund der Wasserstoffaufnahme folgend zusammengefaßt werden. Es enthalten:

13 Doppelbindungen: Lycopin (Karrer und Widmer [129]).

11 Doppelbindungen: Carotin (Zechmeister, Cholnoky und Vrabély [279]), Xanthophyll (Zechmeister und Tuzson [281]), Lutein, Zeaxanthin und sein Ester Physalien (Kuhn, Winterstein und Kaufmann [157], Zechmeister und Cholnoky [277]); Violaxanthin (Kuhn und Winterstein [154]); Taraxanthin (Kuhn und Lederer [140]).

10(-11) Doppelbindungen: Fucoxanthin (Karrer, Helfenstein, Wehrli, Pieper und Morf [105]).

1242

9 Doppelbindungen: Capsanthin (Zechmeister und Cholnoky [269]); Bixin (HERZIG und FALTIS [82]), KUHN, WINTERSTEIN und WIEGAND [160], KARRER,

HELFENSTEIN. WIDMER und VAN ITALLIE [108]).

Beurteilung der Naturstoffe:

7 Doppelbindungen: Crocetin (Karrer und Salomon [122, 123], Kuhn, Win-TERSTEIN und WIEGAND [160]; Azafrin (LIEBERMANN und MÜHLE [166], KUHN, WINTERSTEIN und ROTH [159]).

Nicht nur das chemische Verhalten, sondern schon die Farbe zeigt deutlich, daß die natürlichen Polyene lange, konjugierte Doppelbindungssysteme als Chromophor enthalten müssen, etwa von der Form:

Auf Grund dieser neueren Ergebnisse kann die folgende Definition gegeben

werden: Die Carotinoide sind fettlösliche, wasserunlösliche, stickstofffreie (ganz

oder vorwiegend) aliphatisch gebaute Polyenpigmente, deren Farbe durch ein langes

System von konjugierten Doppelbindungen verursacht wird. Werden die letzteren abgesättigt, so geht die Farbe verloren.

Derartige Gebilde hat die organische Chemie lange Zeit hindurch nicht gekannt, aber

es fügte sich glücklich, daß Kuhn und Winterstein (149) die Synthese einer ganzen Reihe von wohldefinierten Vertretern dieser Körperklasse gelungen ist, kurz bevor die rege Tätig-

keit auf dem Gebiete der Pflanzencarotine einsetzte. Auf Grund ihrer Arbeiten ist die folgende Reihe der Diphenyl-polyene $C_6H_5 \cdot (CH=CH)_x \cdot C_6H_5$ lückenlos bekannt, und die Eigenschaften jener konstitutiv sichergestellten Modelle liefern manche Unterlagen für die

 $C_6H_5 \cdot CH = CH \cdot C_6H_5$ Diphenyl-athylen (farblos) $C_6H_5 \cdot CH = CH - CH = CH \cdot C_6H_5$ Diphenyl-buta-dien (gelbstichig)

 $C_6H_5 \cdot CH = CH - CH = CH - CH = CH \cdot C_6H_5$ Diphenyl-hexa-trien (hellgrüngelb)

 $C_6H_5 \cdot CH = CH - CH = CH - CH = CH - CH = CH \cdot C_6H_5$ Diphenyl-octa-tetraen (grünstichig chromgelb)

 $C_{e}H_{e} \cdot CH = CH - CH = CH - CH = CH - CH = CH - CH = CH \cdot C_{e}H_{e}$ Diphenyl-deca-pentaen (orange)

Diphenyl-dodeca-hexaen (braunorange)

 $C_aH_s \cdot CH = CH - CH = CH \cdot C_aH_s$ Diphenyl-tetradeca-heptaen (kupferbronze)

Diphenyl-hexadeca-octaen (blaustichig kupferrot) Man sieht, daß die Farbe der Carotinoide auf einer langen Reihe von konjugierten Doppelbindungen beruhen muß. Eigentlich wäre für die hochungesät-

tigten Verbindungen große Unbeständigkeit und Neigung zu Polymerisation zu

erwarten, es hat sich aber überraschenderweise gezeigt, daß durch unmittelbaren

Anschluß von gewissen Gruppen an die beiden Enden des ungesättigten Systems

das Molekül stabilisiert wird. Die empfindlichen Lückenbindungen werden in den synthetischen Polyenen durch Phenylreste geschützt. Damit durchaus vergleichbar ist die Struktur der meisten Carotinoide. In ihnen hat die Natur lange,

offene Ketten von konjugierten Doppelbindungen geschaffen, und als Endgruppen z. B. hydroaromatische Kerne (Jononreste im Carotin- und Xanthophyllmolekül), oder Carboxyle (Bixin, Crocetin, Azafrin) angeschlossen.

Das Unterscheidende zwischen den natürlichen und synthetischen Polyenen besteht vor allem darin, daß die Kunstprodukte von Kuhn und Winterstein, entsprechend dem Gange der Synthese, eine unverzweigte Kohlenstoffkette enthalten, während das Kohlenstoffgerüst der Carotinoide weitgehend verzweigt ist und zwar Methylseitenketten meist in gegenseitigen 1,5-Stellungen enthält. Dieses Strukturprinzip läßt schon einen Zusammenhang mit Isopren

$$\mathrm{CH_2}{=}\mathrm{C}{--}\mathrm{CH}{=}\mathrm{CH_2}$$
 $\mathrm{CH_2}$

vermuten, wie ihn WILLSTÄTTER und MIEG (260) für Carotin als wahrscheinlich angenommen, sodann Kuhn und Winterstein (150) an Hand ihrer Bixinformel¹ erläutert haben (vgl. auch die Crocetinformel bei Karrer und Salomon [123], sowie Kuhn, Winterstein und Wiegand [160], Kuhn und L'Orsa [142]).

Ein ganz ähnliches Strukturprinzip beherrscht das Carotinmolekül, das hydroaromatische Ringsysteme als Endgruppen trägt und ferner das rein aliphatisch gebaute Lycopin.

In den untenstehenden Symbolen sieht man allerdings eine "Umstellung" der Isoprengruppen in der Mitte des Moleküls (1,6-Lage zweier Methyle), die wahrscheinlichsten Formulierungen lauten nämlich:

CH₃∖

$$\mathrm{CH_3}$$
 . $\mathrm{CH_3}$. $\mathrm{CH_3}$

$$= \text{CH} - \text{CH} = \text{C} + \text{CH} - \text{CH} = \text{C} + \text{CH} = \text{C} + \text{CH} = \text{C} + \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CH} = \text{C}(\text{CH}_3)_2$$

Formel für Lycopin. (Nach Karrer, Helfenstein, Wehrli und Wettstein [106].)

Der (vorwiegend) offene Bau des Kohlenstoffgerüstes, die ununterbrochene Wiederholung der dehydrierten Isoprengruppe und damit der konjugierten Doppel-

bindungen, schließlich die charakteristisch gestellten Methylseitenketten verleihen

dem Carotinoidmolekül ein ganz eigenartiges Gepräge.

Es ist eine wichtige Aufgabe, die Wechselbeziehung zwischen Farbe und Konstitution von solchen Gebilden zu erfassen. Die Bestimmung der konjugierten Doppelbindungen allein reicht nicht aus, da die Farbe eine Polyens auch von jenen Atomgruppen mitbedingt wird, die sich unmittelbar an das ungesättigte System anschließen. So ist nach Kuhn und Winter-

¹ Über eine neue, *symmetrische* Formulierung des Bixins vgl. S. 1328 (Kuhn und Winterstein [307], Karrer und Mitarbeiter [321]) (*Nachtrag*).

in welchem die Benzolringe und die konjugierten Doppelbindungen der aliphatischen Kette benachbart sind, grünstichig chromgelb, während Dibenzyl-octatetraen

 $\mathbf{C_6H_5} \cdot \mathbf{CH_2} \cdot \mathbf{CH} = \mathbf{CH} - \mathbf{CH} = \mathbf{CH} - \mathbf{CH} = \mathbf{CH} - \mathbf{CH} = \mathbf{CH} \cdot \mathbf{CH_2} \cdot \mathbf{C_6H_5},$

gleichfalls vier konjugierte Doppelbindungen in offener Kette enthaltend, farblos ist. Der überraschend große Unterschied wird von den beiden CH₂-Gruppen verursacht, welche die Phenylreste vom Doppelbindungssystem abtrennen.

Im Bixinmolekül kommt eine farbverstärkende Rolle den endständigen Carboxylen zu (vgl. die Formel S. 1243). Lagert man zwei Wasserstoffatome an (KARRER, HELFENSTEIN, WIDMER und VAN ITALLIE [108]), so erfolgt eine derartig starke Farbaufhellung von Rot nach Gelb, daß diese durch das Verschwinden einer Doppelbindung allein nicht erklärt werden kann, sondern teils auf die Abtrennung der Carboxyle von den Doppelbindungen zurückzuführen ist:

 $\mathbf{H_{3}COOC} - \mathbf{CH_{2}} - \mathbf{CH} = \mathbf{C} - \mathbf{CH} = \mathbf{CH} - \mathbf{CH} + \mathbf{CH} - \mathbf{CH} = \mathbf{CH} - \mathbf{CH} + \mathbf{$

CH₃ CH₃ H₃ CH₃

Dihydro-bixin (s. auch S. 1243 Anm.).

Kuhn und Winterstein (152) haben mitgeteilt, daß eine dem aliphatischen Doppelhindungssystem unmittelber angeschlossene COOH-, oder C.H. Gruppe in bezug auf die

bindungssystem unmittelbar angeschlossene COOH- oder C_6H_5 -Gruppe in bezug auf die Farbbildung einem Zuwachs von annähernd $1^1/_2$ aliphatischen Doppelbindungen entspricht. Das Bixin enthält also $9+2\cdot 1,5=12$ "Doppelbindungen", was durch Vergleich mit den synthetischen Polyenen bestätigt werden konnte. Ähnlich gelingt es, die Farbe von anderen Carotinoiden abzuleiten und an Hand des synthetischen Vergleichsmaterials zu erklären¹.

Zusammenhänge zwischen Isopren, Terpenen, Phytol und Carotinoiden.

Zu den wichtigsten Bausteinen der organischen Pflanzenstoffe gehört bekanntlich das Isopren,

 $CH_2=C-CH=CH_2$ CH_3

Bruttoformel C_5H_8 , dessen Beteiligung an phytochemischen Synthesen immer plastischer hervortritt. Es ist dies auch verständlich, wenn man z. B. den schon unter sehr milden Bedingungen außerordentlich glatten Ablauf der von Diels (21) studierten Diensynthesen in Betracht zieht.

Die Abkömmlinge des Isoprens bilden sich in der Pflanze anscheinend auf dreierlei Art: 1. durch direkte Addition der C_5H_8 -Reste, welche zu Terpenen führt, 2. durch Addition und gleichzeitige Hydrierung, wie sie schon WILLSTÄTTER, MAYER und HÜNI (259) bei der Bildung des Phytols angenommen haben und 3. durch Addition der C_5H_8 -Reste unter gleichzeitiger Dehydrierung, wobei Pigmente mit konjugierten Doppelbindungen entstehen (nach Kuhn und Winterstein [150]). Es besteht also ein genetischer Zusammenhang zwischen Terpenen, Kautschuk und Carotinoiden.

Denkt man sich 2 Wasserstoffatome vom Isopren entzogen,

 $CH_2 = C - CH = CH_2$ $CH_3 - CH - CH = CH - CH - CH = CH_3$

so entsteht eine Gruppierung, durch deren Anschluß an ähnliche Reste die Ausbildung des für die Carotinoide typischen konjugierten Systems (mit Methylseitenketten) zwanglos erklärt wird:

¹ Eine praktische Vergleichsmethode besteht darin, daß man den Strich von festen Präparaten auf einer weißen Tonplatte untersucht.

Wie ersichtlich, entfallen in einem solchen System auf n Isoprenreste (also auch auf n Methylseitenketten) 2n+1 Doppelbindungen. Dies gilt zwar nicht für alle Carotinoide, doch ist fast allgemein beobachtet worden, daß die Anzahl der Äthylenbindungen eine unpaare ist: 7, 9, 11 oder 13.

Ein weiterer, sehr verbreiteter Naturstoff, mit dem sich nahe Beziehungen ergeben haben, ist *Phytol* C₂₀H₄₀O, ein im grünen Blatte mit dem Chlorophyll-komplex veresterter, farbloser Alkohol. Die schon von Willstätter und Mieg (260) erwogene Verwandtschaft desselben mit den Blattcarotinoiden wurde durch die Aufstellung der F. G. Fischerschen (56) Phytolformel bestätigt:

CH₃-CH-CH₂-CH

Man stellt sich, wie erwähnt, die Bildung des Phytols durch gleichzeitige Addition und Reduktion von Isoprenresten vor. Es bleibt auch die Möglichkeit offen, daß das fertige Phytol im Gewebe zu Carotinoiden dehydriert wird (Zechmeister und Cholnoky [269], vgl. auch die Ausführungen von Karrer, Helfenstein, Wehrli und Wettstein [106] betr. Lycopin). Im Falle des Physaliens würde allerdings die Menge des in Form von Chlorophyll anwesenden Phytols

hierzu nicht ausreichen (quantitative Untersuchungen von Kuhn und Brock-

MANN [135]).

Daß Dehydrierungen bei der phytochemischen Polyensynthese unter Beteiligung des Luftsauerstoffs eine Rolle spielen, geht auch aus Beobachtungen hervor, die an Pigmenten von reifenden Fruchthäuten gemacht wurden (S. 1247).

Neuerdings ist es gelungen, zwischen Phytol und Carotinoidderivaten eine chemische Brücke zu schlagen. Karren und Helfenstein (102) denken sich das symmetrisch gebaute

Lycopin (Formel: S. 1243) aus zwei gleichen Hälften gebildet, etwa so, daß sich 2 Mole Phytolaldehyd vereinigten und zum Tomatenfarbstoff dehydriert wurden. In der Tat haben die genannten Autoren (mit Pieper und Wettstein [103]) den von ihnen aus Dihydro-phytylbromid synthetisch bereiteten Kohlenwasserstoff $C_{40}H_{82}$ mit perhydriertem Lycopin (aus Tomaten) $C_{40}H_{82}$ konstitutiv identifiziert. Der nur halb so hochmolekulare Grundkohlenwasserstoff des Safranpigments Crocetan (Karrer und Golde [98]) besitzt nach Kuhn und L'Orsa (142) die Formel $C_{20}H_{42}$ und ist vielleicht mit dem Kohlenwasserstoff des Phytols Phytan $C_{20}H_{42}$ (F. G. FISCHER [56]) konstitutiv identisch.

Es darf heute als sehr wahrscheinlich gelten, daß drei wichtige Komponenten des Blattpigments *Phytol*, Carotin und Xanthophyll derselben chemischen Quelle (Isopren) entstammen¹. Ein biochemischer Übergang zwischen dem Chlorophyll selbst bzw. den Porphyrinen und Carotinoiden wurde von Euler und Hellström (39) erwogen.

Beobachtungen über die Bildung von Carotinoiden in der Pflanze. Polyenpigmente werden für sich allein oder in Zusammenhang mit dem Erscheinen und Verschwinden des Chlorophylls unter mannigfachen Bedingungen aufgebaut, deren Erforschung noch nicht weit gediehen ist. Für die natürliche Carotinoidsynthese ist es charakteristisch, daß sie auch im Dunkeln verlaufen kann, während

synthese ist es charakteristisch, daß sie auch im Dunkeln verlaufen kann, während zur Erzeugung von Chlorophyll aus seiner farblosen Vorstufe, wie bekannt, meist Licht benötigt wird (vgl. z. B. bei Sjöberg [224]). Das klassische Beispiel dafür, daß eine starke Anhäufung von Polyen bei Lichtabschluß und unabhängig von einer Chlorophyllbildung stattfinden kann, bietet die Mohrrübe (Daucus carota).

¹ Zusammenfassung: Bogert (319). — Eine gänzlich andere Ansicht vertritt Emde (26).

a) Blätter. Eine gewisse Analogie mit den Bedingungen, die bei dem Aufbau des Karottenfarbstoffes obwalten, findet man im Falle der unter Lichtabschluß entwickelten, chlorophyllfreien "etiolierten" Blätter. Wenn auch die Zusammensetzung ihres gelben Pigments teils noch umstritten ist,

so kann das häufige Vorkommen von Carotinoiden in solchen Gebilden nicht mehr bezweifelt werden (vgl. z. B. Coward [17], van Wisselingh [265], Sjöberg [224] und Palmer [196], Allerdings ist Vorsicht bei der Beurteilung des etiolierten Blattgelbes geboten, dessen chemischer Bestand von Pflanze zu Pflanze und auch mit dem Entwicklungsstadium variieren kann. So stellten WILLSTÄTTER und STOLL ([263], S. 134) fest, daß der Farbstoff ihrer etiolierten Bohnenblätter weder Carotin noch Xanthophyll ist, da er sich in Wasser löst,

von Licht zu verlaufen. Es sei betont, daß ein etioliertes Blatt bei nachträglicher Belichtung in der Regel ergrünt, daß also die Chlorophyllvorstufe sowie der entsprechende enzymatische Apparat bereits im Dunkeln zur Verfügung steht. Das Resultat der unter normalen physiologischen Bedingungen verlaufenden

mit Alkalien tiefgelb färbt und beim Ansäuern ausbleicht. Hingegen war in den untersuchten etiolierten Maisblättern neben viel wasserlöslichem Farbstoff schon Carotinoid enthalten. EULER und HELLSTRÖM (39) fanden in etiolierten Gerstenkeimlingen wohl Xanthophyll, aber so gut wie kein Carotin, dessen Bildung erst nach Lichtzufuhr, parallel mit dem Auftreten des Chlorophylls erfolgte. Hier scheint auch die Carotinsynthese unter Beteiligung

Pigmentbildung liegt im Blattgrün vor, das Chlorophyll a, Chlorophyll b, Carotin und Xanthophyll (bzw. Lutein) in konstantem Mengenverhältnis enthält (WILL-STÄTTER und STOLL [262]). Diese Tatsache weist auf eine wichtige, noch unklare

Funktion der gelben Komponenten hin.

Das Bild verschiebt sich bei Eintritt des Herbstwetters, als die raschere

Zerstörung des Chlorophylls einsetzt, dessen Menge schon früher ein Maximum

überschritten hat. Dann unterliegen auch die Carotinoide allmählich eintretenden,

zunächst noch nicht tiefgreifenden Veränderungen. Ihr Farbstoffcharakter geht nur sehr langsam verloren und außerdem treten gelbe, wasser- und alkalilösliche,

noch wenig erforschte Pigmente im absterbenden Blatte auf, so daß das herbst-

liche Laub in gelben und rötlichen Farben prangt. Nach KUHN und BROCK-MANN (135) vollzieht sich gleichzeitig mit den ersten Umwandlungen der Xantho-

Die vergleichende Untersuchung der grünen und gelben Blätter von folgenden Pflanzen hat klar ergeben, daß beim Vergilben ein starker Abfall des Quotienten freie Xanthophylle/ Xanthophyll-ester erfolgt: Tropaeolum majus, Prunus cerasus, Castanea vulgaris, Rheum officinale, Acer platanoides, Populus tremula, Fagus silvatica, Salix. Die "Herbstxanthophylle" von TSWETT sind nach Kuhn und Brockmann (135) Ester der Xanthophylle und ihrer

ersten Zersetzungsprodukte. Die älteren Untersuchungen wurden von Palmer ([196], S. 55) zusammenfassend referiert; vgl. auch die Beobachtungen von Euler, Demole, Weinhagen und Karrer [37] An das alltägliche Bild der herbstlichen Vergilbung reihen sich besondere Fälle an,

phylle eine Veresterung derselben, somit ein Aufbau von Farbwachsen in gewaltigen Ausmaßen im herbstlichen Blatt, während das grüne Sommerblatt nur

freies Xanthophyll enthält (vgl. auch Karrer und Mitarbeiter [105]).

sowie von Sjöberg [224]). in denen das Blatt entweder schon im Sommer bunt ist oder aber das Winterblatt eine rote Pigmentierung erhält.

b) Früchte. Interessant sind die Vorgänge, die sich bei der Reife von vielen Früchten, vornehmlich in der Fruchthaut abspielen. Hier liegen die Verhältnisse teils ähnlich, zum Teile aber völlig anders als bei der herbstlichen Vergilbung

des Blattes. Im einfachsten Falle beruht der Farbumschlag der zunächst grünen, dann reifenden Frucht in Gelb oder Rot nur auf dem Verschwinden des Chlorophylls, ohne daß eine namhafte Verschiebung des Carotin- und Xantho-

phyllgehaltes stattfinden würde. So wird die gelbe Farbe der reifen Bananen-

Menge schon in der grünen Frucht vorhanden, aber vom Chlorophyll verdeckt waren (LOESECKE [171]). Bei anderen Früchten ist der Vorgang viel verwickelter. Hier verschwinden zunächst nicht nur die Chlorophylle, sondern auch ihre gelben Begleiter, so daß

schale im wesentlichen nur durch Carotinoide verursacht, die in gleicher

nicht selten örtlich und zeitlich eine (fast) farblose Phase auseinandergehalten werden kann. Alsbald setzt aber neuerlich Polyenbildung ein, und es entwickelt sich die feurigrote Farbe der reifen Fruchthaut. Merkwürdigerweise erscheint manchmal wieder Carotin, das bereits früher als Begleiter des Chlorophylls anwesend, aber dann verschwunden war.

Die wichtigsten äußeren und inneren Faktoren, deren Einfluß auf diese Vorgänge untersucht werden muß, sind: Licht, Luttsauerstoff, Temperatur und Enzyme.

Die Belichtung scheint keine entscheidende Rolle zu spielen¹, dagegen ist ein Sauerstoff-

bedarf der reifenden Frucht wiederholt festgestellt worden, indem man beobachtete, daß die Rötung der folgenden Früchte in Kohlendioxydatmosphäre ausbleibt:

Tomate (Lycopersicum esculentum; LUBIMENKO [(172), S. 119]; vgl. auch bei DUGGAR [23]),

Paprika (Capsicum annuum; Zechmeister und Cholnoky [269]), Judenkirsche (Physalis Alkekengi und Ph. Franchetti; Kuhn und Wiegand [148]), Schmerwurzbeere (Tamus communis; Zechmeister und Cholnoky [274]). Der Einfluß der Temperatur auf die Polyensynthese ist an dem Beispiel der Tomate

untersucht worden. Nach Duggar (23) bleibt das Röten aus und es erscheint statt Lycopin ein gelber Farbstoff, wenn die Früchte bei 30° oder darüber zur Reife gelangen. Durch nachträgliches Aufbewahren bei tieferen Temperaturen läßt sich die bekannte rote Pigmentierung hervorrufen, der thermische Einfluß ist also umkehrbar. Euler, Karrer, Krauss

und WALKER (47) haben in Bestätigung der Duggarschen Beobachtungen festgestellt, daß die Hauptmenge des bei 30° gebildeten gelben Pigments gar kein Carotinoid ist, sondern ein alkalilöslicher Farbstoff (Flavon?). Zur Erklärung machen die Autoren die einleuchtende Annahme, daß die Lycopinbildung ein enzymatischer Vorgang sei, für den das Temperaturoptimum mit 30° bereits überschritten wird. Schon Lubimenko ([172], S. 127) war der Ansicht, daß enzymatische, und zwar peroxydatische Wirkungen bei der Rötung der Tomate mitspielen und er hält drei Teilvorgänge der Reife auseinander: 1. in der ersten Periode, als synthetische Reaktionen noch nicht von Oxydationsprozessen in den Hintergrund gedrängt werden, findet eine Chlorophyllanhäufung statt; 2. später erlangen Oxydationsvorgänge die Oberhand, wobei das Chlorophyll nebst seinen gelben Begleitern zerstört und in farblose, unbekannte Stoffe verwandelt

Gedankengängen sei bemerkt, daß die letzte Stufe auch der Chlorophyllbildung ein Oxydationsprozeß ist; NOACK und KIESSLING [191]). Der entscheidende chemische Schritt dürfte nach den Ausführungen des vorigen Abschnittes die Dehydrierung einer farblosen Vorstufe sein. wahrscheinliche Beteiligung von Enzymen ist noch nicht sichergestellt und

wird; 3. schlägt die farbstoff-erzeugende Tätigkeit der Plastiden eine neue Richtung ein und es beginnen sich stickstofffreie Pigmente (Carotinoide) anzuhäufen, wobei die Möglichkeit der Beteiligung von Abbauprodukten der vorangehenden Phase besteht; (zu diesen

für die experimentelle Bearbeitung ähnlicher Vorgänge eröffnet sich ein breites Feld. Die Bildung eines Farbwachses (Physalien) wurde von Kuhn und Brock-

MANN [135] quantitativ verfolgt (Näheres s. unter "Physalien").

Beziehungen zwischen Carotinoiden und Lipoiden. Wiederholt hat man die

pflanzenphysiologisch interessante Frage erörtert, ob carotinoide Farbstoffe, die in der Regel von Lipoiden begleitet werden, frei oder chemisch gebunden im Gewebe enthalten sind. Für die Kohlenwasserstoffe Carotin und Lycopin ist das freie Vorkommen schon von rein chemischem Standpunkte aus einleuchtend,

während für die Pigmente des Xanthophylltypus, die nach Karrer, Helfen-¹ Vgl. dazu neue Beobachtungen von SMITH und SMITH (309): Lichtdicht einge-

hüllte Tomaten wuchsen zuerst weiß (ohne Chlorophyll) heran, später wurden sie rot, wie normale Früchte. Bei Früchten verschiedener Sorte waren die Ergebnisse nicht einheitlich.

STEIN und WEHRLI (104) Hydroxyle enthalten, beide Möglichkeiten offen stehen. Vor kurzem hat man chemisch-präparative Beweise dafür erbracht, daß solche Carotinoide sehr häufig an farblose Substanzen gekettet, nämlich mit Fettsäure verestert sind. Zunächst wurde gezeigt, daß das Physalien der Judenkirsche (Physalis Alkekengi und Ph. Franchetti) und des Bocksdorns (Lycium halimifolium) nichts anderes ist, als der Dipalmitinsäureester des Xanthophyllisomeren Zeaxanthin. Im Wege der alkalischen Hydrolyse wird es nämlich zu Zeaxanthin und 2 Mol. Palmitinsäure zerlegt (gleichzeitige Arbeiten von Kuhn, Winter-

STEIN und KAUFMANN (156, 157), sowie von Zechmeister und Cholnoky (276, 277). Auch Luteinester sind, namentlich in Blüten, sehr verbreitet (Kuhn und Winterstein [153]). In den gelben Stiefmütterchen (Viola tricolor) läßt sich verestertes Violaxanthin nachweisen (Kuhn und Winterstein [154]), die Blüten des Löwenzahns (Taraxacum officinale) enthalten sowohl verestertes Xanthophyll (Karrer und Salomon [124]), als auch Ester des Taraxanthins (Kuhn und LEDERER [140]). Hingegen sind grüne Blätter frei von Farbwachs (KARRER,

HELFENSTEIN, WEHRLI, PIEPER und MORF [105], KUHN und BROCKMANN [135]),

erst beim Vergilben findet die Veresterung statt. Während das Pigment der Physalis- und Lyciumbeeren im wesentlichen aus einer chemischen Einzelverbindung (Dipalmitat) besteht, trifft man im Pflanzenreiche zahlreiche Fälle an, in denen das hydroxylhaltige Carotinoid mit mehreren Säuren in Verbindung getreten ist. Näher untersucht wurde das Estergemisch der Paprikaschoten (Capsicum annuum), das sozusagen im chemisch-technischen Sinne als ein Farbwachs aufgefaßt werden muß. An dem Aufbau des in Form von roten Krystallen isolierten Gesamtesters (Abb. 57 S. 1348 sind dieselben Säuren beteiligt, welche das begleitende farblose Lipoid gebildet haben (Myristin-, Palmitin-, Stearin-, Carnauba- und Ölsäure; ZECH-

Durch die referierten Befunde ist das gemeinsame Vorkommen von Polyenen und Lipoiden verständlicher geworden. Es handelt sich nicht um ein zufällig gleichzeitiges Auftreten, sondern man erkennt die nahe genetische Beziehung zwischen den beiden Körperklassen. Die Pflanze bringt dreierlei Lipoidarten aus folgenden Bau-

MEISTER und CHOLNOKY [271]). Capsanthin spielt hier also dieselbe Rolle, wie Glycerin und hochmolekulare Alkohole, von denen es mit dem ersten die Mehrwertigkeit der Alkoholfunktion, mit den letzteren die beträchtliche Mole-

steinen hervor: 1. Farblose Säure mit farblosem Alkohol verestert; gewöhnliche Fette und Wachse;

kulargröße gemein hat.

2. farbige Polyensäure mit farblosem Alkohol (Phytol) verestert: Chlorophyll;

3. farblose Saure mit farbigem Polyenalkohol verestert: Farbwachse, vom Typus des Physaliens oder des Capsicum-Gesamtesters.

Während also im Chlorophyll die saure Komponente Träger der Farbe ist, trifft man

unter den Carotinoiden Vertreter einer Körperklasse an, die das Chromophor in der alkoholischen Komponente enthalten. Das Grundprinzip ist aber in beiden Fällen das gleiche, nämlich die Veresterung eines Pigments mit einem farblosen Pflanzenstoff. Prinzipiell wäre es nicht auszuschließen, daß auch der Chlorophyllkomplex mit Xanthophyll in Verbindung

Man kann annehmen, daß die Bildung von gewöhnlichem Lipoid und von Farbwachs

parallel verläuft, indem die im Gewebe aufgebaute Fettsäure teils mit farbigen, teils mit farblosen Alkoholen in Verbindung eingeht. Unter bestimmten Bedingungen wäre es aber auch möglich, daß die Farbstoffester Zwischenprodukte der gewöhnlichen Fett- und Wachssynthese sind.

Vom präparativen Standpunkte sei in bezug auf die ältere Literatur bemerkt, daß man auf dem Wege der alkalischen Hydrolyse zweifellos in vielen Fällen nicht den nativen Farbstoff, sondern nur dessen alkoholische Komponente krystallinisch abgeschieden hat: mit der Verseifung der farblosen Lipoide läuft nämlich die Spaltung des Polyenwachses parallel. Möglicherweise ist in einzelnen Fällen infolge von lipatischen Einflüssen auch ohne Anwendung von Lauge ein hydrolytischer Abbau des extrahierten Farbwachses ein-

getreten.

Stoffwechsel ist unklar, das Problem soll daher in gedrängter Form besprochen werden. Naturgemäß stehen Carotin und Xanthophyll im Mittelpunkt des Interesses, da sie im grünen Blattpigment in einem konstanten Mengenverhältnis zueinander und zum Chlorophyll vorliegen. Kaum begonnen ist die pflanzenphysiologische Bearbeitung von Polyenen,

Rolle der Carotinoide in der Pflanze. Die Funktion der Carotinoide im pflanzlichen

die mehr oder weniger Spezialfarbstoffe sind. Über die Funktion der Blattcarotinoide hat man verschiedentlich Meinungen geäußert.

Vor allem kommt eine etwaige Funktion bei dem Assimilations- bzw. Atmungsvorgang in Betracht. WILLSTÄTTER und STOLL (263) haben im Rahmen ihrer grundlegenden Versuche über die Assimilation der Kohlensäure auch die Rolle der gelben Pigmente geprüft, mit dem Ergebnis, daß sich eine Beteiligung an keinem dieser Prozesse beweisen läßt. Auch die schon früher ausgesprochene Hypothese (vgl. auch bei Balv und Davies [4]), wonach die gelben Farbstoffe die Einstellung des Komponentenverhältnisses von Chlorophyll a und b bewirken sollen, indem sie entsprechend ineinander übergehen, mußte verlassen werden: "Es ist ... kein Anzeichen dafür gefunden worden, ... daß durch den Assimilationsvorgang eines der

beiden Carotinoide in das andere umgewandelt wird." . . . "Wenn die Carotinoide überhaupt eine Funktion im Assimilationsvorgang haben, so muß es eine indirekte und es kann keine durch ihre Lichtabsorption bedingte sein. Es ist möglich, daß sie zu einer Einrichtung gehören, welche das Chlorophyll vor Photooxydation schützt" (Willstätter und Stoll [263], Noack (189) findet, daß Carotin und Xanthophyll tatsächlich einen Lichtschutz auf das Chlorophyll ausüben können, während nach der Meinung von Went die empfindlichen

Enzyme der Zelle durch Carotin und Xanthophyll der chemisch wirksamen Bestrahlung entzogen werden. Neuerdings kommen indessen Warburg und Negelein (249, 250) wiederum zum Ergebnis, daß die Blatt-Carotinoide photisch bei der Assimilation mitwirken. Klar negativ sind die Resultate von Willstätter und Stoll (263) in bezug auf die Beteiligung an dem Atmungsvorgang. Durch starke Steigerung der Atmungstätigkeit gelang es nämlich nicht, das Mengenverhältnis Carotin: Xanthophyll im Blatte zu verschieben, während dies bei einer direkten Mitwirkung der Pigmente zu erwarten wäre. Überhaupt muß man sagen, daß eine wechselseitige Umwandlung von Carotin und Xanthophyll, die auf Grund der Bruttoformeln $C_{40}H_{56}+O_2 \rightleftharpoons C_{40}H_{56}O_2$ so nahe zu liegen scheint, bisher

nirgends einwandfrei nachgewiesen werden konnte. Neuerdings berichten Fodor und Schoenfeld (59), daß Carotin bzw. oxydiertes Carotin in kolloidaler Verteilung als Wasserstoffacceptoren wirksam sind und betonen die

Bedeutung dieser Funktion für den Atmungsvorgang.

In Zusammenhang mit den obigen Ausführungen sei schließlich erwähnt, daß man carotinoidfreie Pflanzenzellen kennt, die normale Atmungserscheinungen zeigen.

Beziehungen zwischen pflanzlichen und tierischen Carotinoiden. Vertreter der Polyenklasse sind auch in der Tierwelt verbreitet (ausführliches Referat bei Palmer [196], S. 125 bis 198) und bilden normale Bestandteile des menschlichen Körpers, z. B. des Blutserums. In der menschlichen Placenta wurden Xanthophylle, Xanthophyll-ester und Carotin nachgewiesen (Kuhn und Brockmann [135]). — Bei sehr reichlicher Carotinoid-zufuhr, z. B. bei dauernd übermäßigem Karotten- oder Kürbisgenuß können in der Haut pathologische Pigmentansammlungen hervortreten. — Im Corpus rubrum der Kuh kommt reichlich Carotin vor (Kuhn und Brockmann [135]), krystallisiertes Carotin wurde schon früher aus dem Corpus luteum desselben Tieres sowie aus Rindergallensteinen gewonnen (ESCHER [28] bzw. Fischer und Röse [58]). Auch aus Nebennieren konnte Carotin isoliert werden (Bailly und NETTER [304].

Nach unseren derzeitigen Kenntnissen sind die im Tierreich vorkommenden Carotinoide pflanzlichen Ursprungs. Ein schönes Beispiel dafür liefert das gelbe Pigment des Hühnereies, welches keineswegs ein charakteristisches Produkt des animalischen Stoffwechsels ist. Will-STÄTTER und ESCHER (258) haben daraus eine schön krystallisierte Xanthophyllart gewonnen, das nach Kuhn, Winterstein und Lederer (158) sowie Kuhn und Smakula (145) beispielsweise zu zwei Dritteln aus Lutein und zu einem Drittel aus Zeaxanthin besteht. Je nach der Fütterung lassen sich Eidotter erzeugen, die fast ausschließlich Zeaxanthin oder überwiegend Lutein enthalten. Palmer und Kempster (199) fanden sogar, daß die Henne entwicklungsfähige Eier mit carotinoidfreiem, fast farblosem Dotter legt, wenn sie dauernd carotinoidfreie Nahrung erhält (vgl. auch bei Palmer und Eckles [198]). Füttert man aber mit Physalien (Zeaxanthin-dipalmitinsäureester), so erfolgt Hydrolyse und der Dotterfarbstoff besteht dann aus freiem Zeaxanthin (Kuhn und Brockmann [135]).

Die mit der vegetabilischen Nahrung aufgenommenen Carotinoide können den Organismus sowohl höherer wie auch niederer Tiere unverändert passieren. So ergibt das von H. FISCHER (57) im Schafkot nachgewiesene Polyen nach Karrer und Helfenstein (100) ein Xanthophyllpräparat, welches grünen Pflanzenteilen entstammt, auch aus frischem Kuhkot gewonnen werden kann und von etwas Carotin begleitet wird. Den Körper eines

niederen Tieres hat das von Oku (192) aus japanischer Rohseidenfaser krystallisiert ab-

geschiedene Xanthophyll passiert, das biologisch aus Maulbeerblättern stammt. Beziehungen zu Vitaminen. Wachstumfördernde Vitamin-A-Wirkungen von carotinhaltigem Pflanzenmaterial und von krystallisiertem Carotin wurden schon von Steen-BOCK beobachtet, der für die Identität des Vitamins mit einem carotinartigen Farbstoff eintrat. Nachdem seine Befunde mehrfach angezweifelt worden sind, haben in den letzten

Jahren namentlich EULER sowie KARRER (mit mehreren Mitarbeitern) dieses wichtige Problem einer Neubearbeitung unterzogen. Es gelang ihnen der Nachweis, daß sorgfältig gereinigtes Carotin (aus Mohrrüben, Brennesseln, Gras usw.) starke A-Wirkung zeigt und den zum Stillstand gekommenen Wachstumsvorgang der Ratte in minimalen Tagesdosen neu belebt. Die Ergebnisse wurden von mehreren Autoren, z. B. von Moore (87), bestätigt; sogar mit einem 40 Jahre alten Carotin-Präparat ließen sich positive Resultate erzielen

Mengenverhältnis das pflanzliche Gesamtcarotin bilden, liegt in der gleichen Größenordnung (Kuhn und Brockmann [133]; Euler, Karrer, Hellström und Rydbom [46]; Rosenheim und Starling [215]; Karrer, Euler und Hellström [296]). Dagegen ist das sogenannte Isocarotin (S. 1288) ohne Einfluß auf das Wachstum (Kuhn und Lederer [306]), während Sichergestellt ist ferner die Tatsache, daß die Vitamin-A-Wirksamkeit von zahlreichen

Die physiologische Wirksamkeit von α - bzw. β -Carotin, welche in schwankendem

β-Oxycarotin (S. 1287) starke Wirksamkeit zeigt (Kuhn und Brockmann [304]). Pflanzenmaterialien mit dem Carotingehalt parallel läuft und daß eine Carotinbestimmung auch über den Wirkungsgrad des Extraktes unterrichtet (EULER, DEMOLE, KARRER und

zukommt oder aber hartnäckig anhaftenden Begleitern. Am wahrscheinlichsten erscheint die Annahme, daß das mit der pflanzlichen Nahrung aufgenommene Carotin selbst ein Provitamin ist und im Tierkörper teils zu einem hochwirksamen Vitamin, dem eigentlichen Träger der Wachstumswirkung verwandelt wird. Das Schicksal des Carotins im Organismus wurde (meist im Hinblick auf diese Möglichkeit) z.B. von Ahmad (2), Binet und Strumza (6),

Walker [36]). Trennung von Vitamin A und Carotinoiden: KARRER und Schöpp (324). Es wurde mehrfach die Frage diskutiert, ob die Wirkung dem reinen Farbstoff selbst

(KARRER [92], JAVILLIER und EMERIQUE [183, 184]).

Schöpp (119) ihre Resultate folgend zusammen:

CAPPER (10), GLANZMANN (63, 294), HEILBRON (77), MOORE (183, 184), OLCOTT (193) u.a. Wichtige Beobachtungen stammen von Euler und Karrer (44, 45) (vgl. auch Karrer, Morf und Schöpp [118, 119]). Diesen Forschern gelang es, aus dem Trane des Hippoglossus und Scombresox carotinfreie Präparate zu gewinnen, deren Vitamin-A-Wirkung diejenige des Carotins vielfach übertrifft, deren chemisches Verhalten aber in sehr wesentlichen Zügen an den Mohrrübenfarbstoff erinnert. Ende 1931 faßten Karrer, Morf und

den Fischtranen ein Polyen vorkommt, welches das gleiche Kohlenstoffringsystem und eine ähnlich gebaute aliphatische Seitenkette wie Carotin enthält; dieses Polyen ist der oder einer der Träger der starken Blaufärbung, welche beim Zusammenbringen solcher Fischtrane mit Antimonchlorid auftritt. Da nach den Untersuchungen von TH. MOORE und H. v. EULER die die Lovibond-Reaktion zeigende Verbindung in der Leber erst nach Fütterung der Tiere mit Carotin erscheint und die in der Leber gefundene Substanz eine carotinähnliche Struktur besitzt, ist es naheliegend, ihre Entstehung in der Leber auf einen Abbau des

Durch diese Untersuchungen glauben wir den Nachweis erbracht zu haben, daß in

Carotins zurückzuführen." OLCOTT und McCann (308) gelang es mit Hilfe von Leberextrakten, auch in vitro, Vitamin A aus Carotin zu erzeugen. Sie führen die Umwandlung auf die Wirkung einer "Carotinase" zurück.

Die Vitamin-A-Wirkung bleibt bei anderen Carotinoiden aus, oder sie äußert sich in weitaus schwächerem Maße. Auffallend ist die relativ geringe Wirksamkeit von Xantho-

phyll, während Dijodcarotin und Dihydrocarotin stärkere Wirkungen zeigen (Näheres vgl. bei: Euler, Euler und Karrer [34, 35]; Karrer, Euler und Rydbom [97]; Euler, KARRER und RYDBOM [48, 49]; dieselben mit HELLSTRÖM [46]). KAWAKAMI (301, 302) findet hydriertes Carotin und Xanthophyll wirkungslos.

Da die ausführliche Behandlung dieses interessanten Gebietes hier nicht möglich ist. sei auf folgende Literaturstellen verwiesen (die bis 1922 reichenden Beobachtungen sind bei Palmer [196] zusammengestellt): Ahmad (1); Bezssonoff (7); Collison, Hume,

SMEDLEY-MACLEAN und Henderson-Smith (13); Drummond, Ahmad und Morton (22); Duliere, Morton und Drummond (24); Euler (und Mitarbeiter) (30—53, 301, 302); Hume und Smith (84); Javillier und Emerique (87); Karrer (und Mitarbeiter) (91—129, 297, 298); KAWAKAMI und KIMM (130); KUHN und BROCKMANN (133); MOORE (183, 184);

MORGAN und SMITH (185); OLCOVICH und MATILL (194); WOLFF, OVERHOFF und VAN Eckelen (266); Orlov (195); Rosenheim und Starling (215); Rydbom (218); Van Stolk, Vorkommen, Zustand, Nachweis, Bestimmung und Trennung von Carotinoiden. 1251

GUILBERT, PENAU und SIMONNET (232); VERMAST (247); WILLIMOTT und MOORE (254); EULER und KLUSSMANN (314, 315). — Kurze Zusammenfassungen: B. und H. v. EULER (31);

KARRER (92); JAVILLIER (86); GULLAND (67); LACHAT (163); EULER (313).

Beziehungen zwischen Ergosterin und Carotin: EULER und Jansson (43). Vgl. auch den Abschnitt "Vitamine" in Bd. IV dieses Handbuches.

nicht.

B. Vorkommen, Zustand, Nachweis, Bestimmung und Trennung von Carotinoiden.

Sämtliche Organe höherer Pflanzen kommen für das Auftreten von carotinoiden Farbstoffen in Betracht, die in der Natur verbreitet sind, von den höchsten Phanerogamen bis zu den Algen, Pilzen und Bakterien¹. Ein prinzipieller Unterschied zwischen Polyenpigmenten höherer und niederer Pflanzen besteht

Ein allgemeines Kennzeichen der Carotinoide ist ihre Wasserunlöslichkeit,

sie kommen daher, im Gegensatz zu Anthocyan- und Flavonglucosiden, nicht im Zellsaft gelöst vor. Nur in seltenen Ausnahmefällen ist man auf Polyene gestoßen, die mit Zucker gepaart und als Glucoside in Wasser löslich sind. Das einzige, genauer studierte Beispiel dafür ist das Safranpigment (Crocus sativa), das von Karrer und Salomon (121, 122, 123) aufgeklärt wurde und als Hauptbestandteil einen Zucker-ester des Crocetins, das sog. Crocin enthält (s. dort). Der Zucker ist Gentiobiose (Karrer und Miki [113]) und wird schon bei milden alkalischen Eingriffen überraschend leicht abgespalten. Es ist interessant, daß die Pflanze hier Mittel gefunden hat, um ein Carotinoid wasser-

In der Regel findet man die Carotinoide als Bestandteile von besonderen Gebilden, von den im Plasma eingebetteten Chromatophoren, und zwar sowohl in grünen Chloroplasten, durch deren Chlorophyllgehalt die Farbe des Polyens verdeckt wird, als auch in chlorophyllfreien Chromoplasten von gelber bis roter oder braunroter Nuance. Meist ist das Carotinoid in Lipoiden (kolloidal) gelöst, bzw. mit halbfesten oder flüssigen Fettstoffen innig vermengt, oft auch mit verschiedenen Fettsäuren verestert als Farbwachs zugegen (S. 1248) und kann in allen diesen Fällen durch alkalische Hydrolyse freigelegt und in Form von schönen

löslich zu machen (vgl. auch SCHMID und KOTTER [332]).

Krystallen gewonnen werden. Seltener enthält bereits das Chromatophor krystallisiertes Carotinoid, wofür das bekannteste Beispiel die Mohrrübe ist (Daucus carota). In Blüten dürfte der krystallinische Zustand häufiger sein; so ist der rote Saum der Nebenkrone des Narcissus poeticus mit orangeroten Carotinkrystallen dicht besät (Molisch [179]).

Es sei in diesem Zusammenhang u. a. auch auf die Angaben von Noack (190), sowie von Guilliermond (66) hingewiesen. Zahlreiche morphologische Beobachtungen und Abbildungen bringt schon die ausführliche Arbeit von Cour-CHET (16).

Vorkommen von Carotinoiden. Für eine Diskussion über den Zusammenhang zwischen der systematischen Stellung der Pflanze und der Art und Größenordnung ihres Carotinoidgehaltes ist die Zeit noch nicht gekommen.

Als präparativ identifiziert kann ein Polyenpigment nur gelten, wenn es in reinem, krystallinischem Zustand abgeschieden und analysiert ist, dies wurde aber bis jetzt in verhältnismäßig wenigen Fällen durchgeführt. Das Ergebnis dieser Arbeitsrichtung ist in Tabelle 2 enthalten. Man sieht bereits aus dem dort zusammengestellten Material, daß die Anzahl der Carotinoide nicht besonders groß sein wird, und daß im Pflanzenreich allgemein die Neigung besteht, immer wieder dieselben Typen hervorzubringen. Bezeichnend ist das universelle Vorkommen von Carotin und Xanthophyll (neben Chlorophyll) in grünen

Pflanzenteilen.

¹ Vgl. z. B. bei Petter (316, 317), Reader (207).

Isoliert aus

Farbstoff

Tabelle 2. Rein dargestellte und identifizierte Carotinoide.

Literatur (unvollständig)

Carotin $C_{40}H_{56}$ (oft ein Gemisch von α - und β -Carotin, vgl. S. 1284)	schoten, neben viel Capsanthin und etwas Zeaxanthin) Capsicum frutescens japonicum (neben Capsanthin) Cucumis citrullus (Wassermelone, Fruchtfleisch, neben viel Lycopin) Sorbus aucuparia (Vogelbeere) Convallaria majalis (Maiglöckchen,	WILLSTÄTTER und STOLL (262) ZECHMEISTER und CHOLNOKY (268, 272) ZECHMEISTER und CHOLNOKY (272) ZECHMEISTER und TUZSON (284) KUHN und LEDERER (139) WINTERSTEIN und EHRENBERG
	Frucht, neben Lycopin und Xanthophyll) Cucurbita maxima (bezeichnet als "Cucurbiten"; Fruchtfleisch, neben Cucurbitaxanthin)	SUGINOME und UENO (233)
	Blüte, neben wenig Lycopin)	ZECHMEISTER und CHOLNOKY (278)
$Lycopin \ \mathrm{C_{40}H_{56}}$	Lycopersicum esculentum (reife Tomate, neben etwas Carotin)	WILLSTÄTTER und ESCHER (257)
	Rosa canina (Hagebutten)	ESCHER (29); KARRER und WID- MER (129)
	Tamus communis (Schmerwurz- beere)	ZECHMEISTER und CHOLNOKY (274)
		ZECHMEISTER und CHOLNOKY (275)
	Cucumis citrullus (Fleisch der Wassermelone, neben Carotin)	Zechmeister und Tuzson (284)
	Convallaria majalis (Maiglöckchen, Früchte, neben Carotin und Xantophyll)	
	Bryonia dioica (Zaunrübe, Frucht)	WINTERSTEIN und EHRENBERG (311)
	Diospyros Kaki (Kakifrüchte, neben Zeaxanthin)	
	Calendula officinalis (Blüten, neben Carotin)	ZECHMEISTER und CHOLNOKY (278)
	Dimorphoteca aurantiaca (Blüten)	of the secondary control and account which is a control of the con
$egin{array}{l} Xanthophyll & \mathrm{C_{40}H_{56}O_{2}(Gesamt-Xanthophyll} \end{array}$	Urtica urens, Heracleum usw. (grüne Blätter, neben Carotin und Chlorophyll)	WILLSTÄTTER und MIEG (260) WILLSTÄTTER und STOLL (262)
$\mathrm{C_{40}H_{56}O_2}$. In vielen Fällen ist der	Taraxacum officinale (Blüten des Löwenzahns; wohl als Ester,	
überwiegende Hauptbestandteil Lutein; s. unten)	neben Taraxanthin) Caltha palustris (Dotterblume, Blüten, verestert)	KARRER und NOTTHAFFT (323)
Eucom, s. unten	Trollius europaeus (Trollblume, Blüten, verestert)	KARRER und NOTTHAFFT (323)
	Ranunculus arvensis (Ackerhahnen- fuß, Blüten, verestert)	KARRER und Notthafft (323)
	Tragopogon pratensis (Blüten, verestert, neben Violaxanthin)	KARRER und NOTTHAFFT (323)
	Cucurbita maxima (bezeichnet als "Cucurbitaxanthin"; Frucht-	SUGINOME und UENO (233)
	fleisch, neben Cucurbiten)	

Vorkommen, Zustand, Nachweis, Bestimmung und Trennung von Carotinoiden. 1253 Tabelle 2 (Fortsetzung).

hippocastanum (Roßkastanie),

Grüne Laubblätter von: Aesculus Kuhn und Winterstein (153)

Literatur (unvollständig)

KUHN, WINTERSTEIN und LE-

	(
Farbstoff	Isoliert aus

Lutein C40H56O2

Urtica dioica (Brennessel), Tri-**DERER** (158) folium pratense (Wiesenklee), Zea mays (Gelber Mais), Medicago sativa (Luzerne), Spinacia glabra (Spinat); Gras Gelbe Blütenblätter von: Tagetes (Für Helianthus vgl. auch bei grandiflora, T. erecta, T. patula, ZECHMEISTER und Tuzson [285]) T. nana, Helenium autumnale, Rudbecchia Neumannii, Helianthus annuus Beeren von: Convallaria majalis Winterstein und Ehrenberg (Maiglöckchen, neben Carotin (311)

und Lycopin) Oft verestert Zeaxanthin C₄₀H₅₈O₂ Zea mays (Gelber Mais) KARRER, SALOMON und WEHRLI (125) Physalis Alkekengi und Ph. Fran- Kuhn, Winterstein und Kaufchetti (Judenkirsche, Beere und MANN (157) Kelch; verestert, als Physalien) Hippophaës rhamnoides (Sand- KARRER und WEHRLI (127) dornbeere, verestert) Lycium halimifolium (Bocksdorn- Zechmeister und Cholnory (277) beere: verestert, als Physalien) Capsicum annuum (Paprikafrucht- Zechmeister und Cholnoky (272) haut; verestert, neben viel Capsanthinester und Carotin) estert) Diospyros Kaki (Kakifrüchte, ver- KARRER, MORF, estert, neben Lycopin) ZUBRYS (298)

Evonymus europaeus (Spindel- Zechmeister und Szilárd (280) baum, in den Arillen, unver- Zechmeister und Tuzson (286) KRAUSS und Senecio Doronicum (Gemswurz- Karrer und Notthafft (323) Kreuzkraut, Blüten)

Violax anthinViola tricolor (Blüten des gelben Kuhn und Winterstein (154) C40H56O4 Stiefmütterchens) Tragopogon pratensis (Blüten, ver- Karrer und Notthafft (323) estert, neben Xantophyll) Laburnum (Goldregen, Blüten, ver- Karrer und Notthafft (323)

ten, verestert)

Sinapis officinalis (Ackersenf, Blü- Karrer und Notthafft (323) Grüne Blätter der Roßkastanie Kuhn, Winterstein und Le-

(Aesculus hippocastanum) DERER (158)

TaraxanthinTaraxacum officinale (Blüten des Kuhn und Lederer (140)

 $C_{40}H_{56}O_{4}$ Löwenzahns; neben Xantho-

phyll, verestert)

Tussilago farfara (Blüten des Huf- Karrer und Morf (322)

lattichs, verestert)

Fucoxanthin Braunalgen, z. B. Fucus vesicu- Willstätter und Page (261), losus KARRER, HELFENSTEIN, WEHRL!

PIEPER und Morf (105)

Tabelle 2 (Fortsetzung).

Farbstoff Isoliert aus Literatur (unvollständig)

Physalis Alkekengi und Ph. Fran-

Lycium halimifolium (Bocksdorn-

Lycium barbaratum (Beere)

Kelch)

beere)

chetti (Judenkirsche, Beere und

KUHN, WINTERSTEIN und KAUF-

ZECHMEISTER und CHOLNOKY (277)

WINTERSTEIN und EHRENBERG

Wiegand (148)

MANN (156, 157); KUHN und

L. Zechmeister: Carotinoide höherer Pflanzen (Polyen-Farbstoffe).

1254

thins)

Physalien C₇₂H₁₁₆O₄

Brockmann [135]).

(Dipalmitinsäure-

ester des Zeaxan-

	Byciam baroaratum (Beere)	(311)		
	Solanum Hendersonii, Hypophaea rhamnoides (Sanddornbeere), Asparagus officinalis (Spargel- beere)	Winterstein und Ehrenberg (311)		
Helenien C ₇₂ H ₁₁₆ O ₄ (Dipalmitinsäure- ester des Luteins)	Blüten von: Arnica montana, Cheiranthus Sennoneri, Doronicum Pardalianches, Helenium autumnale, H. grandicephalum, Heliopsis scabrae major, H. sc. cinniaeflorae, Narcissus pseudonarcissus, Silphium perfoliatum, Tagetes aurea, T. patula, T. nana, Tropaeolum majus (neben anderen Lutein-estern)			
Capsanthin $C_{35}H_{50}O_3$	Capsicum annuum (Fruchthautder Schote, neben Carotin und etwas Zeaxanthin; als Farbwachs)	ZECHMEISTER und CHOL- NOKY (267, 271)		
	Capsicum frutescens japonicum (neben Carotin; als Farbwachs)	ZECHMEISTER und CHOLNOKY (272)		
$Bixin \ \mathrm{C_{25}H_{30}O_4}$	Bixa orellana (Samen)	Ausgedehnte ältere Literatur; van Hasselt (71); Kuhn u. Ehmann (136); Forbát (60).		
Crocetin C ₂₀ H ₂₄ O ₄ (auch ,,α-Crocetin" genannt)	Crocus sativa (Narben, "Safran"), größtenteils als Glucosid: "Cro- cin"	Karrer und Salomon (121, 122, 123)		
, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	Crocus luteus (Blütenblätter)	KUHN, WINTERSTEIN und WIE- GAND (160)		
	Crocus neapolitanus (violetter Crocus; Narben)	Kuen und Winterstein (151)		
	Gardenia grandiflora (Chinesische Gelbschote, Frucht)	KUHN, WINTERSTEIN und WIE- GAND (160)		
	Cedrela toona (Indischer Mahagoni- baum)	PERKIN (201); KUHN, WINTER- STEIN und WIEGAND (160)		
	Nyctanthes arbor tristis (Blüten) Flores verbasci (Königskerzenblüten, als Glucosid)	HILL und SIKKAR (83) SCHMID und KOTTER (332)		
$Azafrin ~C_{28}H_{40}O_4$	Escobedia scabrifolia, E. linearis (Wurzel, Stengel)	LIEBERMANN (164) (auch mit Schil- LER [165] und Mühle [166]); KUHN, WINTERSTEIN und ROTH (159)		

1. Im grünen Blatt sind Carotin und Xanthophyll (bzw. Lutein) so allgemein verbreitet, daß ein Hinweis auf die Werke von Willstätter und Stoll (262, 263) genügt. Für herbstliche Blätter hat Palmer (196) eine Zusammenstellung gegeben (vgl. auch bei Kuhn und

2. Gelbe Blüten enthalten wohl häufiger Carotinoid als Flavon, die quantitativen Verhältnisse sind aber noch wenig studiert. Literaturzitate sind besonders in der Mono-

Vorkommen, Zustand, Nachweis, Bestimmung und Trennung von Carotinoiden. 1255

graphie von Palmer ([196], S. 72-75) enthalten (s. u. a. bei van Wisselingh [265] und

G. Klein¹). Vgl. Tabelle 2, S. 1252 sowie Karrer und Notthafft (323).

Die Mengen der Blütencarotinoide sind sehr schwankend. — Als Beispiel eines farbstoffreichen Kelchblattes sei Physalis Alkekengi erwähnt: 1 kg trockene

Kelchblätter (= 4 kg frische) enthalten 10-15 g Physalien. 3. Früchte. Um die Größenordnung des Carotinoidgehaltes von reifen Beeren zu illustrieren, sei angeführt: a) Solanum dulcamara: Eine Beere enthält z. B.

0,1-0,2 mg Lycopin, 1 kg frische Frucht etwa 1/2 g. b) Tamus communis: In einer Beere sind 0,2 mg Lycopin enthalten, in 1 kg 0,3-0,4 g (frisch). c) Lycium halimifolium: Der Physaliengehalt einer Beere beträgt 1/2 mg, 1 kg enthält z. B. 1,3 g (frisch).

4. Samen. Beispiel für die Größenordnung des Farbstoffgehaltes: 1 kg

Samen des Evonymus europaeus liefert 150 g Arillen, in denen colorimetrisch 0,3-0,4 g Zeaxanthin ermittelt wurde.

Mikrochemischer Nachweis im Gewebe. Die meisten älteren Literaturangaben über Carotinoide sind qualitativer Art; sie beschränken sich auf die mikroskopische Beobachtung der Krystallform und auf die altbekannte, noch zu besprechende blaue Farbreaktion mit Schwefelsäure, aus deren Eintritt auf die Anwesenheit von "Carotin" gefolgert wird.

Daß ein solcher Schluß nicht immer einwandfrei ist, geht am besten aus folgendem Urteil von Molisch ([177], S. 255) hervor: "Der Mikrochemiker wird gewöhnlich nicht imstande sein, unterm Mikroskop im Gewebe Carotin, Xanthophyll, Lycopin und verwandte gelbe oder rote Farbstoffe voneinander zu unterscheiden, sondern er wird in den meisten Fällen nur sagen können, daß ein carotinartiger Körper, also irgendein Carotin vorhanden ist. Wenn daher hier das Wort Carotin gebraucht wird, so ist es, falls nichts Besonderes bemerkt wird, immer im Sinne eines Gruppenbegriffes genommen, in demselben Sinne, wie man von Zucker oder Eiweiß spricht." Diese Warnung ist um so mehr berechtigt, als die Carotinoide zu denjenigen Naturstoffen gehören, deren Krystallhabitus je nach Reinheits-

grad, Begleitstoff, Lösungsmittel und Geschwindigkeit der Abscheidung ungewöhnlich großen Schwankungen unterworfen ist. Carotinoide können entweder direkt mit Farbenreaktionen nachgewiesen werden oder indirekt, indem man zunächst die Begleitsubstanzen auf chemischem Wege entfernt und dadurch das Pigment zum Krystallisieren bringt. Das letztere Verfahren ist vorzuziehen, da es die Beobachtung der Krystallform zuläßt und unter Umständen eine erste Orientierung über das Vorliegen von mehreren Carotinoiden geben kann. Die direkte Methode,

die sich meist auf den Farbumschlag von amorphen Gebilden, z. B. von rotgelben Kügelchen beschränkt, soll zur Anwendung kommen, wenn die Lokalisation des Pigments ermittelt wird. Bei jedem indirekten Nachweis, also bei jedem chemischen Angriff auf die Plastiden,

muß mit der Auswanderung der anschießenden Krystalle gerechnet werden, die sich an Stellen ansammeln können, wo ursprünglich kein oder nur wenig Farbstoff vorhanden war (van Wisselingh [265]). Die Kalimethode von Molisch (177, [S. 253]) ist das beste, allgemein anwendbare Verfahren, das auch auf makrochemische Untersuchungen befruchtend

gewirkt hat. Es beruht auf dem Umstand, daß Carotinoide gegen alkoholische Lauge widerstandsfähig sind, während die Lipoide mehr oder weniger rasch verseift werden. Sobald sie entfernt worden, setzt die Krystallbildung des Polyens ein.

War verestertes Carotinoid anwesend, was sehr häufig der Fall ist, so wird es gleichfalls verseift und man erblickt die Krystalle der alkoholischen Komponente, nicht die des nativen Farbstoffs. Es kann auch der Fall eintreten, daß je nach den Bedingungen ein Gemenge von Ester und freiem Carotinoid auskrystallisiert. Andererseits kann ein und dasselbe Polyen mit einer ganzen Reihe

bzw. 341-395 (Studien über das Antochlor) (1920).

von Fettsäuren verestert sein (Capsicum annuum, S. 1248), so daß eigentlich

mehrere chemische Individuen zugegen sind, und zur Farbe des Gewebes beitragen. Durch Hydrolyse werden aber die Unterschiede zwischen den Kompo-¹ Sitzungsber. Akad. Wiss. Wien, Math.-naturwiss. Kl. Abt. I 129, H. 7 u. 8, 1-55

nenten des Farbwachses verwischt und das Auskrystallisieren eines einzigen Farbstoffes veranlaßt. Auf Grund dieser Erwägungen dürfte es verständlich sein. warum die mikrochemische und die makrochemisch-präparative Aufarbeitung desselben Ausgangsmaterials so oft widersprechende Ergebnisse geliefert haben.

Ausführung (Molisch [177]). Die Pflanzenteile werden mehrere Tage lang bei Lichtabschluß im Reagens von Molisch gelassen (20 Gewichtsprozente an Kaliumhydroxyd, in 40 volum-prozentigem Äthylalkohol gelöst). mäßig verwendet man Gläser mit eingeschliffenem Stopfen. Handelt es sich um chlorophyllhaltiges Material, z. B. um Blätter, so werden dieselben bei der Behandlung gelb, indem das Grün als Alkalichlorophyllid in Lösung geht. Nachdem

die Lauge durch mehrstündiges Verweilen in destilliertem Wasser ausgewaschen wurde, fertigt man mit Hilfe von Glycerin Dauerpräparate an. Fast jede, früher chlorophyllhaltige Zelle enthält rotbraun gefärbte Krystalle; das Assimilationsparenchym ist dicht besät, Epidermis und Gefäßbündel sind frei. Häufiger vor-

Abb. 49. Carotin-Krystalle.

bilde, Schuppen usw. (Beispiel: Abb. 49). Die erforderliche Dauer des Versuches kann sehr verschieden sein, worauf namentlich VAN Wisselingh (265) gewiesen hat. Es kommt vor, daß die Krystallisation erst nach Wochen oder Monaten einsetzt, oder daß selbst dann nur amorphe, orangerote Kügelchen vorliegen. Offenbar hängt dies mit der ver-

kommende

Nadeln (einzeln oder in Büscheln), Tafeln (auch mit zackigen Rändern), säbel- und hobelspanartige

schiedenen Verseifbarkeit der einzelnen Lipoidarten zusammen. Durch Erwärmen auf 70-80° läßt sich die Versuchsdauer in solchen Fällen sehr abkürzen (VAN WISSELINGH [265]). Zur Durchführung von Farbenreaktionen (s. unten) entzieht man den alkalisch vorbehandelten Gewebsstücken, wenn nötig, Wasser mit Filtrierpapier oder im Exsiccator. Konzentrierte Schwefelsäure verursacht selbst bei Anwesenheit von etwas Wasser eine prachtvoll blaue bis indigoblaue Färbung, die auf Zusatz von viel Wasser verschwindet.

Sonstige Methoden zur Freilegung. Der alkalischen Hydrolyse scheint keine andere Arbeitsweise ebenbürtig zu sein. Am besten bewährt sich noch die Resorcinmethode von TSWETT (242), die darin besteht, daß die Pflanzenteile auf dem Objektträger mit 50 proz. wäßriger Resorcinlösung behandelt werden, die Lipoide und plasmatische Stoffe löst und das Krystallisieren des Carotinoids veranlaßt. Die Erfahrungen van Wissellinges (265) sind zufriedenstellend; die an der Luft leicht eintretende Bräunung von Resorcin dürfte

bei Dauerversuchen stören. — Nicht bewährt hat sich die sog. "Säuremethode" (Einlegen in verdünnte Salz-, Wein-, Oxal- oder Flußsäure), da die Fetthydrolyse bei höheren Wasserstoffionen-konzentrationen sehr träge einsetzt und manches Carotinoid säureempfindlich ist. Nach van Wissellingh (265) kann das mikroskopische Bild auch durch braune, krystallisierte Chlorophyll-abbauprodukte gestört werden. Farbenreaktionen. Reaktion mit Schwefelsäure. Die zuerst von MARQUART

(1835) an gelben Blüten beobachtete Erscheinung, daß konzentrierte Schwefelsäure schön dunkelblaue bis blauviolette, zuweilen grünlichblaue Färbungen erzeugt, wird makro- und mikrochemisch oft verwertet. Zwar ist die Reaktion insofern unspezifisch, als sie sich über das Gebiet der Carotinoide hinausstreckt; immerhin ist sie ein wertvolles Hilfsmittel, namentlich zur raschen Feststellung der Klassenzugehörigkeit eines Pigments, z.B. bei der Unterscheidung von

Vorkommen, Zustand, Nachweis, Bestimmung und Trennung von Carotinoiden. 1257 Anthocyan und Carotinoid. Besonders einfach gestaltet sich die Probe mit chlorophyllfreien Pflanzenteilen: man verreibt dieselben mit viel Quarzsand und 5 bis

10 cm³ Äther (evtl. Chloroform oder Schwefelkohlenstoff) im Porzellanmörser, dekantiert einige Kubikzentimeter des Extraktes in ein Reagensglas und unter-

schichtet sehr vorsichtig mit 0,5-1 cm³ konzentrierter Schwefelsäure.

da die blaue Farbe bei den meisten Objekten schon mit 85 proz. oder mit noch schwächerer Säure auftritt. Wird mit viel Wasser versetzt, so verschwindet das Blau sofort und macht einer unscheinbaren, z. B. schmutziggrünen Nuance Platz. Die chemische Bedeutung dieser altbekannten Probe ist erst jüngst von

Ein vollkommener Wasserausschluß ist im allgemeinen nicht notwendig,

Kuhn und Winterstein (149) erkannt worden. Sie zeigten, daß die Reaktion auf dem hohen Grad der Ungesättigtheit beruht und auch bei synthetischen

Polyenen mit mindestens sechs konjugierten Doppelbindungen positiv ausfällt. Damit ist auch für die natürlichen Pigmente die reagierende Gruppe erkannt und eine Grundlage für weitere Untersuchungen gegeben (Tabelle 3).

Verhalten von synthetischen Polyenen gegen Tabelle 3. Schwefelsäure. (Nach KUHN und WINTERSTEIN [149].)

Formel

 $C_6H_5 \cdot (CH : CH) \cdot C_6H_5$

 $C_6H_5 \cdot (CH:CH)_2 \cdot C_6H_5$

 $C_6H_5 \cdot (CH : CH)_3 \cdot C_6H_5$

,,	-octatetraen	$C_6H_5 \cdot (CH:CH)_4 \cdot C_6H_5$	rot
"	-decapentaen	$C_6H_5 \cdot (CH:CH)_5 \cdot C_6H_5$	violettrot
"	-dodecahexaen	$C_6H_5 \cdot (CH:CH)_6 \cdot C_6H_5$	blau
,,	-tetradecaheptaen	$C_6H_5 \cdot (CH:CH)_7 \cdot C_6H_5$	blaugrün
,,	-hexadecaoctaen		blaugrün

Einige dieser Verbindungen können nach erfolgter Behandlung mit Schwefelsäure spektroskopisch unterschieden werden.

Sonstiqe allgemeinere Farbreaktionen (vgl. u.a. bei Molisch [177] und van Wisse-

LINGH [265]). Rauchende Salpetersäure: vorübergehende Blaufärbung. Konzentrierte Ŝalzsäure mit etwas Phenol oder Thymol: Dunkelblaufärbung. Die

Säure allein ruft nur bei einigen sauerstoffreichen Carotinoiden die Reaktion hervor: in

Äther gelöstes Violaxanthin, Fucoxanthin und Capsanthin liefern mit 25 proz. oder stärkerer

Polyen

-butadien -hexatrien . .

Diphenyl-äthylen

Salzsäure ein positives Resultat.

Antimontrichlorid (evtl. in HCl) gibt allgemein eine Dunkelblaufärbung. Bei mikrochemischen Versuchen zeigt sich der Vorteil, daß das Gewebe weniger zerstört wird als

mit Schwefelsäure. Unter Anwendung von absolutem Äther als Lösungsmittel bestimmten EULER, KARRER und RYDBOM (48) die relativen Farbstärken der Blaufärbungen und fanden

(in Lovibond-Einheiten): Crocetin 350, Bixin 160, Zeaxanthin 80, Fucoxanthin 77, Lutein 66,

Xanthophyll 50-65, Lycopin 62 und Capsanthin 25. — In der Vitaminchemie ist diese

Probe als Carr-Pricesche Reaktion bekannt und wird meist in wasserfreiem Chloroform

ausgeführt. An Carotinoiden wurde sie sehr eingehend von Euler und Karrer (292),

teils mit Klussmann und Morf (293) studiert. Weniger allgemein werden folgende Reagenzien angewandt: Bromdampf (dunkel-

blaue bis grüne, vorübergehende Färbungen), Ameisensäure, Di- und Trichloressigsäure, Chlorzink, Acetanhydrid und konzentrierte Schwefelsäure usw. Bei Reagensglasversuchen mit festen Präparaten löst man die Substanz in Äther oder Chloroform, fügt das Reagens

vorsichtig zu und beobachtet die Vorgänge in beiden Schichten.

scheiden. So weisen Carotin und Xanthophyll in alkoholischer Lösung von

Farbe mit konzentrierter

Schwefelsäure

farblos

farblos

gelborange

Ausführlichere Angaben über Farbenreaktionen bringt der Spezielle Teil z. B. S. 1283. Spektroskopie. Spektroskopische Beobachtungen spielen bei der Erforschung von Pflanzenfarbstoffen seit langem eine Rolle, so daß einige allgemeinere Bemerkungen am Platze sind. Die Absorptionsspektren der Carotinoide sind typisch und von jenen der meisten anderen Farbstoffklassen leicht zu unter-

1258

log h 5,0

geeigneter Stärke zwei Bänder in Blau und Indigoblau auf, deren Abstand mit der Breite des zweiten Bandes vergleichbar ist. Außerdem sieht man den Beginn der Endabsorption (Abb. 53, S. 1344).

Bei der Wertung der einschlägigen älteren Literatur möge die folgende Kritik Berücksichtigung finden. Leider fehlen oft Angaben über Schichtdicke, Konzentration, Lösungs-

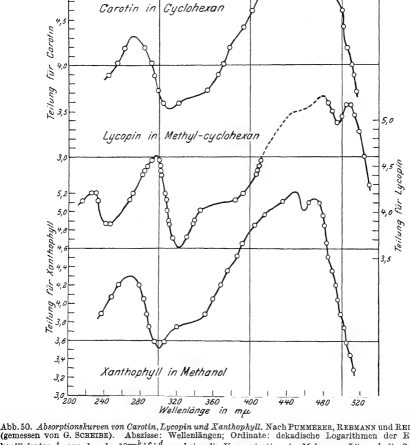


Abb. 50. Absorptionskurven von Carotin, Lycopin und Xanthophyll. Nach Pummerer, Rebmann und Reindel (205) (gemessen von G. SCHEIBE). Abszisse: Wellenlängen; Ordinate: dekadische Logarithmen der Extinktionskoeffizienten k, aus $J = J_0 \cdot 10^{-k \cdot c \cdot d}$, wobei c die Konzentration in Molen pro Liter, d die Schichtdicke in em bedeutet. (Aus: Ber. Dtsch. Chem. Ges. 62.)

mittel, obzwar sich das Spektrum bei der Anderung dieser Faktoren stark verschiebt. Bereits dem unbewaffneten Auge erscheint eine verdünnte Carotinlösung in Äther gelb, in Schwefelkohlenstoff rötlicher, während Capsanthin in Äther bräunlichgelb, in CS2 blaustichig rosa ist. Bei der Spektroskopie von Rohextrakten wäre auch zu berücksichtigen, daß gleichzeitig mehrere Farbstoffe vorliegen können und daß das Bild irreführen kann. In vielen Fällen wird man zweckmäßig zunächst eine Trennungsoperation durchführen (vgl. unten) und erst dann die spektroskopische Messung. — Die Absorptionsbänder besitzen meist etwas verschwommene Ränder, die subjektiven Ablesungsfehler sind daher erheblich. Eine quantitative Aufnahme der Absorptionskurven für Carotin, Xanthophyll und

Lycopin wurde von Pummerer, Rebmann und Reindel (205) mitgeteilt. Abb. 50 zeigt, daß die drei Farbstoffe das gleiche Konstitutionsmerkmal (eine große Anzahl von konjugierten Doppelbindungen) besitzen müssen.

Vorkommen, Zustand, Nachweis, Bestimmung und Trennung von Carotinoiden. 1259

Die Hauptbänder sind von solcher Höhe, daß sich die genannten Carotinoide mit sehr kräftigen Farbstoffen (Eosin) vergleichen lassen. Die Kurven zeigen,

wie ähnlich die drei Carotinoide absorbieren. Das Hauptband des Xanthophylls (2 Maxima mit $\log k = 5,2$ bzw. 5,1) zeigt etwas stärkere Extinktion als das des

Carotins (5,0), das Nebenband ($\log k = 4,3$) ist fast identisch. Der allgemeine Aufbau der Kurve ist sogar in kleinen Unstetigkeiten vollkommen analog, nur

beim Xanthophyll um ca. 5 μμ nach Ultraviolett verschoben, was für die Betrachtung der Lösungsfarbe hier stark ins Gewicht fällt. Lycopin absorbiert grundsätzlich ganz ähnlich, doch ist die Extinktion bei Haupt- und Nebenband

etwas stärker als bei Carotin und nach längeren Wellen verschoben. Auch wurde hier weiter ins Ultraviolett gemessen und noch ein drittes Band beobachtet (PUMMERER, REBMANN und REINDEL [205]).

Ähnlich verläuft die Absorptionskurve des Crocetin-dimethylesters (KARRER

und Salomon [122]). Zur Kennzeichnung der einzelnen Carotinoide hat sich neuestens das einfache Verfahren bewährt, nur die optischen Schwerpunkte der Bänder anzugeben, die

man unter Verwendung eines Blaufilters (Kupferoxyd-Ammoniak), z. B. in 1-mm-Cuvetten am Gittermeßspektroskop nach Löwe-Schumm bestimmen kann (Kuhn und Winterstein [154], Kuhn und Brockmann [135]). Die Absorptionsmaxima in Chloroform wurden von Euler, Karrer, Klussmann und Morf (293) ermittelt. Für die Aufdeckung ganz feiner Unterschiede in den Spektren ist nach KUHN und SMAKULA (145) die quantitative lichtelektrische Photometrie geeignet. Die

Apparatur besteht aus einem Doppelmonochromator mit Flintglasprismen. Als Lichtquelle dient eine Nernstlampe; der lichtelektrische Strom wird über eine Kaliumzelle mit einem Einfadenelektrometer gemessen, und zwar von 5 zu 5 uu, indem man abwechselnd Lösung und Lösungsmittel in den Strahlengang einschaltet und gleich lang, z. B. 5 Sekunden belichtet. Die Ausschläge des linear

geeichten Elektrometers sind den, durch die Lösung bzw. durch das Lösungsmittel hindurchgegangenen Lichtmengen J bzw. J_0 direkt proportional. Bedeutet cdie Konzentration (Mol/Liter) und d die Dicke der Cuvette (Zentimeter), so ist die Absorptionskonstante:

$$x = \frac{2,30}{c \cdot d} \log_{10} \frac{J_0}{J}.$$

Spektrophotometrische Bestimmung der Blattfarbstoffe: Weigert (251). Sensibilisierungsspektren: EDER (25).

Colorimetrie. Dieser einfachen und raschen Methode stehen mehrere An-

wendungsmöglichkeiten offen. Man kann das Colorimeter bei präparativen

Arbeiten laufend zu Rate ziehen und durch den Vergleich der Fraktionen den Weg

zur Anreicherung des Farbstoffes aufsuchen. Handelt es sich um die Gehalts-

bestimmung einer Droge an einem bekannten Polyen, so führen Extraktion und Colorimetrie zum Ziel. Voraussetzung ist natürlich die richtige Wahl der Ver-

gleichslösung. Soll z. B. Carotin bestimmt werden, so müßte man die Standardflüssigkeit aus reinem, krystallisierten Farbstoff bereiten, der aber meist nicht verfügbar sein wird und zudem an der Luft verdirbt. Willstätter und Stoll (262)

haben daher die Lösung von 2,0 g Kaliumbichromat in 1 l destilliertem Wasser als Vergleichsflüssigkeit eingeführt (betr. Haltbarkeit vgl. bei Jörgensen [90]).

Es gelten die folgenden Gleichwertigkeiten für Carotin, Xanthophyll und Kaliumbichromat:

(Carotin (0,0268 g in 1 l Petroläther) . . . 25 mm Schichtdicke 100 50 Bichromat (0,2 proz.) 101 41 19

(Xanthophyll (0,0284 g in 1 l Äther) . . . 100 50 25 Bichromat (0,2 proz.) 27 14

36.2

30,1

30

30

Präparaten (s. dort) zurückzuführen sein wird:

14.4

10

 $\frac{26,5}{20}$

23,3

20

Palmer (196) gibt das Verhältnis der Farbstärken graphisch wieder, Sprague (230) ersetzt das Bichromat durch künstliche organische Farbstoffe. Sehr kleine Carotinoidmengen bestimmt man nach Euler, Hellström und Rydbom (42) mit Hilfe eines Hüfner-Prismas, unter Anwendung von Lovibondschen Farbenfiltern. Bei farbschwachen Lösungen wird nicht die Eigenfarbe gemessen, sondern die (vorübergehende) Blaufärbung, die von Antimontrichlorid

EULER, DEMOLE, KARRER und WALKER (36) fanden abweichende Zahlen, was zumindest teilweise auf die Uneinheitlichkeit von Carotin- und Xanthophyll-

40

40

39,0

52,2

48.9

50

50

61.5

57,8

60

60

68.8

66,0

70

70

75.8 mm

80

80

74,0

in Chloroform erzeugt wird.
Sehr empfehlenswert ist die neue Methode der Mikrocolorimetrie von Kuhn

(Carotin 14,9

(Xanthophyll.

Bichromat

0.0046

Helenien.

Sehr emptehlenswert ist die neue Methode der Mikrocolorimetrie von Kuhn und Brockmann (135). Es genügen bei Anwendung eines Mikrocolorimeters Hellige (Freiburg i. Br.), dessen Gefäße 1 cm³ fassen, Farbstoffmengen von

glas) etwas erhöhen. Man hält die Schichtdicke der Standardlösung (s. unten) konstant (10 mm), variiert die Schichtdicke der Carotinoidlösung bis zur gleichen Farbstärke und nimmt das Mittel von 6—10 Ablesungen. Der Gehalt der Carotinoidlösung wird durch Verdünnen mit Benzin so eingestellt, daß die erforderliche Schichtdicke zwischen 4 und 20 mm liegt.

0,001—0,01 mg, wie sie etwa in einem einzelnen Blütenblatte vorkommen. Die Gefäße werden, um Verdunstung hintanzuhalten, mit tadellosen Korkdeckeln verschlossen, die in der Mitte eine Öffnung zur Durchführung der Glaszylinder besitzen. Die Ablesungen erfolgen bei Tageslicht oder im Licht einer Tageslichtlampe. Die Genauigkeit läßt sich durch Einschalten eines Blaufilters (Kobalt-

Als colorimetrischen Standard benützen Kuhn und Brockmann (135) Azobenzol, das in dem angewandten Konzentrationsgebiet gegenüber den meisten Carotinoiden keine nennenswerten Abweichungen vom Beerschen Gesetz er-

die bei Benützung von Kaliumbichromat notwendig ist. Die Standardlösung enthält 14,5 mg reinstes Azobenzol in 100 cm³ 96proz. Äthylalkohol. *Die damit tarbgleichen Carotinoidlösungen enthalten in 1 cm*³ Benzin (Siedepunkt 70—80°)

kennen läßt. Dadurch entfällt die Berücksichtigung empirischer Eichkurven,

die in der Tabelle 4 verzeichneten Farbstoffmengen (mg).

Tabene 4. Tarbwerte bezogen auf Azobenzoi. (Mach Kuhn und Brockmann [135].)					
mg	Farbstoff	Formel	MolGew.	Opt. Schwerpunkte in Benzin	
				μμ	μμ
0,00235 0,00235	$\begin{cases} \alpha\text{-Carotin} & \dots \\ \beta\text{-Carotin} & \dots \end{cases}$	$^{\mathrm{C_{40}H_{56}}}_{\mathrm{C_{40}H_{56}}}$	536,5 536,5	478 484	447,5 451
$0,00252 \\ 0,00252$	Lutein Zeaxanthin	$^{\mathrm{C_{40}H_{56}O_2}}_{\mathrm{C_{40}H_{56}O_2}}$	568,5 568,5	477,5 483,5	447,5 451
$0,0027 \\ 0,0027$	Taraxanthin Violaxanthin	$^{\mathrm{C_{40}H_{56}O_4}}_{\mathrm{C_{40}H_{56}O_4}}$	600,5 600,5	472 472	443 443

0,0046 | Physalien . . . | C₇₂H₁₁₈O₄ | 1047 | 483 | 451 | Die Farbwerte der paarweise isomeren Farbstoffe sind unter den eingehaltenen Bedingungen praktisch gleich und die Unterschiede zwischen verschiedenen Paaren in der Hauptsache durch die Verschiedenheit der Molekulargewichte gegeben.

1047

477

447,5

C72H118O4

Für Lycopin, das viel zu rotstichig ist, um mit der angegebenen Lösung verglichen zu werden, kann man als haltbaren Standard eine zehnmal konzentriertere Azobenzollösung verwenden (145 mg Azobenzol in 100 cm³ 96 proz. Äthylalkohol). Die damit farbgleiche

Vorkommen, Zustand, Nachweis, Bestimmung und Trennung von Carotinoiden. 1261

Lycopinlösung enthält in 1 cm³ Benzin (Siedepunkt 70-80°): 0,0078 mg Lycopin C₄₀H₅₆ (536,5); Schwerpunkte: 506, 474, 445 $\mu\mu$.

Für Crocetin, Bixin und Azafrin, denen man nur in besonderen Fällen begegnen wird, benutzt man als Standard Crocetin-dimethylester, Methyl-bixin und Azafrin-methylester.

Entmischungsmethoden. Beim Nachweis und besonders bei der Trennung und Bestimmung von Carotinoiden leistet eine Methode vortreffliche Dienste, welche in der Verteilung des Farbstoffes zwischen zwei miteinander nicht misch-

baren Lösungsmitteln besteht. Das eine ist meist wäßriger (70—90 proz.) Methylalkohol, Äthylalkohol, seltener Aceton, die untere Flüssigkeitsschicht bildend, während die Oberschicht z. B. Benzin, Petroläther

oder Äther-Petroläther, seltener Benzol sein kann. — Die wichtigsten Carotinoide verteilen sich nach dem Durchschütteln im Scheidetrichter in charakteristischer Weise ungleich zwischen den beiden Solventen und können durch (eventuell wiederholte) Erneuerung derjenigen Schicht, welche die Hauptmenge des Farbstoffes aufgenommen hat, quantitativ abgetrennt werden. Das Verfahren ist einfach, da man den Gang der Entmischung mit dem Auge verfolgt.

Die Bedeutung einer ähnlichen Arbeitsweise ist bereits 1864 von STOKES erkannt worden: "Was Bequemlichkeit und Raschheit der Ausführung betrifft, gibt es, namentlich bei der Untersuchung von sehr kleinen Mengen, keine Trennungsmethode, die gleichwertig wäre mit der Verteilung zwischen zwei Lösungsmitteln, die sich nach dem Schütteln scheiden." An der Ausgestaltung der Methodik hatten sich u. a. BORODIN (1883), KRAUS sowie SORBY beteiligt (vgl. WILLSTÄTTER und STOLL [262], S. 154, 231); WILLSTÄTTER (255) und seine Mitarbeiter, sodann Kuhn und Brockmann (135) haben den Entmischungsgedanken mit überraschendem Erfolg verwertet. Nach den Versuchen der letztgenannten Autoren ist das Ergebnis der Entmischung weitgehend un-

Im Reagensglas-Scheidetrichter (Abb. 51) läßt sich der Abb. 51. Versuch so vorführen, daß man die petrolätherische bzw. Reagensglas-Scheidetrichter. äther-petrolätherische Lösung mit 1 Vol. wenig verdünntem (WILLSTÄTTER und STOLL [262], Holzgeist schüttelt, oder man geht von einer homogenen Farb-8, 49.) stofflösung in Methanol + Petroläther aus und fügt vorsichtig, tropfenweise Wasser zu, gerade bis sich die Schichten trennen. Von den Vertretern der Gruppe C40 gehen die Kohlenwasserstoffe Carotin und Lycopin sowie die Farbwachse in die Oberschicht, während man in der unteren Phase die Carotinoide mit freien Hydroxylen (Xanthophylle im weiteren Sinne) vorfindet. Werden die Farbwachse verseift, so zeigen sie das entgegengesetzte Verhalten, wie vor der Hydrolyse. Sieht man von selteneren Farbstoffen ab, so ergibt sich für eine erste Orientierung der folgende Arbeitsgang:

Man verteilt den Farbstoff wiederholt zwischen Äther-Petroläther und 85 proz. Methylalkohol:

Oben

Carotin, Lycopin und Farbwachse

Man behandelt die abgehobene Oberschicht mit konzentriertem, methylalkoholischem Kali, führt den Farbstoff durch Zusatz von viel Wasser in Äther-Petroläther über und schüttelt wiederholt mit 85 proz. Methanol:

Unten

Carotin und Lycopin (ihr Verhalten hat sich nicht geändert)

Oben

abhängig von Begleitstoffen.

Xanthophyll usw. (die vor der Verseifung verestert waren und sich jetzt umgekehrt wie früher bei der Entmischung verhalten)

Unten

Xanthophyll, Lutein, Zea-

raxanthin.

 $\mathbf{u}\mathbf{n}\mathbf{d}$

estert)

xanthin, Violaxanthin, Ta-

Capsanthin (unver-

Fucoxanthin

In mehreren Fällen ist eine weitere Fraktionierung der in der letzten Spalte enthaltenen Farbstoffe mit Hilfe von Entmischungsmethoden möglich. Beispiele:

a) Fucoxanthin und Xanthophyll lassen sich scheiden auf Grund der Beobachtung, daß beim dreimaligen Schütteln der äther-petrolätherischen Lösung (1:1) mit 70 proz. Methylalkohol alles Fucoxanthin, aber nur wenig Xanthophyll in die Unterschicht gelangt (WILSTÄTTER und PAGE [261]). Ähnlich wie Fucoxanthin verhält sich auch Capsanthin.
b) Unterscheidung von Lutein und Violaxanthin (Kuhn und Winterstein [154]):

Schüttelt man 10 cm³ der äther-petrolätherischen Lösung (1:1) viermal mit je 2 cm³ 70 proz. Methanol, so geht doppelt so viel Violaxanthin als Lutein in die untere Schicht. Läßt man dieselbe ab und schüttelt sie mit 5 cm³ Äther-Petroläther durch, so sucht Lutein quantitativ, Violaxanthin nur zum Teil die obere Schicht auf.

Bei quantitativen Versuchen wird eine colorimetrische Messung an das Entmischungsverfahren angeschlossen. Bei den mikrochemischen Methoden von KUEN und BROCKMANN (135) kommen wir hierauf zurück.

([262], S. 47—51). Der Extrakt von 2 g getrockneten, fein pulverisierten Brennesselblättern mit 10—20 cm³ 85 volumproz. Aceton wird durch Eingießen in 30 cm³ Äther und Zusatz von 50 cm³ Wasser im Scheidetrichter in Äther übergeführt. 5 cm³ der letzteren Lösung schüttelt man mit 2 cm³ starkem methylalkoholischem Kali kräftig durch, verdünnt nach

THN und BROCKMANN (135) kommen wir hierauf zuruck.

Als Beispiel der makrochemischen Arbeitsweise sei angeführt:

Trennung von Carotin, Xanthophyll und Chlorophyll nach Willstätter und Stoll

Wiederkehr der grünen Farbe allmählich mit 10 cm³ Wasser und fügt noch etwas Äther zu. Beim Durchschütteln im Reagierglas bilden sich zwei Schichten: oben die Carotinoide, unten das Chlorophyll. Die ätherische Schicht wird abgehoben, mit Wasser gewaschen und auf 1 cm³ eingedampft. Sodann verdünnt man mit 10 cm³ Petroläther und schüttelt etwa dreimal mit je 10 cm³ 90 proz. Methylalkohol, bis der letztere farblos bleibt. Im Holzgeist befindet sich dann das gesamte Xanthophyll, im Petroläther das Carotin.

Die Carotinlösung wird abgehoben und andererseits das Xanthophyll aus den vereinigten methylalkoholischen Auszügen durch Zusatz von viel Wasser und Äther in den letzteren übergeführt. Es stehen dann beide Farbstofflösungen zum Vergleich mit 0,2 proz. Bichromat bereit (S. 1259).

Adsorptionsverfahren. Der Entdecker der "chromatographischen Adsorptionsmethode", Tswett (239, 240, 241) ließ mit Petroläther, Benzol oder Schwefelkohlenstoff bereitete

TSWETT (239, 240, 241) ließ mit Petroläther, Benzol oder Schwefelkohlenstoff bereitete Extrakte durch eine Säule eines Adsorptionsmittels sickern (Calciumcarbonat, Inulin, Rohrzucker), das ein 10—15 cm langes, 1—2 cm breites, einseitig ausgezogenes Glasrohr dicht erfüllte. Die mit der stärksten Adsorptionsaffinität behaftete Komponente des Farbstoffgemisches wird bereits im oberen Teile des Rohres festgehalten, während die übrigen mehr oder weniger tiefer vordringen. So entstehen verschiedene Zonen im Rohr, das dann entsprechend zerschnitten wird. Die (eventuell durch Wiederholung des Versuches verschärften) Zonen stehen für Elution und Spektroskopie bereit. Diese Arbeitsweise wurde z. B. von Palmer und Eckles (198) angewandt und die Tswettsche Versuchstechnik ist auch bei Palmer ([196], S. 226) beschrieben.

tionsmethode längere Zeit hindurch nicht verwertet. Die neue Entwicklung der Enzymehemie zeigt indessen deutlich, daß im Wege einer fraktionierten Adsorption und Elution hauchartig feine Unterschiede erfaßt werden können (WILLSTÄTTER [256], I. 66). Jüngst haben Kuhn und Lederer (138, 139) sowie Kuhn, Winterstein und Lederer (158), ferner Kuhn und Brockmann (134) mit Hilfe der Chromaton auch auf dem Gebiete der Polyene in mehreren

Für chemisch-präparative Zwecke wurde die chromatographische Adsorp-

Hilfe der Chromatogramme auch auf dem Gebiete der Polyene in mehreren Fällen präparative Fortschritte erzielt:

a) Zerlegung des Eidotterfarbstoffes in Zeaxanthin und Lutein. Die Fraktionierung des Dotter-xanthophylles ist durch Adsorption aus Schwefelkohlenteffen einer Säule von Geleinen des Dotter aus Schwefelkohlenteffen einer Säule von Geleinen des Dotter aus Schwefelkohlenteffen einer Säule von Geleinen des Dotter aus Schwefelkohlender

stoff in einer Säule von Calciumcarbonat gelungen. Dabei wird das Lutein in der obersten Schicht zurückgehalten, das Zeaxanthin bildet in einer tieferen Schicht einen zweiten Farbring. Durch wiederholtes Nachgießen von CS₂ lassen sich beide Ringe immer weiter auseinanderziehen. Hebt man die Ringe aus dem Rohr, so kann aus dem oberen durch Eluieren mit Methanol nahezu optisch reines Lutein, aus dem unteren über 70 proz. Zeaxanthin in krystallisierter Form gewonnen werden.

Vorkommen, Zustand, Nachweis, Bestimmung und Trennung von Carotinoiden. 1263

Versuchstechnik. Man saugt die Lösung von 30 mg Farbstoff in 500 cm³ CS₂

langsam durch ein, mit gefälltem Calciumcarbonat (MERCK) beschicktes Rohr (Durchmesser 7 cm, Abb. 52), das unten mit einem Wattebausch abgeschlossen Durch Nachwaschen mit Schwefelkohlenstoff wurden die beiden Zonen 5 cm auseinandergezogen, die mittleren Schichten mit Methanol eluiert und aus CS2 an frischem Calciumcarbonat adsorbiert. Die Mittelschichten des zweiten Rohres wurden wieder eluiert und der darin enthaltene Farbstoff ein drittes Mal durch ein Calciumcarbonat-Rohr geschickt. Die nun vereinigten Schich-

ten 1 und die vereinigten Schichten 4 (s. die Abb.) enthielten je 10% des angewandten Farbstoffes. Nach dem Eluieren mit Methanol, Filtrieren und Verdampfen wurde in CS2 gefunden: Schichten 1:508 und 476 $\mu\mu$; Schichten 4:513,5 und 479 $\mu\mu$. Adsorptionsrohr mit Schliffansatz: S. 1266.

b) Die Trennung von α - und β -Carotin gelingt unter Anwen-

dung einer ähnlichen Versuchstechnik: Adsorption aus Benzin an

Fasertonerde (nach Wislicenus, Merck), Eluieren mit 90 proz.

Abb. 52 Methanol + Petroläther (Näheres bei Kuhn und Lederer [139]). Adsorptionsrohr. c) Besonders gut bewährt hat sich Fullererde (MERCK) zur Trennung von α - und β -Carotin (Kuhn und Brockmann [134]. Näheres S. 1286). d) Die Isolierung von Taraxanthin bietet ein Beispiel dafür, daß sich Xantho-

phylle mit 2 und solche mit 4 O-Atomen präparativ trennen lassen (vgl. unter "Taraxanthin", S. 1310). Adsorptionsreinigung durch Tonerde s. auch bei Karrer, Morf und SCHÖPP (118, 119). Quantitative Adsorptionsversuche mit Carotin, Xanthophyll,

Lycopin und Capsanthin haben auch Euler und Gard (38) veröffentlicht. Die nun folgende Mikromethodik macht gleichfalls von der auswählenden Adsorption Gebrauch. Mikromethoden von Kuhn und Brockmann (135) zur Trennung und quan-

titativen Bestimmung von Carotinoiden1. Grundlagen. Diese neue Arbeitsweise gestattet die quantitative Bestimmung von mehreren Carotinoiden nebeneinander in kleinen Extraktmengen und verwertet die Methoden der Entmischung, der selektiven Adsorption sowie der S. 1260 besprochenen Mikrocolorimetrie. Die klassischen Verfahren der Entmischung wurden insbesondere im Hinblick auf die inzwischen erfolgte Entdeckung der Farbwachse weiter ausgebaut. Diese begleiten bei der Entmischung die Kohlenwasserstoffe in die

Benzinschicht, begeben sich aber nach erfolgter Verseifung ins Methanol. Da-

durch ist eine erste Aufteilung in die drei Gruppen der Kohlenwasserstoffe, der Xanthophylle (Pigmente mit alkoholischen Hydroxylen) und Xanthophyllester gegeben. In die Xanthophyllfraktion gehen noch etwaige Carotinoid-Carbonsäuren (Bixin, Crocetin und Azafrin)2 ein, die sich auf Grund ihrer Löslichkeit in Alkali abtrennen lassen, ebenso wie das Chlorophyll. Eine weitere Aufteilung der durch Lösungsmittel trennbaren Farbstoffgruppen gelingt durch chromatographische Analyse (vgl. S. 1262). Die Anwendung

geeigneter Adsorptionsmittel gestattet mitunter, isomere Farbstoffe, wie Lycopin und Carotin, leicht quantitativ zu trennen. In anderen Fällen, etwa für die Zerlegung des Carotins in α - und β -Carotin oder für die Trennung von Lutein und Zeaxanthin sind so spezifische Adsorptionsmittel noch nicht bekannt, daß eine

² Die Ester des Bixins und Crocetins verhalten sich bei der Verteilung wie freie Xanthophylle, was im Gegensatz zu den Xanthophyllestern bemerkenswert ist.

¹ Für die Überlassung des wertvollen, damals noch unveröffentlichten analytischen Materials sei den Herren R. Kuhn und H. Brockmann bestens gedankt.

Das allgemeine Schema des Arbeitsganges ist folgendes.

quantitative Trennung in einem Arbeitsgange möglich wäre. Hier verzichtet die folgende Mikromethodik auf die, in präparativem Maßstab durch fortgesetzte Fraktionierung mögliche Zerlegung und erfaßt nur die Summe der Isomeren, auf deren Mengenverhältnis dafür die Lage der Absorptionsbänder (bei genügendem Reinheitsgrade) Rückschlüsse gestattet. Die durch ihren Sauerstoffgehalt unterschiedenen Xanthophylle, wie Zeaxanthin und Violaxanthin oder Lutein und Taraxanthin lassen sich durch auswählende Adsorption annähernd

Schema des Analysenganges. (Nach Kuhn und Brockmann [135].) (Erläutert an der Trennung eines Gemisches von α - und β -Carotin, Lycopin, Lutein und Zeaxanthin, Violaxanthin, Lutein- und Zeaxanthinestern, Violaxanthinestern, Crocetin und Chlorophyll.)

Frisches oder getrocknetes, fein gepulvertes Material mit Methanol und Benzin erschöpfend extrahieren. Durch Zusatz von Wasser entmischen. Benzinschicht mehrmals mit 90 proz. Methanol, Methanolschicht mit Benzin ausschütteln.

I. Vereinigte Benzinphasen.

 α - und β -Carotin, Lycopin, Lutein-, Zeaxanthin- und Violaxanthinester, Chlorophyll. Mit 5 proz. athylalkoholischer Kalilauge verseifen und mit 90 proz. Methanol ausziehen,

rückentmischen. Methanolphasen: Benzinphasen:

Alkalisch verdünnen und mit Benzin aus-

Filtrat: α - und β -Carotin xanthin Schätzung von α-: β-Carotin nach Lage der Adsorption an Calciumcarbonat. Absorptionsbänder Oben: Violaxanthin (verestert)

Unten: Lutein und Zeaxanthin (verestert) II. Vereinigte Methanolphasen. Freies Lutein, Zeaxanthin, Violaxanthin, ferner Crocetin und Chlorophyll. Alkalisch machen, mit gleichem Volumen Wasser verdünnen und wiederholt mit Benzin ausschütteln.

Benzinphasen:

Lutein, Zeaxanthin, Violaxanthin

Adsorption an Calciumcarbonat. Oben: Violaxanthin (frei)

Unten: Lutein und Zeaxanthin (frei)

quantitativ nebeneinander bestimmen.

Hier folgen zunächst methodische Erläuterungen, sodann wird der Analysen-

gang nach Kuhn und Brockmann (135) näher geschildert.

1. Trennung der Xanthophylle von Carotin, Lycopin und

 α - und β -Carotin, Lycopin

Adsorbat: Lycopin

Adsorption an Fasertonerde.

Xanthophyllestern. Die Trennung der Xanthophylle (Lutein, Zeaxanthin,

Violaxanthin, Taraxanthin) von den Carotinen, Lycopin und den Xanthophyll-

estern erfolgt durch Verteilung zwischen Benzin (Siedepunkt 70-80°) und 90 proz. Methanol. Dabei geht der größte Teil der Xanthophylle in die Alkoholphase. Der Rest läßt sich der Benzinschicht durch nochmaliges Auswaschen mit

90 proz. Methanol entziehen, während die Farbwachse, α - und β -Carotin sowie das Lycopin nahezu quantitativ in der Benzinschicht bleiben. Durch solche Verteilung lassen sich kleine Mengen von Xanthophyllestern, Carotin und Lycopin

ausschütteln: Crocetin

schütteln: unten Chlorophyll

Benzinphase: Lutein-, Zeaxanthin und Viola-

Alkalische Phase

Chlorophyll und Polyen-carbonsäuren. Falls

Chlorophyll und andere farbige Carbonsäuren fehlen, ansäuern und mit Benzin

in Xanthophyllpräparaten nachweisen, besonders, wenn die anfänglich fast oder ganz farblose Benzinschicht durch wiederholtes Ausschütteln mit 95 proz. Metha-

nol, das viel Benzin aufnimmt, konzentriert worden ist. Werden die vereinigten Alkoholphasen mit dem gleichen Volumen Wasser versetzt, so lassen sich durch Vorkommen, Zustand, Nachweis, Bestimmung und Trennung von Carotinoiden. 1265

mehrmaliges Ausschütteln mit Benzin alle Xanthophylle quantitativ in dieses überführen. Diese Benzinlösung dient zur Trennung der Xanthophylle durch Adsorptions analyse und zur colorimetrischen Bestimmung. Ist Chlorophyll anwesend, so geht es bei der ersten Verteilung in beide

Schichten. In der Alkoholschicht wird es dadurch von den Xanthophyllen abgetrennt, daß die alkoholische Lösung vor dem Verdünnen mit Wasser mit etwas doppeltnormaler Natronlauge vermischt und 2 Stunden bei Zimmer-

temperatur aufbewahrt wird. Das Chlorophyll wird dadurch verseift und bleibt als Chlorophyllid beim Verdünnen und Ausschütteln mit Benzin in der alkalischen wäßrig-alkoholischen Schicht. Die kleinen Mengen von Carotinen, Lycopin oder Xanthophyllestern, die

auf Grund des Verteilungsverhältnisses in die Alkoholschicht gelangen, bewirken bei genügend großer Konzentration der Xanthophylle einen Fehler, der innerhalb der Fehlergrenze der colorimetrischen Bestimmung liegt. Sind jedoch kleine Mengen von Xanthophyllen neben viel Carotin, Lycopin und Farbwachsen zu bestimmen, so kann so viel von diesen Stoffen in die alkoholische Schicht gelangen, daß die Xanthophyllwerte erheblich gefälscht werden. In diesem Fall ist es nötig, die Alkoholschicht mit einigen Kubikzentimetern Benzin durchzuschütteln. Die Benzinschicht enthält dann alles Carotin, Lycopin und verestertes Xanthophyll

der alkoholischen Phase, sowie etwas freies Xanthophyll, das mit 80 proz. Methanol ausgeschüttelt und wieder zur Alkoholschicht zurückgegossen wird. 2. Trennung der Xanthophyllester von Carotin und Lycopin. Die Abtrennung der Xanthophyllester erfolgt durch Verseifung, wonach die freien Xanthophylle sich, wie beschrieben, durch Verteilung zwischen Benzin und 90 proz. Methanol abtrennen lassen. Das verseifte Chlorophyll geht mit den

Xanthophyllen in den Alkohol. Beim Ausschütteln der mit Wasser auf das doppelte verdünnten alkoholischen Lösung mit Benzin bleibt es in der unteren

Schicht, während die Xanthophylle quantitativ in das Benzin gehen.

Zur Verseifung der Xanthophyllester wird die Benzinlösung von der ersten Verteilung mit dem gleichen Volumen 5 proz. äthylalkoholischer Kalilauge vermischt und 3 Stunden bei 40° aufbewahrt. Danach wird mit einer Wassermenge, die 20 % der alkoholischen Kalilauge beträgt, entmischt und die Benzinschicht wiederholt mit 90 proz. Methanol ausgeschüttelt, bis dieses farblos ist. In der Benzinschicht können nach der Verseifung noch Carotin und Lycopin enthalten sein, die sich durch Adsorption an Fasertonerde trennen lassen. Gießt man die durch häufiges Waschen mit Wasser vom Alkohol befreite Benzinlösung durch eine Schicht von Fasertonerde, so wird das Lycopin viel stärker adsorbiert

als Carotin. Durch Nachwaschen mit Benzin läßt sich das Carotin aus der Fasertonerde entfernen und colorimetrieren, während das Lycopin noch quantitativ an dem Adsorptionsmittel haftet. Das Lycopin wird durch Benzin, das 1% Äthylalkohol enthält, eluiert. In der gleichen Weise lassen sich durch Adsorption an Calciumcarbonat Lutein und Zeaxanthin vom Violaxanthin trennen. Aus einer Benzinlösung wird Violaxanthin viel stärker von Calciumcarbonat adsorbiert als Lutein und Zeaxanthin.

Beschreibung des Analysenganges.

Handbuch der Pflanzenanalyse, Bd. III.

a) Extraktion und erste Entmischung. 0,1—0,2 g feingepulvertes, getrocknetes Pflanzenmaterial¹ wird mit insgesamt 40-50 cm³ absolutem Methanol, danach mit 40—50 cm³ Benzin (Merck, Siedepunkt 70—80°), die man in kleinen Anteilen zusetzt, in einer Porzellanreibschale gründlich verrieben. Das zurückbleibende

Pulver darf bei der Untersuchung mit der Lupe keine gefärbten Partikelchen ¹ Zweckmäßig trocknet man bei 15—20 mm Druck über Phosphorpentoxyd.

200 cm³ fassenden zylindrischen Scheidetrichter fließen und wäscht die Benzinschicht zwei- bis dreimal mit etwas 90 proz. Methanol vorsichtig nach, bis dieses farblos bleibt.

Um der Methanolschicht kleine Mengen von Carotin, Lycopin oder von Xanthophyllestern zu entziehen, wird sie ein- bis zweimal mit einigen Kubikzentimetern Benzin durchgeschüttelt. Das vorsichtig abgetrennte Benzin wird in einem kleinen Scheidetrichter zwei- bis dreimal mit 90 proz. Methanol gewaschen und mit der Hauptbenzinlösung vereinigt. Das zum Auswaschen benötigte

mehr aufweisen. Die Extrakte werden quantitativ durch eine Glas-Sinternutsche in einen zylindrischen, graduierten Scheidetrichter von 120 cm³ Inhalt übergeführt, worauf durch soviel Wasser (4—5 cm³) entmischt wird, daß das Methanol 10 % davon enthält. Nach kräftigem Durchschütteln wartet man, bis eine saubere Trennung der beiden Schichten erfolgt ist. Die untere Schicht läßt man in einen

einem kleinen Scheidetrichter zwei- bis dreimal mit 90 proz. Methanol gewaschen und mit der Hauptbenzinlösung vereinigt. Das zum Auswaschen benötigte Methanol wird zur Hauptmenge der Methanollösung gegeben.

b) Verarbeitung der Alkoholphase. Ist die Alkoholschicht durch Chlorophyll grün gefärbt, so wird sie mit 10 cm³ 2 n-NaOH versetzt und 2—3 Stunden bei Zimmertemperatur aufbewahrt. (Anwesenheit von Flavonen zeigt sich durch gelbe bis rotgelbe Verfärbung nach dem Zusatz der Lauge an.) Nach beendeter

Verseifung des Chlorophylls wird mit etwas Benzin versetzt, mit Wasser auf das doppelte Volumen verdünnt und kräftig durchgeschüttelt. Zeigt die Lösung Neigung zur Bildung von Emulsionen, so wird noch etwas 2n-Natronlauge zugegeben. Nach einigem Stehen scheidet sich die Benzinschicht klar und rein gelb

ab. Mehrmaliges Nachextrahieren mit Benzin entzieht der wäßrig-alkoholischen Schicht alles Xanthophyll. Die vereinigten Benzinextrakte werden gründlich (fünf- bis sechsmal) mit Wasser gewaschen und in einem Meßkolben auf ein für die Colorimetrie geeignetes Volumen gebracht. Die Benzinschicht muß sehr sorgfältig gewaschen werden, weil Spuren von Alkohol die Adsorptionsanalyse stören. Zur Abtrennung des Violaxanthins vom Lutein und Zeaxanthin werden Adsorptionsröhren verwendet, die etwa 12 cm lang sind, einen Durchmesser von 8—10 mm haben und an deren unterem Ende, ein engeres Ansatzrohr angeschliffen ist. Das scharf getrocknete Calciumcarbonat (gefällt, MERCK) wird in kleinen Portionen eingetragen und jedesmal mit einem Glasstab bis zu 7 cm Höhe festgestampft. Das gefüllte Adsorptionsrohr wird auf eine kleine Saugflasche oder ein Absaugrohr gesetzt. Dann wird bei geringem Unterdruck ein aliquoter Teil, wenn nötig die gesamte Menge der Xanthophyllösung in Benzin durch das Adsorptions-

reinem Benzin nachgewaschen, wobei darauf zu achten ist, daß das Calcium-carbonat stets von Benzin bedeckt bleibt. Lutein und Zeaxanthin wandern als verwaschene goldgelbe Zonen ziemlich schnell durch die Säule, während Viola-xanthin in einem scharfen gelben Ringe am CaCO₃ hängen bleibt. Ist alles Lutein oder Zeaxanthin durchgelaufen, so wird das Filtrat auf ein bestimmtes Volumen aufgefüllt oder in einem Meßröhrchen auf 1 % genau abgemessen und colorimetriert¹.

Das Violaxanthin wird mit Benzin, das 1 % Äthylalkohol enthält, eluiert. Um eine zu große Verdünnung der Farbstoffe zu vermeiden, kann man den unteren, angeschliffenen Teil des Adsorptionsrohres mit etwas Fasertonerde füllen, die Lutein und Zeaxanthin stark adsorbiert. Hat man diese beiden Xanthophylle

rohr gesaugt. Ist die Lösung in der Adsorptionsschicht eingesickert, so wird mit

an der Fasertonerde, so wird der obere Teil des Röhrchens herausgenommen. Lutein und Zeaxanthin werden mit einigen Kubikzentimetern alkoholhaltigem Benzin aus dem unteren Teil des Rohres, der einen kleinen Trichter bildet, heraus-

¹ Kleine Flüssigkeitsmengen, die getrübt sind, messe man in Zentrifugenröhrchen, die in 0,1 cm³ geteilt sind, um ohne Umfüllen in der Zentrifuge klären zu können.

Vorkommen, Zustand, Nachweis, Bestimmung und Trennung von Carotinoiden. 1267

gewaschen. Zur Charakterisierung der Fraktionen dient die Messung der Absorptionsbänder. Die Violaxanthinfraktion wird außerdem auf positiven Ausfall der blauen Salzsäurereaktion (25 proz. HCl) geprüft.

c) Verarbeitung der Benzinphase. Um die Xanthophyllester zu verseifen, wird die Benzinschicht von der ersten Entmischung mit dem gleichen Volumen 5 proz. äthylalkoholischer Kalilauge (5 g KOH in 100 cm³ 96 proz. Äthylalkohol) vermischt und 3 Stunden lang bei 40° (Brutschrank) aufbewahrt. Mischt sich die Lauge nicht vollständig mit dem Benzin, so muß noch etwas absoluter Äthylalkohol zugefügt werden.

Nach beendigter Verseifung wird mit so viel Wasser entmischt, daß die alkoholische Schicht 20% davon enthält. Unter diesen Bedingungen gehen keine nennenswerten Mengen von Carotin und Lycopin in die untere Phase. Die Benzinschicht wird abgetrennt und mit 90 proz. Methanol mehrmals gewaschen, bis dieses farblos ist. Das Chlorophyll, das bei der ersten Verteilung zum Teil mit ins Benzin gegangen ist, gelangt bei dieser zweiten Verteilung in den Alkohol, aus dem in der gleichen Weise wie bei der ersten Trennung die Xanthophylle nach dem Verdünnen mit Wasser durch Benzin ausgeschüttelt und der Adsorptionsanalyse unterworfen werden.

Die Benzinschicht der zweiten Verteilung enthält Carotin und Lycopin, deren Trennung durch Adsorptionsanalyse der sorgfältig gewaschenen Benzinlösung vorgenommen wird. Als Adsorptionsmittel dient in diesem Fall eine Mischung von 10 Teilen Fasertonerde (Merck, nach Wislicenus) und 40 Teilen Aluminiumoxyd. anhydr. puriss., Merck). Die Trennung wird in genau derselben Weise vorgenommen wie bei den Xanthophyllen. Das Carotin läuft beim Nachwaschen mit Benzin bedeutend schneller durch die adsorbierende Schicht als das Lycopin, das als leuchtend roter Ring nur langsam wandert. Das Lycopin wird nach quantitativem Durchwaschen des Carotins mit Benzin, das 1% Äthylalkohol enthält, eluiert.

Die colorimetrischen Messungen erfolgen stets nach der S. 1260 angegebenen Mikromethode von Kuhn und Brockmann (135).

Zersetzungsprodukte der Farbstoffe und ihr Einfluß auf die Genauigkeit der Analyse. Da die Carotinoide gegen Sauerstoff und gegen Säuren recht empfindlich sind, ist damit zu rechnen, daß zur Untersuchung gelangendes Pflanzenmaterial auch Zersetzungsprodukte enthält, die, soweit sie noch farbig sind, die Analysen stören. Es ist eine wichtige Frage, in welchem Ausmaße solche Produkte beim Analysengang erkannt und entfernt werden können.

Die Erfahrungen zeigen, daß die farbigen oxydativen Umwandlungsprodukte der Kohlenwasserstoffe die Bestimmung derselben am wenigsten stören. Die aus Carotin und Lycopin durch Oxydation an der Luft oder durch ganz gelinde Einwirkung von Chromsäure entstehenden Farbstoffe sind zum Teil in 90 proz. Methanol löslich und begleiten bei der ersten Entmischung die Xanthophylle. Ein anderer Teil findet sich im Unverseifbaren der Benzinphase. Dieser Teil ist an Fasertonerde bedeutend leichter adsorbierbar als Lycopin und Carotin und kann so als oberste Schicht des Chromatogramms, vor dem Eluieren des Lycopins, entfernt werden. Auf diese Beobachtung gründet sich eine sehr empfindliche Methode, um Carotin- und Lycopinpräparate auf ihren Reinheitsgrad, d. h. auf die Abwesenheit von Autoxydationsprodukten, zu prüfen. Hat Autoxydation eingesetzt, so erhält man in der obersten Schicht der Fasertonerde eine schmale Farbzone, die beim Nachwaschen mit Benzin kaum tiefer rückt. Der daraus mit alkoholhaltigem Benzin eluierbare Farbstoff zeigt verwaschene oder auch gar keine Absorptionsbänder. Gegen Säuren ist Carotin erheblich widerstandsfähiger als Lutein.

Viel schwieriger erscheint eine Berücksichtigung der aus den Xanthophyllen hervorgehenden Zersetzungsprodukte. Bei der Einwirkung sehr kleiner Mengen organischer Säuren auf Lutein ändert sich das Verhalten bei der Entmischung wesentlich (Kuhn, Winterstein und Lederer [158]). Der Farbstoff bleibt, allerdings nicht so ausgesprochen wie Carotin, im Benzin, auch nach alkalischer Verseifung. An den Absorptionsbändern und am Adsorptionsverhalten ist dabei keine nennenswerte Änderung festzustellen. Lutein, das durch Oxydation, sei es an der Luft oder durch gelinde Einwirkung von Chromsäure verändert

ist, bleibt im Chromatogramm an CaCO3 ganz oben hängen und kann so entfernt werden. An Fasertonerde wird auch reines Lutein sehr stark adsorbiert, so daß eine Trennung kaum möglich ist. Das durch Oxydation veränderte Lutein verhält sich bei der Entmischung wie der reine Farbstoff und zeigt verwaschene, aber kaum verschobene Absorptionsbänder. Capillaranalytische Methode. In manchen Fällen läßt sich eine Orientierung über die einfache bzw. zusammengesetzte Natur des in Extrakten enthaltenen Polyenfarbstoffes gewinnen, wenn man Filtrierpapierstreifen in den Auszug hängt. Auf dem nicht eingetauchten Teile der Streifen erscheinen verschiedene Zonen von typischer Lage, Breite und Farbe, welche einzeln auf ihre Reaktionen untersucht, mit Standardproben verglichen

oder extrahiert und spektroskopisch geprüft werden können. Ausführliche Angaben über die Ergebnisse solcher Versuche beschreibt Kylin (161, 162): aus normalen Blattauszügen erhält man eine grüne Chlorophyll-, darüber eine gelbe Xanthophyll- und unten eine gelbe Carotinzone. Bei der Ausgestaltung dieser Verhältnisse dürften sowohl Löslichkeits- als auch Adsorptionsunterschiede mitspielen. Betr. Grenzen der Anwendbarkeit der Methode, der die Adsorptionsverfahren überlegen sind, vgl. bei Winterstein und Ehrenberg (311). KYLIN hat namentlich mit folgendem Pflanzenmaterial Versuche angestellt (meist

Früchte bzw. Blüten): Aloe vera, Arum italicum, Brassica napus, Calceolaria scabiosifolia, Calendula officinalis, Capsicum annuum, Daucus carota, Evonymus europaeus, Lycium carolinianum, Lycopersicum ceraciformae, L. esculentum, Physalis Alkekengi, Rosa canina,

Solanum Balbisii, S. dulcamara, S. pseudocapsicum, Sorbus aucuparia, Tagetes patula, Taxus baccata, Tropaeolum majus. Vgl. auch den Abschnitt "Algenfarbstoffe". Allgemeine Bemerkungen zum Arbeiten mit Carotinoiden. Führt man Versuche mit Polyenpigmenten durch, so müssen gewisse Eigentümlichkeiten derselben Berücksichtigung finden, vor allem die Neigung zur Autoxydation an der

Luft, schon bei Zimmertemperatur. Die Merkmale dieser meist nur allmählich, nach einer gewissen Latenzzeit einsetzenden, aber dann mit steigender Geschwindigkeit verlaufenden Umwandlung sind: Farbverlust, Gewichtszunahme, Erhöhung der Löslichkeit und Verschwinden des Krystallisiervermögens. Die einzelnen Carotinoide sind in fester Form in verschiedenstem Maße dieser Gefahr ausgesetzt, ohne daß der Zusammenhang zwischen Konstitution und Sauerstoffgier klargelegt Empfindlich sind Xanthophyll, Zeaxanthin, Carotin, Lycopin, Capsanthin, viel weniger Fucoxanthin, während sich die Polyene mit Säurecharakter (Crocetin, Bixin und

Azafrin) trotz ihrer ungesättigten Natur als merkwürdig luftbeständig erweisen. Oft wurden aber auch an verschiedenen Präparaten desselben Carotinoids schwankende Beobachtungen Diese, zunächst überraschende Tatsache findet durch den in letzterer Zeit erfaßten Um-

über den Grad der Luftbeständigkeit gemacht. stand ihre Erklärung, daß die erwähnten Oxydationsvorgänge, wie so viele andere auf dem Gebiete der organischen Chemie, durch Spuren von Katalysatoren weitgehend beeinflußt — gehemmt oder beschleunigt — werden. Für Carotin selbst haben schon Willstätter und Escher (257) den Einfluß des Reinheitsgrades auf die Oxydationsgeschwindigkeit betont;

EULER, KARRER und RYDBOM (48) ist es gelungen, ganz besonders hochgereinigte Carotinpräparate herzustellen, die erst nach 7-10 Tagen die ersten Oxydationserscheinungen zeigen. Durch Zusatz von Ferrichlorid wird die O-Aufnahme katalysiert, von Phenolen gehemmt. Damit in Einklang beobachten Kuhn und Meyer (144), daß auch Bixin, Norbixin, Methylbixin und Crocetin, die in krystallisiertem Zustand als luftbeständig gelten, in geeigneten Lösungsmitteln, bei Zimmertemperatur Sauerstoff absorbieren. Da der Vorgang

durch Blausäure stark gedrosselt wird, handelt es sich wohl um Schwermetallkatalysen. Es ist interessant, daß auch Hämin die Autoxydationsvorgänge beschleunigt, aber nur in geeigneten Lösungsmitteln; durch Cyanwasserstoff wird die Sauerstoffaufnahme gehemmt. Hierher gehört auch die Angabe von Kuhn, Winterstein und Kaufmann (157), daß synthetisches Physalien weit autoxydabler ist als der Naturstoff, was offenbar durch Spuren

von Katalysatoren bedingt wird, die dem Kunstprodukt von der Darstellung her anhaften. Für die Praxis ist zu beachten, daß reine Präparate luftbeständiger sind als Rohprodukte.

Feste Carotinoide sind in zugeschmolzenen, mit Kohlendioxyd gefüllten Röhrchen (ausgezogene Reagiergläser) aufzubewahren; Präparate, die noch be-

arbeitet, z. B. zur Gewichtskonstanz getrocknet werden, hält man über Phosphorpentoxyd (nicht über Schwefelsäure), in einem mit CO2 (oder Stickstoff) gefüllten und erst dann evakuierten Exsiccator; beim Öffnen läßt man statt Luft trockenes Kohlendioxyd aus einem Kipp-Apparat (bzw. N_2) einströmen. Flüssigkeiten hält man in vollgefüllten Erlenmeyer-Kolben unter CO_2 . Kurze Operationen, wie Absaugen, Waschen, Umkrystallisieren, können in der Regel ohne Vorsichtsmaßnahmen ausgeführt werden. Für besondere Zwecke arbeitet man in eingeschliffenen Apparaten, unter Durchleitung von Stickstoff (Abbildung bei Euler, Karrer und Rydbom [48]).

Über die Säureempfindlichkeit namentlich der Xanthophylle vgl. S. 1300.

Auch gegen höhere Temperaturen sind z. B. Carotin, Lycopin, Xanthophyll (besonders in Lösung) verhältnismäßig empfindlich, während Bixin tagelanges Kochen mit Chloroform verträgt. Allgemein vermeide man eine Erwärmung über 40—50° und führe Destillationen, unter Ausschluß von hochsiedenden Lösungsmitteln, im Vakuum aus; ein schwacher, trockener Kohlensäurestrom wird durch die Capillare geleitet. Günstig für präparative Arbeiten ist die folgende Erfahrung: wurde ein Carotinoid durch Luft oder Wärme etwas angegriffen, so verdirbt in der Regel nicht gleichmäßig das ganze Material, sondern nur ein kleiner Teil davon, welcher das Krystallisiervermögen einbüßt. Die Hauptmenge kann meist in reiner Form zurückgewonnen werden.

Es sei schließlich betont, daß die *mikroskopische Kontrolle* auf diesem Gebiete eine große Rolle spielt. Farblose Begleiter lassen sich rasch erkennen, und andererseits gilt das schöne, vollkommen einheitliche und typische mikroskopische Bild als ein wichtiges, analytisches Merkmal der Reinheit.

C. Methoden der Konstitutionsforschung.

Nachdem gangbare Abbauverfahren (Alkalischmelze, Zinkstaubdestillation usw.) auf dem Gebiet der Polyene versagt haben, führten die nachstehend zusammengefaßten Methoden zur weitgehenden Klärung der chemischen Struktur.

- 1. Ermittlung der Doppelbindungen. Farbe und Verhalten eines Carotinoids sind vor allem durch die Länge und Lage seines ungesättigten Systems bedingt. Eine der ersten Aufgaben ist daher die Bestimmung der Doppelbindungen, wozu mit analytischer Genauigkeit durchgeführte Additionsreaktionen dienen.
- a) Ermittlung der Doppelbindungen durch Wasserstoffaddition. Diese Methode erfaßt sämtliche Äthylenbindungen mit Hilfe von katalytisch erregtem Wasserstoff, dessen Volumabnahme gemessen wird¹. Als Lösungsmittel kommen in Anwendung: Eisessig, Cyclohexan, Hexan, Essigester usw., als Katalysatoren: Platinmohr, Platinoxyd (auch reduziert), Palladiumkohle, Palladiumbariumsulfat usw. Manche Polyene sind so schwer löslich, daß man starke Verdünnungen anwenden muß. Es gelingt zwar auch, Suspensionen zu hydrieren (da die Reduktionsprodukte meist leichter löslich sind), ein solcher Versuch zieht sich indessen in die Länge, wenn der Farbstoff hartkrystallinisch ist. Oft läßt sich eine Eisessiglösung vorteilhaft in der Wärme bereiten; hydriert man sofort, so findet keine Ausscheidung mehr statt.

Eine Besonderheit der Polyenhydrierung ist die benötigte große Menge an dem Katalysator (0,5—2,5 Teile Platin auf 1 Teil Substanz). Dieser Nachteil wird manchmal dadurch wettgemacht, daß man mehrere Farbstoffportionen mit demselben Platin reduzieren kann. Jedenfalls ist der Eigenverbrauch des Katalysators im Leerversuch festzustellen. — Stockt die Wasserstoffaufnahme vorzeitig, so wird das Platin durch kurzes Schütteln der Flüssigkeit an der Luft neu belebt (Willstätter und Waldschmidt-Leitz), wenn nicht ein Katalysatorgift zugegen ist (z. B. Schwefel, aus CS₂ stammend). Es ist ratsam, mit möglichst reinen Lösungsmitteln zu arbeiten. — Bei der Hydrierung zeigen sich weitgehende Unterschiede im Verhalten der einzelnen Repräsentanten der Gruppe. Während Bixin und Crocetin erst ganz am Schlusse der Wasserstoffaufnahme ihre Farbe einbüßen, liefern Carotin und Xanthophyll bereits eine farblose Lösung, als die Aufnahme von etwa 3 Molen Wasserstoff noch aussteht (Karrer und Salo-

¹ Abbildung der Apparatur: Kaufmann (299).

Zeitpunkte aus unangegriffenem und völlig hydriertem Material besteht, gilt für Carotinoide nicht immer streng, namentlich wenn einzelne Doppelbindungen in Ringsystemen liegen.

b) Ermittlung der Doppelbindungen durch Anlagerung von Halogen. Polyene addieren Brom in Chloroform und der Halogenverbrauch läßt sich titrieren (Zechmeister und Tuzson [282]), doch werden erfahrungs-

MON [122], ZECHMEISTER und CHOLNOKY [273]). Zur Kennzeichnung der einzelnen Carotinoide wurde daher die Aufnahme einer colorimetrischen Hydrierungskurve empfohlen. Man entnimmt der Reaktionsflüssigkeit in verschiedenen Stadien der Wasserstoffaufnahme Proben, um sie mit der Ausgangslösung colorimetrisch zu vergleichen. Die Kurven deuten auf die Identität der chromogenen Systeme von Carotin und Xanthophyll hin (Abbildungen bei Zechmeister und Cholnoky [273], Zechmeister und Tuzson [281]). Die Erfahrung (vgl. z. B. Kuhn und Winterstein [149]), daß bei der katalytischen Hydrierung von Diphenylpolyenen das Reaktionsgemisch in jedem

phyll 11 H₂, aber nur 8 Br₂.

Es ist daher zu begrüßen, daß Pummerer und Rebmann (204) (teils mit Reindel [205]) im *Chlorjod* ein Reagens gefunden haben, das fast immer alle Doppelbindungen erfaßt und zur Kontrolle der Hydrierung dienen kann. Die praktische Voraussetzung ist ein 2,8facher Überschuß des Reagens und genügend lange Reaktionsdauer. Der konstante Endwert wird nämlich von Carotin in 20 Stunden, von Xanthophyll und Lycopin erst in etwa 7 Tagen erreicht.

gemäß nicht alle Doppelbindungen abgesättigt. So binden Carotin und Xantho-

Ausführung¹. Die Lösung des Carotinoids in Tetrachlorkohlenstoff (z. B. 0,075 g Carotin in 10 cm³) wird mit dem dreifachen der Theorie an Wijsschem Chlorjodlösung (ca. 0,2n JCl in CCl₄) vermengt und bei Zimmertemperatur, unter Lichtabschluß, im Schliffkolben aufbewahrt. Man setzt das unverbrauchte Chlorjod in aliquoten Proben mit wäßrigem Jodkali um, titriert das Jod mit Thiosulfat und berechnet daraus die Anzahl der abreagierten

(teils mit Reindel [205]) Benzopersäure ein, dessen Molekül 1 O-Atom abgibt und 1 Doppelbindung sättigt: 0 —CH=CH— \rightarrow H—CH—

c) Ermittlung der Doppelbindungen durch Sauerstoffaddition. Als ein weiteres analytisches Hilfsmittel führten Pummerer und Rebmann (204)

An diesem Vorgang nehmen stets weniger Doppelbindungen Teil, als an der Wasserstoffanlagerung; öfters spricht die gleiche Anzahl auf Benzopersäure und auf Brom (in Chloroform) an.

Ausführung. Man löst den Farbstoff in der Chloroformlösung der Persäure

von bekannter Stärke, bewahrt die Flüssigkeit im Schliffkolben bei 0° und Lichtabschluß auf und titriert die unangegriffene Benzopersäure zurück. Eine Carotinlösung wird rasch gelb, später gelbgrün, und entfärbt sich im Laufe eines Tages. Dann ist auch die Umsetzung beendet und die Titrationswerte ändern sich nicht mehr. (Um eine Korrektur für die Selbstzersetzung der Persäure zu erhalten, läuft ein blinder Versuch mit dem Hauptversuch parallel.) Die unverbrauchte Persäure wird durch Schütteln mit wäßrigem Jodkali und Essigsäure reduziert

und die Menge des freigemachten Jodes mit Thiosulfat ermittelt.
Die wichtigsten Ergebnisse der Bestimmung von Doppelbindungen in natürlichen Polyenen enthält Tabelle 5:

Lückenbindungen.

¹ Vgl. auch Bd. II, S. 651 dieses Handbuches (1932).

Tabelle 5. Anzahl der nachgewiesenen Doppelbindungen in Carotinoiden.

	Mit Reagenzien, welche die Doppelbindungen					
Farbstoff	stets vollständig erfassen: Wasserstoff (katalyt. erregt)	neist vollständig erfassen : Chlorjod	nur teilweise sättigen			
			Brom (in CHCl ₃)	Benzoper-	Rhodan	
Lycopin	13	13		12		
Carotin	11	11		8		
Xanthophyll.	11	11		8		
Zeaxanthin .	11					
Lutein	11					
Physalien	11					
Violaxanthin	11					
Taraxanthin.	11					
Fucoxanthin.	10 (11)					
Capsanthin .	`9		7			
Bixin	9		5			
Crocetin	7		3-4			
Azafrin	7		4			

Die Literaturzitate sind im Speziellen Teile bei den einzelnen Carotinoiden angeführt¹.

2. Bestimmung der Hydroxyl-, Methoxyl- und Carboxylgruppe. Nach

phyllartigen Carotinoide nicht, wie man früher vermutete, ätherartig gebunden, sondern sie liegen als *Hydroxyle* vor und können mit Hilfe der Zerewitinoffschen Methode quantitativ bestimmt werden. Karrer, Wehrli und Helfenstein (128) benützen die von Flaschenträger zur Untersuchung kleiner Substanzmengen vorgeschlagene Apparatur und verwenden reines Pyridin. Das Grignard

Reagens wurde durch einstündiges Kochen im Stickstoffstrom von überschüssigem Jodmethyl befreit, die Substanz im Vakuum bei erhöhter Temperatur getrocknet und 10 Minuten bei Raumtemperatur, dann 5 Minuten bei 50° und noch 10 Minuten bei 85° reagieren gelassen. Gefunden: je 2 OH-Gruppen für Xanthophyll, Lutein und Zeaxanthin. Für Fucoxanthin sind die Ergebnisse

KARRER, HELFENSTEIN und WEHRLI (104) sind die Sauerstoffatome der xantho-

noch nicht endgültig, aber mindestens 4 Hydroxyle dürfen angenommen werden (Karrer, Helfenstein, Wehrli, Pieper und Morf [105]). Für Viola- und

Taraxanthin zeigt die Methode je vier aktive Wasserstoffatome an (Kuhn und Winterstein [154], Kuhn und Lederer [140]; Karrer und Morf [117] konnten im Violaxanthin nur 3 OH-Gruppen nachweisen). Für Bixin vgl. bei Forbát (60).

Die Bestimmung der Methoxulgruppe wird ohne weiteres nach dem bekannten

Die Bestimmung der *Methoxylgruppe* wird ohne weiteres nach dem bekannten Verfahren von Zeisel ausgeführt.

Carboxylgruppen lassen sich durch Titration bestimmen. Crocetin (30 bis

50 mg) wurde in 50 cm³ warmem Aceton gelöst und unter Verwendung von

 α -Naphtholphtalein als Indicator mit n/40 Natronlauge auf Olivgrün titriert. Nach Zugabe eines Alkaliüberschusses hat man mit 1 Volumen Wasser verdünnt und mit n/40 Schwefelsäure auf Orangegelb zurücktitriert (Aceton und Wasser sind vor Ausführung des Versuches mit dem Indicator und so viel Lauge zu versetzen, daß sie schwach grün erscheinen). — Azafrin ließ sich in alkoholischer Lösung mit 0,01 n-Natronlauge und Thymolblau maßanalytisch bestimmen

(Kuhn, Winterstein und Wiegand [160] bzw. Kuhn, Winterstein und Roth [159]).

3. Bestimmung von Methylseitenketten. Kaliumpermanganat in Alkali

^{3.} Bestimmung von Methylseitenketten. Kaliumpermanganat in Alkali wurde von Kuhn, Winterstein und Karlovitz (155) zur Ausarbeitung einer

¹ Die kürzlich veröffentlichte Angabe von Sмітн (333), daß Blatt-Carotin nur 10 Doppelbindungen enthalte, ist wahrscheinlich unrichtig (Nachtrag).

wiesen, daß die Oxydation vorteilhafter mit Chromsäure durchgeführt wird. So wurden nach dem Permanganatverfahren nur 3, nach der Chromsäuremethode aber 4 Methylseitenketten im Crocetin als Essigsäure erfaßt (Kuhn und L'Orsa[142]). Nach Karrer, Helfenstein, Wehrli und Wettstein (106) verläuft der Permanganatabbau nur glatt bei Gruppierungen wie

 $-CH_2-C=$

Essigsäure in CO₂-freiem Luftstrom abdestilliert, bis der Rückstand stark zu schäumen beginnt, in welchem Moment viermal 30 cm³ Wasser nachgefüllt werden (Gesamtdestillat ca. 150 cm³). Von der zur Neutralisation der Säure notwendigen 0,1 n-Natronlauge bringt man einen Blindwert von 1,5 cm3 in Abzug.

analytischen Methode benutzt, die darauf beruht, daß Polyenketten unter passenden Bedingungen vollständig zu Kohlensäure und Wasser verbrennen, während ein seitenständiges Methyl (und das mit ihm verknüpfte C-Atom der Hauptkette) in Form von Essigsäure erhalten bleibt. Die Bedeutung des Verfahrens liegt für die Carotinoide darin, daß es die Stellung gerade solcher C-Atome klärt, die von Additionsreaktionen nicht erfaßt werden. Auch zeigt jede Methylgruppe in der Regel einen Isoprenrest als Baustein an. In der Folge hat es sich er-

=CH-C=ĊH. während stärker gesättigte Systeme, wie

nicht vollständig zu Essigsäure abgebaut werden.

Ausführungsform der Chromsäuremethode nach Karrer, Helfenstein,

Wehrli und Wettstein (106): Die Substanz (0,2 g) wird mit 12 g krystallisier-

tem Chromtrioxyd, 3 g Kaliumbichromat, 30 cm³ Wasser und 20 cm³ 84 proz. Phosphorsäure auf dem Wasserbad unter Rückfluß erhitzt und die entstandene

Neuerdings wurde von Kuhn und L'Orsa (143) der Anwendungsbereich ihres Chromsäureverfahrens ausgedehnt und die Methode so vervollkommnet, daß es neben der Essigsäure auch die übrigen C-Atome quantitativ erfaßt. Im Verlaufe des Oxydationsversuches wird nämlich das entstandene CO2 nach Absorption in Kalilauge zur Wägung gebracht, während die aus den Methylseitenketten hervorgegangene Essigsäure abdestilliert und titrimetrisch bestimmt wird. Ist das Molekulargewicht der untersuchten Substanz bekannt, so läßt sich die "Kohlenstoffbilanz" aufstellen: die Summe der in Form von Kohlendioxyd

mit dem Ergebnis der Elementaranalyse auf trockenem Wege) übereinstimmen, was bei Carotinoiden tatsächlich der Fall ist. Betreffs Abbildung der Apparatur und ausführliche Arbeitsvorschrift sei auf das Original verwiesen. "Verfahren A" benutzt schmelzende Chromsäure, "Verfahren B" 5 n-Chromsäurelösung in Schwefelsäure. Im letzteren Falle läßt sich mit Hilfe der Titration der unverbrauchten Chromsäure auch der H-Gehalt der Ausgangssubstanz berechnen (Gesamtverbrauch an Sauerstoff minus der zur Erzeugung von CO₂ und CH₃·COOH er-

und von Essigsäure ermittelten C-Atome muß nämlich mit der Bruttoformel (also auch

forderliche O-Bedarf). Durch vorsichtige Anwendung der Chromsäure ist es Kuhn und Brock-MANN (304) bzw. Kuhn und Grundmann (305) gelungen, die ersten Oxydations-

produkte von β -Carotin und von Lycopin zu fassen (S. 1284 und 1294).

4. Isolierung von größeren Spaltstücken im Wege des Permanganatabbaues. KARRER und seine Mitarbeiter haben gezeigt, daß man mit Hilfe von Permanganat unter milden Bedingungen charakteristische Spaltstücke aus dem Polyenmolekül

herausschlagen kann, welche wertvolle Fingerzeige für die Aufstellung der Strukturformel bieten. Als Beispiel für die befolgte Arbeitsweise sei zunächst die Oxydation des Carotins mit Permanganat nach Karrer, Helfenstein, Wehrli und Wettstein (106) angeführt:

Eine Lösung von 3 g Carotin in 500 cm3 reinstem Benzol wurde mit einer Lösung von 25 g Kaliumpermanganat in 2 l Wasser, in dem 40 g calcinierte Soda gelöst waren,

24 Stunden bei Zimmertemperatur auf der Maschine geschüttelt. Beim Öffnen der Flasche war starker Jonongeruch bemerkbar. Man kochte nun 2 Stunden am Rückfluß, dampfte hierauf das Benzol ab, säuerte die wäßrige Flüssigkeit mit Phosphorsäurelösung (d=1,7) an und reduzierte den Permanganat- und Braunsteinüberschuß allmählich mit 30 proz. Perhydrol. Die entstandene wasserhelle, filtrierte Lösung wurde im Vakuum auf 600 cm³ konzentriert und mehrmals mit insgesamt 3 l Äther extrahiert. Die auf 1 l eingeengten Extrakte hat man zweimal mit 5 cm3 konzentrierter Natriumbicarbonatlösung ausge-

schüttelt, um die sauren Abbauprodukte abzutrennen, säuerte den Bicarbonatextrakt mit Salzsäure an und zog wiederholt mit Äther aus. Beim Eindunsten des getrockneten Äthers blieb ein Öl zurück, das sich beim Kochen mit Benzol bis auf Spuren löste. Nach der Konzentration dieser Lösung auf 3 cm³ begann bald α α-Dimethylbernsteinsäure zu krystallisieren, die sich durch Umkrystallisieren aus Benzol reinigen ließ. Beim Einengen der Benzolmutterlaugen auf 1 cm³ krystallisierte noch eine kleine Menge dieser Säure. Beim Versetzen des Filtrates mit Petroläther schied sich im Eisschrank nach mehreren Tagen $\alpha.\alpha$ -Dimethylalutarsäure ab.

Es sind dies charakteristische Abbauprodukte, deren Bedeutung im Speziellen Teil besprochen wird. — Durch Untersuchungen von Karrer mit mehreren Mitarbeitern wurden bisher die folgenden Spaltstücke festgestellt:

Carotin: Jonon, Dimethylmalonsäure $HOOC \cdot C(CH_3)_2 \cdot COOH$, α, α -Dimethylbernsteinsäure $HOOC \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)_2 \cdot COOH$ und α, α -Dimethylglutarsäure $HOOC \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)_2 \cdot COOH$.

Xanthophyll: Dimethylmalonsäure, α,α-Dimethylbernsteinsäure (keine Di-

methylglutarsäure). Lutein und Zeaxanthin: liefern dieselben Spaltstücke, wie Xanthophyll.

Violaxanthin: Dimethylbernsteinsäure. Fucoxanthin: Dimethylmalonsäure (keine Dimethylglutarsäure, keine Di-

methylbernsteinsäure).

Capsanthin: α,α -Dimethylbernsteinsäure, Dimethylmalonsäure (keine Di-

methylglutarsäure).

Man sieht, daß der strukturelle Zusammenhang zwischen allen diesen Caro-

tinoiden ein sehr naher sein muß. 5. Abbau mit Ozon. Das hochungesättigte Polyenmolekül bietet dem Ozon naturgemäß zahlreiche Angriffspunkte, beim Spalten des Ozonids können daher

komplizierte Verhältnisse obwalten. Während mit Bixin schon vor längerer Zeit wichtige Ergebnisse erzielt worden sind (Untersuchungen von Rinkes [208—214], sowie von VAN HASSELT [70-73]), haben die Carotinoide im engeren Sinne erst jüngst eine Bearbeitung in dieser Richtung erfahren. Aus Lycopin konnten KARRER und Bachmann (93) das für die Endgruppen charakteristische Aceton fassen, dessen Menge sich auf 80 % der Theorie steigern läßt (KARRER, HELFEN-

STEIN, PIEPER und WETTSTEIN [103]). Aus Carotin gelang es, durch Ozonisierung in Eisessig-Suspension bzw. in Tetrachlorkohlenstoff-Eisessig-Lösung neben a, a-Dimethylglutarsäure auch Geronsäure HOOC · C(CH₃)₂ · CH₂ · CH₂ · CH₂ · CO · CH₃ zu isolieren (Karrer, Hel-

FENSTEIN, WEHRLI und WETTSTEIN [106]; vgl. auch KARRER und Morf [116])1. Damit in Einklang steht das Ergebnis einer ausführlichen Arbeit von Pummerer, REBMANN und REINDEL (206), in welcher die Ozonspaltung des Carotins und des \(\beta\)-Jonons vergleichend durchgeführt wird. Ein größerer Teil der Kohlenstoffkette des Carotins ließ sich in Form von zum Teil größeren Spaltstücken isolieren, die alle auch aus Jonon entstehen. An kleineren Spaltstücken wurden Geronsäure und Glyoxal gefaßt. - Zur Ausführung: Das Carotin hat man mit 4 proz.

¹ Nach einer neuen Arbeit von Karrer, Morf, Krauss und Zubrys (298) liefert α-Carotin weder Geron-, noch Isogeronsäure (Näheres S. 1288).

Ozon in Tetrachlorkohlenstoff behandelt, das Lösungsmittel im Vakuum verdampft und das Ozonid in Eisessig hydriert; bei anderen Versuchen betrug die Ozonkonzentration nur 1,5% und das Ozonid wurde mit heißem Wasser gespalten.

palten. 6. Untersuchung von Farbwachsen. Bei der Prüfung von veresterten Garotinoiden müssen vor allem die alkoholische und die saure Komponente

Carotinoiden müssen vor allem die alkoholische und die saure Komponente identifiziert werden, dann ist die Aufgabe auf die Untersuchung eines einfachen Polyens zurückgeführt. Noch vor der Hydrolyse, die stets alkalisch vorgenommen

wird, kann man wichtige Konstanten des zugrunde liegenden Farbstoffes ermitteln (Doppelbindungen, Bromzahl, Methylseitenketten), was mit Rücksicht auf die erhöhte Löslichkeit des Farbwachses vorteilhaft sein kann. Eine praktische Untersuchungsmethode, namentlich zwecks Bestimmung des Gewichtsverhältnisses Fettsäure: Farbstoff besteht darin, daß man den Ester katalytisch hydriert. So verschwindet das besondere Merkmal des Carotinoids und die gewöhnlichen Methoden der Fettanalyse werden anwendbar. — Die Verseifung führt man durch Stehenlassen der Ätherlösung über konzentriertem methyl- oder äthylalkoholischem Kali durch, oder in homogener Lösung, mit Natriumäthylat und

7. Ermittlung von Asymmetriezentren im Molekül. Für die Aufklärung des molekularen Baues ist die Messung am Polarimeter von Wichtigkeit, was z. B. aus der Existenz einer rechtsdrehenden und einer inaktiven Carotinart hervorgeht (Näheres S. 1284).

Nachdem D-Licht von Carotinoiden kaum durchgelassen wird, hat man vorgeschlagen, die C-Linie (656,3 μμ) aus einem Monochromator als Lichtquelle zu benützen, was für nicht besonders farbkräftige Lösungen ausreicht (ΖΕCΗΜΕΙΣΤΕΚ

und Tuzson [282]). Eine viel stärkere Lichtquelle wurde von Kuhn, Winterstein und Lederer (158) eingeführt, nämlich eine Quarz-Cadmiumlampe von Siemens & Halske, welche bei 20 cm Rohrlänge und 10 mm Durchmesser mit 4 Amp. be-

99 proz. Athylalkohol (Kuhn und Winterstein [154]).

lastet wird. Zwischen der (im Nachbarzimmer) aufgestellten Lampe und dem Spalt des Polarimeters befindet sich eine Cuvette mit Wasser und ein Rotfilter von Schott & Gen., so daß nur monochromatisches Licht von der Wellenlänge 643,85 $\mu\mu$ hindurchtritt. Die Messungen sind sehr genau; als Lösungsmittel sind z. B. Essigester, Benzol oder Chloroform geeignet. Die Werte für $[\alpha]_{Cd}$ liegen um 5—10 % höher als $[\alpha]_{C}$.

8. Zur Bestimmung des Molekulargewichtes sei vermerkt, daß außer der üblichen Kryoskopie und Ebullioskopie, sowie der Campher-mikromethode nach Rast, auch das röntgenometrische Verfahren Eingang gefunden hat (Näheres bei Hengstenberg und Kuhn [79], Kuhn und L'Orsa [142]).

Spezieller Teil.

D. Carotinoide im engeren Sinne (mit 40 Kohlenstoffatomen).

In diese Gruppe gehören die Kohlenwasserstoffe Carotin $C_{40}H_{56}$ und Lycopin $C_{40}H_{56}$, ferner die mehrwertigen Alkohole Xanthophyll $C_{40}H_{56}O_2$, Lutein $C_{40}H_{56}O_2$, Zeaxanthin $C_{40}H_{56}O_4$, Violaxanthin $C_{40}H_{56}O_4$, Taraxanthin $C_{40}H_{56}O_4$ und Fucoxanthin $C_{40}H_{56}O_6$.

a) Carotin.

(Bruttoformel C₄₀H₅₆. Nach neueren Untersuchungen ist Carotin ein Gemisch von α- und β-Carotin; der untenstehende Text bezieht sich zunächst auf Gesamtcarotinpräparate.)

Der Begriff Carotin (oder Caroten) hat im Verlaufe eines Jahrhunderts manche Wand-

lungen erfahren. Teils hat man Pigmente so bezeichnet, die keine Kohlenwasserstoffe sind, teils wurde die heute Carotin genannte Verbindung mit anderen Namen belegt. Zieht man

merkmalen ohne weiteres als "Carotin" angesprochen wurden und ferner, daß manche Autoren veränderte, z. B. anoxydierte Präparate in Händen hatten, so ergibt sich die Unmöglichkeit, alle älteren Angaben richtig zu werten. Nur die chemische Analyse führt hier zu einem abschließenden Urteil, der Analyse ist aber die Benennung weit vorausgeeilt. Nach Willstätter und Mieg (260) ist Carotin sehr wahrscheinlich identisch mit dem Erythrophyll von Bougarel, dem Chrysophyll von E. Schunck und C. A. Schunck, mit dem Xanthocarotin von Molisch und vielleicht auch mit dem Etiolin von Pringsheim, aber nicht mit dem Chrysophyll von Hartsen (vgl. auch bei Escher [27], S. 22 sowie bei

carota) einen, in rubinroten Tafeln krystallisierenden Farbstoff enthält. Die unerwartete Tatsache, daß ein Kohlenwasserstoff vorliegt, wurde von Zeise festgestellt; sie ist dann mehrfach bezweifelt, viel später von ARNAUD bekräftigt, aber erst von Willstätter und Mieg (260) endgültig bewiesen worden. Ihnen verdankt man die richtige Carotinformel $C_{40}H_{56}$, während früher u. a. folgende Symbole benützt wurden: C5H8 (ZEISE [1847]), C18H24O (HUSEMANN [1861]),

1831 teilte Wackenroder mit, daß die Wurzel der Mohrrübe (Daucus

WILLSTÄTTER und STOLL [262]).

 $C_{26}H_{38}$ (ARNAUD [1885—1889]). Wichtige Untersuchungen beziehen sich auf das physiologisch interessante Vorkommen von Carotin im Blattgrün und auf die Identität des Blattcarotins mit dem Pigment der Mohrrübe. Diese Identität wurde von ARNAUD angenommen, der als erster krystallisiertes Carotin aus grünen Blättern in den Händen gehabt hat. Daß außer Carotin noch ein gelbes Pigment im Blatte vorkommt, war schon

nach früheren Untersuchungen sehr wahrscheinlich (Stokes, Sorby, Borodin, Monteverde, Tschirch, Tswett, Schunck) und ist von Willstätter und MIEG (260) einwandfrei bewiesen worden, nämlich durch Isolierung eines zweiten, prächtig krystallisierten Farbstoffes (Xanthophyll C₄₀H₅₆O₂). Heute ist es be-

kannt, daß das Blattgrün aus Chlorophyll a, Chlorophyll b, Carotin und Xanthophyll besteht¹. Carotingehalt des Pflanzenmaterials. Auf die außerordentliche Verbreitung des Carotins und auf den Nachweis von Polyenpigmenten hat bereits Abschnitt C hingewiesen. Nachstehend seien quantitative Verhältnisse erörtert, namentlich

in bezug auf jenes Pflanzenmaterial, das für die praktische Darstellung von krystallisiertem Carotin in Betracht kommt. a) In der Mohrrübe, die außer Carotin keinen anderen Farbstoff in größeren Mengen enthält², kann der Gehalt durch einfache Extraktion und Colorimetrie, unter Benützung der S. 1259 erwähnten Bichromatstandarde ermittelt werden.

- ESCHER (27) fand in den besten Sorten frischer Karotten 0,135-0,023% Carotin. b) In der trockenen Fruchthaut von Capsicum annuum (Paprika) wurden neben viel Capsanthin colorimetrisch 0,05-0,06% Carotin bestimmt (vgl. unter
- .. Capsanthin'').
- c) Beim Studium des grünen Blattes sind Willstätter und Stoll (263) zu folgenden Ergebnissen gelangt: Unter normalen Bedingungen beträgt die Verhältniszahl grüne Farbstoffe : gelbe Farbstoffe etwa 3-4. Dieser Quotient variiert verhältnismäßig wenig und auch die absolute Menge der Carotinoide

ist nur relativ kleinen Schwankungen unterworfen. Die Summe von Carotin und Xanthophyll beträgt 0,07-0,20 % vom Trockengewicht der Blätter (das ¹ Eine ausführlichere historisch-kritische Besprechung s. bei WILLSTÄTTER und STOLL

auch bei Lubimenko [172] sowie bei Kylin [162]).

^{([262],} S. 231); WILLSTÄTTER und MIEG (260); ESCHER ([27], S. 12) sowie bei PALMER ([196], S. 25). Auf die Beziehungen von Blattxanthophyll zum Lutein kommen wir noch zurück. ² Nach Euler und Nordenson (49a) kommt etwas Xanthophyll in der Karotte vor (vgl.

rotin : Xanthophyll ist im Lichtblatt rund 0,6 (\pm 0,1). Auf l Mol. Carotin treffen also 1,5—2 Mole Xanthophyll. Im Schattenblatt ist die Verhältniszahl niedriger, rund 0,35. Auch im herbstlichen Laub verschieben sich die Zahlen zugunsten des (teils veränderten) Xanthophylls¹.

sind 0,03-0,07 g pro Quadratmeter Blattfläche), das Mengenverhältnis Ca-

Für die absoluten Mengen unter normalen Verhältnissen und für die Größe der Schwankungen enthält Tabelle 6 orientierende Beispiele.

Tabelle 6. Gehalt der Blätter an den grünen und gelben Farbstoffen. (Kurzer Auszug aus der Tabelle bei WILLSTÄTTER und STOLL [262], S. 112; ergänzende

E	rläuterungen vgl.	im Origina	ıl).	,,					
	Lebens-	Mengen (in g) in 1 kg trockener Blätter							
Pflanze	bedingungen	Gesamt- chlorophyll	Carotin	Xantho- phyll	Summe der Carotinoide				
Sambucus nigra	Lichtblatt Schattenblatt Lichtblatt	7,98 11,79 9,58	0,52 0,38 0,82	0,95 1,18 1,25	1,47 1,56 2,07				

11,66

6,82

0.37

0,33

1.11

0,73

1.48

1,06

Bestimmung von Carotin und Xanthophyll in grünen Pflanzenteilen. Eine von Willstätter und Stoll (262, besonders S. 99) ausgearbeitete Methode ermöglicht die gleichzeitige Bestimmung der 4 Chloroplastenfarbstoffe. Nachstehend wird der auf die Carotinoide bezügliche Teil des Verfahrens wiedergegeben und ansonsten auf den Abschnitt "Chlorophyll" verwiesen. Die Arbeits-

Schattenblatt

/Lichtblatt

Platanus aceritolia .

möglicht die gleichzeitige Bestimmung der 4 Chloroplastenfarbstoffe. Nachstehend wird der auf die Carotinoide bezügliche Teil des Verfahrens wiedergegeben und ansonsten auf den Abschnitt "Chlorophyll" verwiesen. Die Arbeitsweise ist auf beliebige Pflanzenteile übertragbar; in Abwesenheit von Chlorophyll gestaltet sie sich natürlich einfacher.

40 g frische Blätter, deren Trockengehalt in einem besonderen Versuch bestimmt wird, werden zur teilweisen Entfernung von Begleitstoffen mit 50 cm³

40 proz. Aceton übergossen und mit 100 g Quarzsand in einer innen rauhen Reib-

schale von 25 cm³ Durchmesser rasch zerrieben. Wenn außer chlorophyllfreien Nerventeilen keine gröberen Blattbestandteile mehr zu erkennen sind, übergießt man den ziemlich trockenen Brei nochmals mit 100 cm³ 30 proz. Aceton und saugt nach kurzem Anrühren auf der Nutsche durch eine dünne Talkschicht. Dann wird mit 30 proz. Aceton (z. B. 100—200 cm³) nachgewaschen, bis das Filtrat farblos abläuft. Zerkleinern und Vorextraktion erfordern ½ Stunde.

Nun folgt das vollständige Herauslösen der Farbstoffe mit reinem Aceton (insgesamt 400—600 cm³), dem man gegen Ende 5—10% Wasser beimischt. Man saugt das wäßrige Aceton gut ab, maceriert einige Minuten lang mit reinem Aceton, unter Auflockern mit dem Spatel, saugt scharf ab und wiederholt diese

Man saugt das wäßrige Aceton gut ab, maceriert einige Minuten lang mit reinem Aceton, unter Auflockern mit dem Spatel, saugt scharf ab und wiederholt diese Operationen, bis das Lösungsmittel selbst bei längerer Einwirkung farblos abläuft und auch die gröberen Blattbestandteile entfärbt sind. Der grüne Extrakt wird in Anteilen von 100—200 cm³, wie man sie bei dem Ausziehen nacheinander erhält, in 200—250 cm³ Äther gegossen und das Aceton mit destilliertem Wasser größtenteils herausgewaschen. Die Entfernung des Acetons wird, wenn alles Chlorophyll gesammelt ist, vervollständigt. Zur Vermeidung von Emulsionen schwenke man dabei vorsichtig um und lasse am Ende das Wasser ohne zu schwen-

ken an der Wand des Scheidetrichters hinunterfließen. Die mit Natriumsulfat

1 Sjöberg (224) gibt an, daß in einzelnen Fällen das Xanthophyll rascher verschwindet.

Dortselbst findet man auch quantitative Angaben über die Bildung von Carotin und Xanthophyll unter dem Einfluß von künstlicher Beleuchtung. — Veresterung des Xanthophylls im Herbstblatt, nach Kuhn und Brockmann (135): S. 1246.

und die Hälfte zur Bestimmung der Chlorophylle (s. dort), die andere Hälfte zur Bestimmung von Carotin und Xanthophyll wie folgt verwendet:

Man schüttelt mit 2 cm³ konzentrierter methylalkoholischer Kalilauge zuerst

kräftig mit der Hand, dann 1/2 Stunde lang an der Maschine. Nach einigem

schüttelt man weiter und setzt nötigenfalls noch etwas Lauge zu. Nach voll-

Stehen ist der Äther gewöhnlich rein gelb, zeigt er aber noch rote Fluorescenz, so

ständiger Verseifung des Chlorophylls wird die ätherische Lösung von Kaliumsalz

in einen kleinen Scheidetrichter abgegossen und unter Umschwenken mit etwas Äther nachgewaschen. Das genügt nicht zur Extraktion des Xanthophylls. Man

setzt daher nochmals 30 cm³ Äther zum sirupösen Chlorophyllinsalz, dann unter Umschütteln nach und nach Wasser und wartet, bis sich die Emulsion im Scheidetrichter getrennt hat. (Zur Kontrolle soll die alkalische Flüssigkeit ein zweites

Mal mit Äther geschüttelt werden, der dabei gewöhnlich farblos bleibt.) Die sodann vereinigten ätherischen Lösungen werden mit Wasser gewaschen, dem man etwas methylalkoholische Kalilauge zusetzt und schließlich zweimal mit reinem Wasser. Dann wird im Helmkolben der Äther im Vakuum, bei gewöhnlicher Temperatur auf wenige Kubikzentimeter abgedampft, der Rück-

stand mit 80 cm³ Petroläther in einen Scheidetrichter gebracht und das Kölbehen mit etwas Äther nachgespült. Für die Trennung von Carotin und Xanthophyll schüttelt man nacheinander mit 100 cm³ 85 proz., mit 100 cm³ 90 proz. und zweimal mit je 50 cm³ 92 proz. Methylalkohol. (Der letzte Auszug ist meistens farblos, andernfalls ist die Extraktion mit dem 92 proz. Methylalkohol zu wiederholen.)

Nun befindet sich das Carotin im Petroläther, das Xanthophyll im wäßrigen Holzgeist. Die letztere Lösung wird mit 130 cm³ Äther vermischt und der Farbstoff durch langsamen Zusatz von Wasser in Äther übergeführt. Diese Xanthophyllösung (und ebenso die petrolätherische des Carotins) befreit man durch zwei-

maliges Waschen mit Wasser vom Holzgeist, läßt sie durch trockene Filter in zwei 100-cm3-Meßkolben laufen und versetzt sie bis zur Klärung mit einigen Tropfen absoluten Alkohols. Endlich wird bis zur Marke aufgefüllt und der colorimetrische Vergleich mit 0,2 proz. Bichromatlösung vorgenommen (S. 1259). Mikrochemische Bestimmung nach Kuhn und Brockmann (135): S. 1263.

Gewinnung von Carotin. Krystallisiertes Carotin läßt sich in größeren Mengen (gramm- und dekagrammweise) vorteilhaft aus folgenden Rohmaterialien

isolieren: Aus frischen oder getrockneten Mohrrüben (Daucus carota). 2. Aus grünen Blättern bei gleichzeitiger Xanthophyllgewinnung, und zwar:

a) aus Brennesseln (Urtica), als Nebenprodukt von Chlorophyll, auch ohne Isolierung

b) aus Heracleum-Blättern, als Nebenprodukt des "krystallisierten Chlorophylls",

c) aus Brennesseln, als Nebenprodukt von Chlorophyllinkalium¹.

3. Aus der reifen Fruchthaut des Capsicum annuum (Paprika), als Nebenprodukt

der Capsanthingewinnung, eventuell für sich allein.

4. Aus Vogelbeeren (Sorbus aucuparia). Nur die Mohrrübe enthält das Carotin als (praktisch) einzigen Farbstoff, demgemäß gilt auch die Gewinnung aus Daucus als einfach und billig. Allerdings ist gutes Ausgangsmaterial nur zu einer bestimmten Jahreszeit erhältlich; auch

ist die Rübe voluminös und schrumpft beim Trocknen auf etwa 1/9 Gewichtsteil

oder noch mehr zusammen. Trockenes Karottenpulver kann zwar gelegentlich ¹ Einzelheiten der unter b und c erwähnten Verfahren können bei Willstätter und Stoll ([262], S. 199, 238 und 240) nachgelesen werden.

Xanthophyll in guter Ausbeute gewonnen wird. Verfahren 3 ist verwickelter als die Aufarbeitung des Daucus, doch ist das Ausgangsmaterial leichter zu handhaben als die voluminöse Mohrrübe. Es sei betont, daß die Isolierung des gesamten, colorimetrisch bestimmbaren Carotins

im Handel bezogen werden, es enthält aber nicht selten nur mehr wenig Farbstoff. Die unter 2 angeführten Verfahren bieten den Vorteil, daß gleichzeitig auch

auf keinem Wege gelingt und daß die folgenden Ausbeuten schwer zu übertreffen sind: Aus 1 kg Karotten (selbst getrocknet): I g Carotin (Escher [27]); aus frischem Material

etwa 0,1 g.

Aus 1 kg Brennesselmehl (trocken), nach 2a:0,15-0,2 g Carotin, nebst 0,4-0,7 g Xanthophyll (WILLSTÄTTER und STOLL [262]).

Aus 1 kg Paprikafruchthaut (trocken): 0,3 g Carotin, nebst 1,5-2 g Capsanthin. Ausbeute ca. 50 % (Zechmeister und Cholnoky [268]).

1. Isolierung von Carotin aus der Mohrrübe nach Willstätter und Escher (257)

(in Einzelheiten ergänzt durch Privatmitteilung von H. H. ESCHER). Karotten, die in der Mitte möglichst rot sein sollen, werden mit Hilfe einer Fleischhackmaschine zerteilt, wobei man nicht allzu viel Saft abpressen soll. Die Schnitzeln trocknet

man dann bei 40-60° (nicht höher!) und erhält im Laufe von 2-3 Tagen aus je 10 kg etwa 1 kg gedörrte Späne, die nicht klebend, sondern dürr krachend, nicht rot, sondern braun Sie werden gemahlen und eventuell colorimetrisch geprüft. Die Extraktion erfolgt mit insgesamt 3 l Petroläther (Siedepunkt bis 70°) auf 1 kg Droge. Es wird entweder perkoliert oder in Pulverflaschen mehrmals geschüttelt und einen halben Tag stehen gelassen, bis das Material erschöpft ist. Die vereinigten filtrierten Aus-

züge dampft man im Vakuum, am Wasserbade bei $30-40^{\circ}$ bis auf $100-200~{
m cm^3}$ ein und setzt ca. 100 cm3 Schwefelkohlenstoff zu. Nun wird das Carotin mit insgesamt dem 3-6fachen Volumen (z. B. mit 1 l) absoluten Alkohol gefällt: Man setzt den Weingeist alle 2—5 Minuten in kleinen Portionen zu (wodurch sich zuerst nur wachsartige Substanzen ausscheiden), schwenkt um, hält einen Leinwandfilter bereit, filtriert aber noch nicht, sondern wartet. Erst wenn die ersten, prächtig reflektierenden Carotintäfelchen erschienen, wird von Wachs rasch abfiltriert und nach Zufügen des übriggebliebenen Alkohols über Nacht im Eisschrank, unter Kohlendioxyd stehengelassen. Ein Blick in das Mikroskop orientiert über etwaige

Das abgesaugte Rohcarotin wird in wenig Schwefelkohlenstoff gelöst, mit Alkohol gefällt und aus Petroläther umkrystallisiert. Zweckmäßig extrahiert man dabei zunächst mit 20—30 cm³ Petroläther bei 50—60° und verwirft die wachshaltige Lösung. Der zurückgebliebene Farbstoff wird dann von einer größeren Menge des warmen Lösungsmittels aufgenommen und durch Stehen im Eisschrank auskrystallisiert. Man trocknet das Präparat im Kohlensäure-Vakuumexsiccator (vgl. S. 1268) und bewahrt es in eingeschmolzenen Röhrchen, unter Kohlendioxyd im Dunkeln auf.

farblose Begleiter.

Nach Kuhn und Lederer (139) unterwirft man die getrockneten und vermahlenen Karottenschnitzel (10 kg) zunächst einer Vorextraktion mit 15 l Methanol und zieht den Rückstand durch Schütteln mit 15 l Petroläther aus. Der erste Extrakt liefert beim Einengen im CO₂-Strom auf ¹/₁₀ Volumen 3 g Carotin, das in heißem Benzin gelöst, von einem farblosen Begleiter filtriert, mit Methanol gefällt und viermal durch Lösen in warmem Benzol und vorsichtigen Zusatz von

warmem Methylalkohol umkrystallisiert wird. Für die Isolierung aus Karotten vgl. auch die Angaben von Holmes und Leicester (295).

2. Isolierung von Carotin und Xanthophyll als Nebenprodukte des Chloro-

phylls nach Willstätter und Stoll (262), S. 133 u. 237. 2 kg Brennesselmehl werden mit insgesamt 6—6,4 l 80 volumproz. Aceton extrahiert

und der Farbstoff mit Hilfe von viel Wasser in 4 l Petroläther übergeführt, sodann die Lösung zweimal mit dem 80 proz. Aceton entmischt und durch vorsichtiges Waschen mit $4\cdot0.5$ l Wasser vom Aceton größtenteils befreit (die genaue Ausführung dieser Operationen möge im Abschnitt "Chlorophyll" nachgelesen werden). Der petrolätherischen Lösung,

die alle vier Blattfarbstoffe enthält, wird durch dreimaliges Ausschütteln mit je 2 1 80 proz. Holzgeist das Xanthophyll entzogen. Nach Trennung der beiden Schichten liegen also vor: Im Petroläther: Carotin, Chlorophyll

Durch etwa viermaliges Waschen der petrolätherischen Lösung (3,6 l) mit je 2 l Wasser werden die letzten Anteile von Methylalkohol und Aceton entfernt. Dabei trübt sich der Petroläther und Chlorophyll fällt aus. Die Suspension wird mit etwas geglühtem Natriumsulfat und mit 150 g Talk geschüttelt und durch eine Schicht von 50 g Talk unter zeitweiligem Rühren abgesaugt

Niederschlag: Filtrat: Carotin Chlorophyll (im Talk) (+ etwas Chlorophyll)

Man engt bei 40°, im Vakuum mög-

lichst weit ein und vermischt den

öligen Rückstand mit 300 cm³

Für die weitere Verarbeitung vgl. im Original

im Original

95 proz. Alkohol. Das Carotin beginnt sogleich in stahlblau glänzenden Rhomboedern auszukrystallisieren, und die Ausscheidung wird beim Stehen in der Kälte vollständig. Ein etwa beigemischtes farbloses Nebenprodukt läßt sich durch Zusatz von 200—300 cm³ Petroläther rasch in Lösung bringen. Das Carotin wird sofort filtriert und mit einem Gemisch von 2 Vol. Petroläther und 1 Vol. Alkohol ausgewaschen. Ausbeute: 0,25 g Carotin (aus 2 kg Brennesselmehl)¹

Im verd. Methylalkohol: Xanthophyll (+ Spur Chlorophyll b)

Man extrahiert durch Vermischen mit Äther (im ganzen mit 4-5 l) und Verdünnen mit Wasser. Etwas mitgegangenes Chlorophyll b wird durch Schütteln mit 30-50 cm3 konzentriertem methylalkoholischem Kali verseift. Nach Wiederkehr der grünen Farbe läßt sich das Chlorophyllin durch mehrmaliges Ausziehen mit Wasser entfernen. Der Äther wird mit Natriumsulfat getrocknet, im Wasserbad auf ca. 30 cm³ abgedampft und mit 200 bis 300 cm³ Methylalkohol vermischt. Man verjagt den Rest des Äthers durch etwas weiteres Einengen und filtriert die heiße holzgeistige Lösung. Beim Erkalten krystallisiert Xanthophyll in Täfelchen von starkem Oberflächenglanz aus. Setzt man, um die Abscheidung vollständig zu machen, etwas Wasser hinzu, so bilden sich radial angeordnete Aggregate, die sich beim Stehen in die Blätter verwandeln. Ausbeute: 0,8 g Xantho-

phyll (aus 2 kg Blattmehl)

3. Isolierung von Carotin aus der Paprikafruchthaut, als Nebenprodukt von Capsanthin. 5 kg entkörnte, bei 40° getrocknete und gemahlene Fruchthaut werden in drei Portionen mit Petroläther perkoliert, der Extrakt in Gegenwart von Äther mit 30 proz. methylalkoholischem Kali behandelt und das Capsanthin größtenteils ausgefällt (Näheres vgl. S. 1320). Es resultiert ein noch capsanthinhaltiges, petrolätherisches Filtrat (etwa 6 l), das folgend auf Carotin verarbeitet wird (Zechmeister und Cholnoky [268]):

Man dampft im Vakuum auf das halbe Volumen ein und schüttelt mit 0,4 l des methylalkoholischen Kalis l Tag an der Maschine. Hierauf wird die tiefrote Lauge abgelassen, die gewaschene Oberschicht von etwas auskrystallisiertem Capsanthin filtriert und die alkalische Behandlung wiederholt. Von neuem geht Farbstoff in die Lauge über, wenn auch weniger als vorher. Die nur mehr Spuren von Capsanthin enthaltende petrolätherische Schicht hat ihr Aussehen gänzlich verändert, indem die rötliche Farbe einer grünlichgelben Nuance gewichen ist.

Die Lösung wird so lange ausgewaschen, bis das Wasser neutral bleibt und beim Schütteln nicht schäumt. Nun fügt man 0,5 Volumen Alkohol zu, hierauf vorsichtig Wasser, gerade bis sich die Schichten trennen. Nach Ablassen der weingeistigen Flüssigkeit soll diese Entmischung etwa fünfmal

im Perkolator weiter mit Petroläther. Aus derselben Charge von 2 kg Brennesseln konnten

WILLSTÄTTER und STOLL (262) weitere 0,1 g reines Carotin gewinnen.

Ablassen der weingeistigen Flüssigkeit soll diese Entmischung etwa fünfmal

¹ Bei der für die Isolierung des Chlorophylls geeigneten Extraktion des Pflanzenmehles mit 80 proz. Aceton bleibt etwas von den gelben Pigmenten, namentlich Carotin, in der Blattsubstanz zurück. Um Carotin vollständig zu extrahieren, wendet man etwas mehr vom wäßrigen Aceton als angegeben an, oder man extrahiert das ausgezogene Mehl

wiederholt werden, bis die Unterschicht fast farblos bleibt. Der Petroläther

ist nun typisch carotinartig gefärbt und wird nach Wegwaschen des Alkoholgehaltes mit Natriumsulfat getrocknet, sodann im Vakuum bei 350, unter schwachem Durchperlen von Kohlendioxyd, bis zu 0,2 l abgedampft. Zusatz von 11 absolutem Alkohol setzt das, für Carotin typische Flimmern

ein: metallisch glänzende Täfelchen erfüllen bald die dunkle Flüssigkeit. Man

saugt erst ab, nachdem der Kolben 1-2 Tage lang im Eisschrank, unter CO2 verweilte. Die mit absolutem Alkohol gewaschene, sehr reine Substanz (z. B. 1,55 g) entspricht einer Ausbeute von ca. 0,3 g Carotin aus 1 kg Frucht-

haut. Beim Umkrystallisieren aus Schwefelkohlenstoff + Alkohol geht die Menge auf etwa 1.35 g zurück. Wird auf die Isolierung des Capsanthins verzichtet, so gestaltet sich die Carotingewinnung viel einfacher. Man schüttelt dann das petrolätherische Roh-

perkolat der Fruchthaut 1 Tag lang mit dem Alkali und befolgt anschließend die obige Vorschrift (Auswaschen, Alkoholzusatz usw.). 4. Isolierung von Carotin aus den Vogelbeeren (Sorbus aucuparia), nach Kuhn

und LEDERER (139). 50 kg frische Beeren blieben 14 Tage unter Methanol stehen, wobei fast nur Anthocyan in Lösung ging. Die abgepreßten Beeren extrahierte man dreimal mit je 61 Aceton. Nach Überführen des Carotins in Petroläther wurde verseift, mit 90 proz. Methanol ausgeschüttelt, nach gründlichem Waschen

präparative Trennung auf Grund der verschiedenen Löslichkeiten in Petroläther. Als Beispiel kann die Aufarbeitung der reifen Wassermelone (Cucumis citrullus) dienen (Zechmeister und Tuzson [284] isolierten 0,07 g Carotin

mit Wasser und Trocknen über Natriumsulfat stark eingeengt und das Carotin mit Methanol gefällt (0,15 g). Kommen Carotin und Lycopin gemeinsam im Gewebe vor, so gelingt die

aus 100 kg Fruchtsleisch). WINTERSTEIN und EHRENBERG (311) nehmen die Trennung mit Hilfe von Trichloräthylen und Alkohol vor (Aufarbeitung der Convallaria-Beere).

Mikrochemische Trennung nach Kuhn und Brockmann (135) S. 1263.

Beschreibung von Carotin (vgl. vor allem Willstätter und Mieg [260], Willstätter und Escher [257], sowie Escher [27]. Die Eigenschaften von

Gesamt-Carotinpräparaten sind etwas schwankend, je nach dem Mengenverhältnis von α - und β -Carotin [S. 1284]). lisiervermögen und zeigt typische Formen. Makroskopisch betrachtet, stellt es

Carotin besitzt, namentlich in reinerem Zustande, ein bedeutendes Krystalein dunkel-kupferrotes bzw. zinnoberähnliches, oft aus größeren Tafeln bestehendes und prachtvoll metallisch glänzendes, geruchloses Krystallpulver dar, von hart

wachsähnlicher Konsistenz, das an Xanthophyll erinnert. Die Ähnlichkeit verschwindet jedoch unter dem Mikroskop, wo man bei einiger Übung unmöglich die beiden Pigmente verwechseln kann. Carotin zeigt in der Durchsicht eine leuchtend orangerote Farbe, dicke Stücke sind orange-purpurfarbig; Xanthophyll

ist dagegen gelb, nur an den Kreuzungsstellen von mehreren Krystallen orangerot und nur dort carotinähnlich (vgl. die farbigen Abbildungen bei ESCHER [27]). Carotin krystallisiert aus Schwefelkohlenstoff-Alkohol in Rhomboedern oder auch in charakteristischen, teils sternförmig gruppierten schleifsteinartigen Gebilden (Abb. 54/55, S. 1345/46). Petroläther scheidet es in fast quadratischen, oft eingekerbten Tafeln von lebhaf-

tem Oberflächenglanz ab, der bald kupfrig, bald mehr stahlblau erscheint. Aus Äther erhält man häufig eingekerbte, vierseitige Blättchen. — Krystallisationen aus Schwefelkohlenstoff +Weingeist enthalten $^{1}/_{2}$ — $^{2}/_{3}$ Mole Krystallalkohol. Für die Elementaranalyse krystallisiert man am besten (eventuell wiederholt) aus diesem Gemisch, schließlich aber aus niedrig siedendem Petroläther um, der nicht als Krystallflüssigkeit aufgenommen wird. Auch Benzol + Methanol ist sehr geeignet.

Das Präparat schmilzt bei 172—174° (korr.), der Schmelzpunkt ist etwas von der Geschwindigkeit des Erhitzens abhängig). Tiefere Schmelzpunkte können auf begonnene Autoxydation hindeuten, die sich aber, wenn nicht weit fortgeschritten, durch Umkrystallisieren beheben läßt. Unter besonderen Vorsichtsmaßregeln gereinigt, zeigt Carotin den Schmelzpunkt 183-1840 (korr., vgl. EULER, KARRER und RYDBOM [48])1. JAVILLIER und EMERIQUE (87) steigerten den Schmelzpunkt bis zu 184-185° durch Eintropfen der Schwefelkohlenstofflösung in siedenden Methylalkohol und fünfmalige Wiederholung dieses Verfahrens im Stickstoffstrom.

Die Löslichkeit ist nach Willstätter und Mieg (260) grundsätzlich unterscheidend vom Xanthophyll. In Schwefelkohlenstoff: spielend leicht, in Chloroform: sehr leicht, in Benzol: ziemlich leicht, in Äther: mäßig (1 g in 0,91 beim Kochen), in niedrig siedendem Petroläther: 1 g in 1,5 l kochend, in der Kälte noch viel schwieriger. Siedender absoluter Alkohol löst spärlich, kalter Alkohol fast gar nicht (nach Schertz [221] immerhin 0,0155 g pro Liter bei 25%). Unreine Präparate sind leichter löslich.

Versetzt man die petrolätherische (oder die Schwefelkohlenstoff-) Lösung mit Methylalkohol, der wenig Wasser enthält (z. B. mit 90 proz. Holzgeist), so bleibt die methylalkoholische Schicht farblos, während sich Xanthophyll gerade entgegengesetzt verhält (vgl. S. 1261: Entmischungsmethoden).

Die Farbe der verdünnten Carotinlösungen ist in den meisten Solventien intensiv gelb, wäßrigen Bichromatlösungen in der Nuance ähnlich. Konzentriertere Lösungen sind tief orangefarbig. Schwefelkohlenstoff löst mit roter Farbe und die kaltgesättigte Lösung hinterläßt auf Filtrierpapier einen orangeroten Fleck, während der Xanthophyllfleck gelb ist, der Lycopinfleck fleischrot bis schokoladenbraun (farbige Abbildungen bei Escher [27]). Carotinlösungen tingieren je nach dem Medium verschiedenartig: in Äther grünlichgelb, in Chloroform bräunlichgelb, in CS, rötlichbraun.

Aus petrolätherischer Lösung wird Carotin (im Gegensatz zu Xanthophyll) durch trockenes Calciumcarbonat nicht absorbiert (Tswett [240, 241]). Neuere Absorptionsversuche: Euler und Gard (38). Quantitative Mikromethoden nach Kuhn und Brock-MANN (135): S. 1263. In Fett ist Carotin löslich; diese Eigenschaft ist in der histologischen Praxis zur Färbung

von Fettgewebe und von degenerativen Fetteinlagerungen empfohlen worden (GALESESCO und Bratiano [61]). Nach Fodor und Schoenfeld (59) lassen sich kolloidale Carotinlösungen in Wasser

Carotinsole zeigen die Erscheinung der Strömungsdoppelbrechung (EULER, HELLSTRÖM und KLUSSMANN [41]).

Colorimetrische Bestimmung: S. 1259.

Spektrum. Die für Carotin typische Absorptionskurve wurde bereits S. 1258 abgedruckt, hier sei auf die einfache spektroskopische Beobachtung Bezug genommen. Bei geeigneter Verdünnung (5 mg in 11 Alkohol bzw. Schwefelkohlenstoff) erblickt man das auf Abb. 53, S. 1344 wiedergegebene Bild: zwei Bänder in Blau und Indigoblau; das erste Band ist etwas breiter als der Abstand zwischen den beiden. Die Endabsorption setzt fast bei Beginn von Violett ein. Die Grenzen sind ziemlich verschwommen, was die Abweichungen zwischen verschiedenen Angaben teilweise erklärt; teils spielt auch das schwankende Mengenverhältnis von α - und β -Carotin mit (vgl. S. 1284), evtl.

¹ Die erwähnten Unterschiede im Schmelzpunkt beruhen auf der zusammengesetzten Natur des Carotins; vgl. S. 1284. — Zur Darstellung von hochschmelzenden Präparaten ist Umkrystallisieren aus 20 Teilen Pyridin sehr geeignet (Rosenheim und Star-LING [215]).

auch die Anwesenheit von kleinen Mengen von noch undefinierten Carotinarten (vgl. Tabelle 7).

Tabelle 7. Spektrum von Carotinpräparaten (5 mg in 1 1 Lösung).

Schichtdicke

(mm)

10

10

20

Band

I.

II.

I.

II.

I.

II.

I.

II.

Lösungsmittel

Schwefelkohlen-

Alkohol

stoff

aus Daucus

(ESCHER [27])

 $\mu\mu$

525 - -511.5

488,5—475

533 ----- 507,5 ...

 $489 - 472 \cdot \cdot \cdot$

aus Blättern

(WILLSTÄTTER-

STOLL [262]).

492 - - 478

459 - - 446

492 - 476

459 - 445

489 - 475

525 - - 508

490 - 474

 $524 \cdot \cdot \cdot 510$

aus Capsicum

(ZECHMEISTER-

CHOLNOKY [268]).

494 - - 477

461 - - 446

492 - 476

460 - 446

 $524 \cdot \cdot \cdot 510$

492 - 475

525,5 - - 509

492 - 476

— bzw. —— u	nd bedeuten starke bzw. schwache und sehr schwache Absorption.
Reproduktioner	n von Ultraviolettspektren: Bilger (5), Kawakami (300).
	n. Carotin gibt die S. 1256 erwähnten allgemeinen Polyennsten sei auf Tabelle 8 verwiesen (S. 1283).

Die Vitamin-A-Wirkung des Carotins wurde bereits auf S. 1250 besprochen.

Umwandlungen und Derivate.

Carotin besitzt den Charakter eines stark ungesättigten Kohlenwasserstoffes, mit einem langen konjugierten Doppelbindungssystem. Es zeigt weder saure noch basische Eigenschaften.

Durch Bestrahlung mit ultraviolettem Licht oder mit weichen Röntgenstrahlen werden Carotinlösungen entfärbt (BILGER [5]).

Autoxydation (Willstätter und Escher [257]; vgl. auch S. 1268). Die Krystalle des Carotins bleichen an der Luft allmählich aus, unter Bindung von Sauerstoff und Zunahme des Gewichtes; dabei tritt ein schwacher Geruch nach Veilchenwurzeln auf (Jonon). Der Angriff setzt auf reine Präparate sehr gelinde ein (vgl. bei EULER, KARRER und RYDBOM [48]), um dann mit steigender Geschwindigkeit (autokatalytisch?) zu verlaufen. Hochgereinigte

Präparate der Autoren zeigten bis zu 10 Tagen keine Gewichtszunahme; Präparate von WILLSTÄTTER und ESCHER (257) haben in den ersten 5 Tagen z. B. 0,3 % O, in einem gleich

langen späteren Zeitintervall (15.—20. Tag) aber 16 % aufgenommen. An freier Luft beansprucht der Vorgang oft Monate. Endverbrauch: 34—35 Gew.-% Sauerstoff, entsprechend 11—12 O-Atomen. Neben der Addition läuft eine Abspaltung von flüchtiger organischer Substanz, darunter Kohlendioxyd, das mit Hilfe von Barytwasser nachweisbar ist (H. H. ESCHER, Privatmitteilung). — Das Endprodukt ist weiß, amorph, leicht in Alkohol,

schwer in Petroläther löslich.

Auch die Oxydation mit Sauerstoff in CCl4-Lösung bewirkt weitgehenden Abbau

(Pummerer, Rebmann und Reindel [206]). Prüfung von Carotinpräparaten auf Autoxydationsprodukte: S. 1267.

Uber Additionsvorgänge im allgemeinen s. auch Tabelle 5, S. 1271.

Katalytische Hydrierung (Zechmeister, Cholnoky und Vrabély [279]). Die Aufnahme von 22 H-Atomen verläuft glatt (Beispiel: 0,6 g Farbstoff, 250 cm³ Cyclohexan, I g Platin, Dauer 1/2 Stunde). Beim Verdampfen des Lösungsmittels hinterbleibt Perhydro-

carotin C₄₀H₇₈, das farblos, leichter löslich und viel niedriger schmelzend ist, als Carotin selbst. Das Rohprodukt bildet eine weiße, durchscheinende Masse, die erstarrt und wie getropftes Paraffin aussieht; es lassen sich daraus in mäßiger Ausbeute Nädelchen gewinnen. Der Perhydrokörper ist gesättigt, die Blaufärbung mit Schwefelsäure bleibt aus. — Dihydrocarotin C₄₀H₅₈ (ölig, hellgelb) entsteht unter der Einwirkung von Aluminium-

amalgam (SMITH [227]) und gab beim oxydativen Abbau nur α,α -Dimethyl-glutarsäure (KARRER und Morf [116]).

Chloroformlösung (1-2 mg in Unterschicht grün, dann so- dem Carotin ähnlich

gleich blau

Ansatz bzw. Reagens

 2 cm^3) + konz. H₂SO₄

Xanthophyll

Vergleich einiger Farbenreaktionen von Carotin und Xanthophyll. Carotin

2 cm ³ Farbstofflösung + wenige Tropfen Acetanhydrid, mit 1 cm ³ konzentrierter Schwefelsäure unterschichtet	Säure dunkelblau, Chloro- form fast farblos	wie Carotin
2 cm ³ Lösung in CHCl ₃ + 1 Tropfen rauch. HNO ₃	sofort blau, dann grün, schließlich farbschwach (schmutziggelblich)	dem Carotin ähnlich; grüne Phase etwas stärker
2—3 mg Krystalle + ebensoviele cm³ 95 proz. Ameisensäure	kalt und kochend unlöslich; die Säure bleibt fast farb- los, beim Kochen kaum stahlblau	
Chloressigsäure (geschmolzen)	schwer löslich, schwach grün- lichbraun, kaum tingierend	besser löslich mit saftgrüner Farbe, Tinktion mattgrün- lich
Dichloressigsäure	kalt nach 1—2 Minuten violettstichig blaue Lösung	kalt löslich (schön saftgrün tingierend); erhitzt: sma- ragdgrün, dann dunkel- blau, schließlich schmutzig violettstichig
Trichloressigsäure (geschmolzen)	kalt sofort dunkelblau, er- hitzt violetter und viel farbschwächer	
Trichloressigsäure (ca. 0,3 g in 1 cm ³ Chloroform) + 2 mg Farbstoff	gelb, in tintenstift-ähnliches Blau übergehend	grünlichgelb, dann olivgrün, bläulichgrün (als ein Paral- lelansatz mit Carotin schon längst blau ist), schließ- lich graublau
Konzentrierter methylalkoho-	kein Farhumschlag	Farbumschlag in Grün (be-

Konzentrierter methylalkoho- kein Farbumschlag Farbumschlag in Grün (belischer Chlorwasserstoff sonders in der Wärme) rot, dann blau (sehr rasch) bräunlichrot, dann blau(sehr Arsentrichlorid tief dunkelblau tief dunkelblau Antimontrichlorid¹

Antimontrichlorid (in Chloro- bräunlich, sofort dunkelblau, saftgrün, rasch abgeblaßt, form) + 1-2 mg Farbstoff dann violettstichig (recht dann grünlichblau und tieftintenblau (beständig) auf 2 cm3 Reagens1 beständig) Zinntetrachlorid (geschmolzen) in der Wärme blau, violettfast unlöslich; Krystalle dunkelblau bis schwarz angeblau, dann violett färbt

tief tintenblau wie Carotin Phosphortrichlorid Mit Benzopersäure sind acht Doppelbindungen des Carotins nachweisbar (Pummerer und Rebmann [204]). — Carotin und Halogene. In unverdünntem

Brom löst sich Carotin schon bei Eiskälte; bei Raumtemperatur entweicht Bromwasserstoff und es läßt sich eine spröde, weiße Masse (C40H36Br22) isolieren (WILL-¹ Näheres vgl. bei EULER, KARRER und RYDBOM (48, 49); eine feste, tiefblaue Additionsverbindung ist von Euler und Willstädt (53) isoliert worden. S. auch Karrer, EULER und Schöpp (297) sowie EULER und KARRER (292).

L. ZECHMEISTER: Carotinoide höherer Pflanzen (Polyen-Farbstoffe).

1284

STÄTTER und ESCHER [257]). Brom in Chloroform wirkt milder ein. Zunächst entweicht kein Bromwasserstoff und man kann die rein addierte Brommenge

(8 Br.) maßanalytisch bestimmen (Zechmeister und Tuzson [282]). — Chloriod erfaßt alle 11 Doppelbindungen (S. 1270: PUMMERER und REBMANN [204]). -Carotindijodid C40H56J2. WILLSTÄTTER und MIEG (260) tropften ein Drittel des Farbstoffgewichtes an Jod (in Äther) zu einer ätherischen Carotinlösung. Die Farbe vertiefte sich und das Jodid krystallisierte im Verlaufe 1 Tages aus. Kupfrig glänzende Spieße und Prismen, zu Rosetten

gruppiert. Das Pulver ist dunkelviolett, in der mikroskopischen Durchsicht erscheinen die Krystalle hell-blaugrau. Kein scharfer Schmelzpunkt. Carotindijodid besitzt Vitamin-A-Eigenschaften (EULER, KARRER und RYDBOM [48]).

— Unter abgeänderten Bedingungen läßt sich auch ein Trijodid $C_{40}H_{56}J_3$ gewinnen (Willstätter und Escher [257], Escher [27]). Vgl. hierzu die neue Arbeit von Kuen und Lederer (306), in der u. a. ein Tetrajodid beschrieben wird. — Über ein Oxycarotin und ein Carotinon vgl. bei Kuhn und Brockmann (304). Uneinheitlichkeit des Pflanzencarotins. Existenz von α - und β -Carotin.

Nachdem über die optische Aktivität bzw. Inaktivität des Carotins einander wiedersprechende Angaben in die Literatur gelangten, fand die auch für die Konstitutionsformel wichtige Frage eine präparative Entscheidung von Kuhn und LEDERER (138, 139, 141) bzw. Kuhn und Brockmann (133, 134), ferner von KARRER, HELFENSTEIN, WEHRLI, PIEPER und MORF (105) sowie KARRER und Morf (115). Das Resultat dieser Untersuchungen ist die überraschende Tatsache,

daß zwei isomere Carotine in der Natur verbreitet sind, die sich mit Hilfe des Polarimeters unterscheiden lassen, nämlich: α -Carotin C₄₀H₅₆, optisch aktiv, und zwar stark rechtsdrehend (+ 365°, nach Kuhn und Brockmann [133])¹, leichter löslich, niedriger schmelzend, es

liefert ein rechtsdrehendes Perhydroderivat; β-Carotin C₄₀H₅₆, optisch inaktiv, schwerer löslich, höher schmelzend, der Perhydrokörper ist inaktiv.

Hand in Hand mit dem Unterschied im Rotationsvermögen geht auch eine Verschiebung in der Lichtabsorption der Farbstoffe: je größer die Drehung, desto kurzwelliger die Absorption. Kuhn und Lederer (139) charak-

terisieren die beiden rein isolierten Carotine folgend (vgl. auch Kuhn und Brockmann [135]):

	Schmelzpunkte	opt. Schwerpunkte in CS ₂	in Benzin	in Benzol
	0	μιι	μμ	0
α -Carotin		511, 478 521, 485,5	478, 447,5 484, 451	$+365 \pm 0^{0}$
In Chloroform lionan di	ia Absorations	maxima fün 2 Car	notin hai 407 m	nd 466

In Chloroform liegen die Absorptionsmaxima für β -Carotin bei 497 und 466 $\mu\mu$ (EULER, KARRER, KLUSSMANN und MORF [293]).

α-Carotin krystallisiert aus Benzol-Methanol in beiderseitig zugespitzten, flachen Prismen, die vielfach zu Drusen vereinigt sind und gerade Auslöschung

¹ Die optisch aktive Carotinart zeigt eine große Rotationsdispersion (KARRER und MORF [116]); so gelten in benzolischer Lösung die folgenden Zahlen:

 $[\alpha]_0^{18} = +248^\circ$, $[\alpha]_{643.5}^{18} = +328^\circ$, $[\alpha]_{625.5}^{18} = +394^\circ$, $[\alpha]_{607.5}^{18} = +458^\circ$.

Die von Smith (227) angegebene Linksdrehung wurde bisher von anderer Seite nicht bestätigt. Dagegen nehmen KARRER, Schöpp und Morf (325) an, daß auch die Racemform

des α-Carotins in der Mohrrübe vorkommt.

[43]). — Absatz Mikrochemische Bestimmung: S. 1263.

zeigen; β -Carotin krystallisiert aus demselben Lösungsmittel in anderen, charakteristischen Formen, die Verwachsungsdrillinge darzustellen scheinen (Abb. 55, S. 1346). Während des Krystallisierens zeigt α-Carotin lebhaften Kupferglanz, nach dem Absaugen sind die Krystalle violett, der methanolhaltigen Form des Luteins vergleichbar; β-Carotin ist dunkler violett. In Benzol gilt das colorimetrische Verhältnis $\alpha: \beta = 1:1,3$. Absorptionskurven: im Original. — Brechungsindices von α-bzw. β-Carotin in Chloroform: 1,451 bzw. 1,453 (Euler und Jansson

Hellström (296). Mengenverhältnis der beiden Carotinarten. Die Zusammensetzung des Gesamtcarotins ist in verschiedenen Pflanzenmaterialien sehr schwankend, der eventuelle Einfluß von ab-

Sowohl das optisch inaktive als auch das aktive Carotin wirkt stark wachstumfördernd (EULER, KARRER, HELLSTRÖM und RYDBOM [46], KUHN und Brockmann [133], Rosenheim und Starling [215]), ebenso auch die beiden Dihydrokörper (EULER und Mitarbeiter [46]), vgl. auch KARRER, EULER und

weichenden Vegetationsbedingungen hierauf ist aber noch nicht studiert worden. In den bisher bekannten Fällen liegt entweder β -Carotin allein (optisch inaktive Präparate) oder überwiegend vor, während derzeit keine Droge bekannt ist, die nur das α-Isomere enthalten würde. Zur Diagnose von krystallisierten, von Fremdstoffen sorgfältig befreiten Gesamtcarotinprāparaten ist vor allem die polarimetrische Messung geeignet, die das Mengenverhältnis $\alpha:\beta$ sofort anzeigt. Die gefundenen spez. Drehungen betragen bei Cadmiumlicht in Benzol für Präparate aus Daucus carota: +36-75° (ein Unterschied in der Verteilung von

 α und β im inneren und äußeren Teil der Karotte zeigt sich nicht¹), aus Vogelbeeren (*Sorbus aucuparia*): $+50^{\circ}$, aus grünen Kastanienblättern: $+90-115^{\circ}$ (Kuhn und Lederer [139,141]). Aus Handelscarotin erhielten Rosenheim und Starling (215) Präparate mit $[\alpha]_{\text{rot}} = +35^{\circ}$ bis 110°. — Vgl. auch Karrer, Schöpp und Morf (325).

Die spektroskopische Prüfung steht mit der polarimetrischen meist in Einklang, indem einer Zunahme von $[\alpha]_{\text{cd}}$ um $30-40^{\circ}$ (in Benzol) eine Verschiebung der Schwerpunkte um 1 μμ (in CS₂) nach dem Kurzwelligen entspricht (KUHN und LEDERER [141]).

Tabelle 9.

α-Carotingehalt verschiedener Carotingraparate (Kuhn und Lederer [141]).

Aus grünen Blättern	Aus anderem Material

Kastanien . Brennesseln Spinat Gras	:										0 % 0 %	Vogelbeeren Paprika ² .		•			:		•					$^{15\%}_{0\%}$
Besond	ers	re	eic	h	aı	n	de	m	0	ι-I	someren	(30 -4 0°/ ₀)	i	st	d	as	(Ja:	ro	tir	a	de	S	roten

Palmöls: $[\alpha]_{Cd} = +115-169^{\circ}$ in Benzol, nach Kuhn und Brockmann (134)³. Methoden zur Isolierung von α - und β -Carotin. Die beiden Isomeren lassen

sich durch Fraktionierung von Rübencarotin prinzipiell trennen (KARRER, HELFENSTEIN, WEHRLI, PIEPER und Morf [105]), doch geht man für die Ge-

winnung des β -Carotins vorteilhaft von einem der Rohmaterialien aus, in denen diese Carotinart (fast) ausschließlich vorkommt. So gewinnt man dieselbe z. B.

Isolierung von reinem, hochdrehendem α -Carotin, das aus dem α - β -Gemisch abgetrennt werden muß. Hierzu wurden die folgenden Methoden ausgearbeitet:

aus Paprika bequem und in reichlichen Mengen. Nicht ganz so einfach ist die

1. Das Jodverfahren (Kuhn und Lederer [139, 141]) beruht darauf, daß ein Unterschuß von Jod (in Benzin) vorwiegend β-Carotin als Jodid ausfällt und die Anreicherung des optisch aktiven Isomeren in der Mutterlauge veranlaßt.

³ Vgl. auch Karrer, Morf, Krauss und Zubrys (298).

¹ Kuhn und Lederer (139); vgl. auch van Stolk, Guilbert und Pénau (231). ² In der Capsicum-annuum-Frucht scheint noch eine weitere Carotinart vorzukommen (optische Schwerpunkte in Schwefelkohlenstoff: 518, 484, 452 µµ; Kuhn und Lederer [141]).

2. Fraktionierte Adsorption an Fasertonerde: Kuhn und Lederer (139).

3. Am vorteilhaftesten gelangt man aber nach Kuhn und Brockmann (134) zum Ziel,

adsorbiert wird als α. Liegt ein Carotingemisch mit etwa 15 % α-Carotin vor, so braucht

und zwar auf Grund der Beobachtung, daß β-Carotin aus Benzin an Fullererde viel leichter

man nur in die Lösung so lange Fullererde einzutragen, bis nach colorimetrischer Kontrolle

in 500 cm3 Benzin (Siedepunkt 70-800) gelöst und so viel Fullererde (MERCK) in kleinen Anteilen eingetragen (36 g), daß die Hälfte des Farbstoffes adsorbiert wurde. Aus dem Filtrat krystallisierten nach dem Einengen und Zusatz von Methanol 68 mg, dann 40 mg

Carotin mit 511,5 und 477,5 $\mu\mu$ (in CS₂). Die beiden Fraktionen ergaben, gemeinsam umkrystallisiert, den Schmelzpunkt 170—171° und die Drehung $[\alpha]_{cd} = +319°$ (in Benzol). 40 mg davon hat man erneut mit Fullererde fraktioniert, so daß ein Viertel des Farbstoffes aufgenommen wurde. Das Filtrat lieferte 20 mg reines α -Carotin: Schmelzpunkt

Abbau und Konstitution des Carotins. Es ist erst in den letzten Jahren gelungen, das Carotinmolekül zu charakteristischen Spaltstücken zu zerschlagen, die als Grundlage für die Aufstellung von Strukturformeln dienen können. Die Versuche wurden zunächst mit dem Gesamtcarotin aus Mohrrüben (10-20%) α -Verbindung enthaltend), später mit individuellen Carotinarten durchgeführt. Gesamtcarotin. Schon Willstätter und Escher (257) war es aufgefallen, daß bei der Autoxydation des Farbstoffes ein Geruch nach Veilchenwurzeln auftritt (Unterschied von Lycopin und Xanthophyll). KARRER und HELFENSTEIN (99) ist es dann gelungen, bei der Oxydation mit kaltem, wäßrigem Permanganat aus Carotin (in Benzol) etwas Jonon zu erhalten, ferner α, α -Dimethylglutarsäure, α, α -Dimethylbernsteinsäure und etwas Dimethylmalonsäure, endlich unter Anwendung von Ozon (gemeinsam mit Wehrli und Wettstein [106]) auch Geronsäure, als besonders charakteristisches Abbauprodukt —, also gerade dieselben Spaltstücke, die in ähnlicher Ausbeute auch aus β -Jonon entstehen. Hiermit war nicht nur der schon früher vermutete Zusammenhang mit den Terpenen experimentell bewiesen, sondern zumindest der eine der beiden cyclischen Systeme, die nach dem Ergebnis der katalytischen Hydrierung vorliegen müssen,

unmittelbar reines α -Carotin. Beispiel: 0,36 g Carotin ($[\alpha]_{cd} = +150^{\circ}$) aus Palmöl wurden

 $174-175^{\circ}$ (korr.), $[\alpha]_{cd} = +363^{\circ}$ (in Benzol).

als β -Jononring erkannt:

etwa 90 % des Farbstoffes adsorbiert sind, und man erhält durch Einengen des Filtrats

CH

 CH_{Σ} COOH Dimethyl-malonsäure α , α -Dimethyl-bernsteinsäure α , α -Dimethyl-glutarsäure

Damit steht auch das Ergebnis einer ausführlichen, vergleichenden Untersuchung über den Ozonabbau von Carotin in Einklang, welche von Pummerer, REBMANN und REINDEL (206) durchgeführt wurde. Diese Versuche ergaben einen größeren Teil des Kohlenwasserstoffes in Form von zum Teil höheren Spalt-

stücken, die aber alle auch aus β -Jonon entstehen. β -Carotin. Der Ozonabbau von reinem, optisch inaktivem β -Carotin liefert nach

KARRER und Morf (116) gleichfalls Geronsäure, und zwar in einer sehr ähnlichen Ausbeute, wie aus β -Jonon unter den gleichen Bedingungen. Hieraus folgt, daß an beiden Enden

des konjugierten Systems β -Jononringe stehen müssen und die schon früher von Karrer, HELFENSTEIN, WEHRLI und WETTSTEIN (106) aufgestellte Strukturformel

CH₃ CH₃

β-Carotin nach KARRER und Mitarbeitern.

erhält für β-Carotin Geltung. Dieses Symbol, das kein asymmetrisches Kohlenstoffatom besitzt, kommt natürlich für das optisch aktive α-Isomere nicht in Frage. Jüngst ist es Kuhn und Brockmann (304) durch Anwendung kleiner Chromsäuremengen gelungen, unter milden Bedingungen ein 3-Oxycarotin (orangerote Nädelchen,

Schmelzpunkt 184°) und ein 3-Carotinon (carmoisinrote Sechsecke, Schmelzpunkt 174—175°) zu fassen. Für das letztere, das beide Jononringe in aufgespaltenem Zustande enthält, kommt die folgende Tetraketonformel in Betracht:

 H_3 C CH_2 $CO-CH=CH-C=CH-CH=CH-CH=CH-CH=CH-CH=CH_2$ CH_3 CH_3 CH_3 CH_3 CH_3 CH_3

= C - CH = CH - CH = C - CH = CH - CO $\dot{C}H_3 \qquad \dot{C}H_3 \qquad CH_3 - CO$ $\dot{C}H_2 \qquad \dot{C}H_3 \qquad \dot{C}H_4 \qquad \dot{C}H_5 \qquad \dot{$

α-Carotin. Etwas größer ist noch die Unsicherheit in bezug auf den Bau dieser Carotinart. Kuhn und Lederer (139) vermuten zwei a-Jononringe von untenstehe.ider

Struktur, mit je einem asymmetrischen C-Atom. $\begin{array}{c} \text{CH}_3 \\ \text{CH}_2 \end{array} \begin{array}{c} \text{CH}_3 \\ \text{CH-CH=CH-C=} \dots \end{array}$ CH₂ CH₃ CH₃

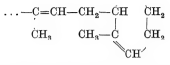
KARRER und Morf (115) erwägen u.a. die nachstehende Formulierung für A-Carotin, welche zehn Doppelbindungen in offener Kette enthält:

 $\begin{array}{c|c} CH_{5} & CH_{3} \\ CH_{2} & C=CH-CH=C-CH=CH-CH=C-CH=CH-CH=CH-CH=CH-CH=CH_{2} \\ CH_{2} & C-CH_{3} & CH_{3} \\ \end{array}$

CH₃ CH₃

α-Carotin.

KARRER, MORF, KRAUSS und ZUBRYS (298) haben dieses Symbol neuerdings durch die Feststellung gestützt, daß beim Ozonabbau von reinem α-Carotin weder Geronsäure noch Isogeronsäure auftritt. Danach könnte das rechtsstehende Ende der obigen Formel auch lauten: CH, CH,



Wie ersichtlich, ist die chemische Erforschung der beiden, in der Natur verbreiteten

Carotine recht weit gediehen, sie kann aber noch nicht als abgeschlossen gelten. Weitere Carotinarten. Ein drittes Carotin, das in der Natur bisher nicht aufgefunden

wurde, haben Kuhn und Lederer (138) durch Zerlegen von Carotin-tetrajodid mit

Wilder, haben Kuhn und Leiberer (136) und Periegen von Caroline Large (136) und Periegen von Caroline Large (136) und Erreite Guecksilber oder Thiosulfat (nach Rosenheim und Starling [215] ist auch fein verteiltes Silber geeignet) erhalten und unter dem Namen Isocarotin $C_{40}H_{56}$ beschrieben. Das Verhältnis des schön krystallisierten Körpers zu den Naturcarotinen ist unklar. Isocarotin wird durch seine langwellige und starke Lichtabsorption gekennzeichnet: Schwerpunkte

in Schwefelkohlenstoff: 543, 504 und 472 $\mu\mu$. Es ist also sicher nicht identisch mit einer weiteren Carotinart, die neben β -Carotin in der Capsicum-annuum-Frucht vorzukommen scheint (vgl. S. 1285, Ann.). Nach einer neuen Arbeit von Kuhn und Lederer (306) wird

Isocarotin nur aus β-Carotin gebildet und ist physiologisch unwirksam. Karrer, Schöpp und Morf (325) ermittelten durch katalytische Hydrierung des Isocarotins einen Wasser-

Stoffverbrauch von 12 H₂, Kuhn und Lederer 13 H₂.

Cucurbiten C₄₀H₅₆. Dieses Carotinpräparat wurde aus Cucurbita maxima Duch. neben Cucurbitaxanthin C₄₀H₅₆O₂ von Suginome und Ueno (233) gewonnen. Man verdampft den Acetonauszug des zerhackten Fruchtfleisches (12,5 kg), nimmt den noch etwas acetonhaltigen Rückstand mit Petroläther auf, trocknet mit Natriumsulfat, dampft ab, löst erneut in Petroläther (800 cm³), filtriert von Cucurbitaxanthin-krystallen (0,14 g, s. dort), entmischt mit 80 proz. Methanol und dampft die getrocknete Oberschicht im Vakuum bis auf 20 g

wenig kaltem Petroläther nachgewaschen (0,23 g) und dreimal aus demselben Solvens umgelöst. Metallglänzende, rhombische Täfelchen (in der Durchsicht dunkelrot), Schmelzpunkt 179—180 $^{\rm o}$ (unkorr.). Optische Schwerpunkte in Alkohol: 487 $\mu\mu$, 452 $\mu\mu$ und 428 $\mu\mu$. Die japanischen Autoren haben Cucurbiten mit dem (Gesamt-)Carotin aus Mohrrüben verglichen und geringfügige Unterschiede festgestellt; sie bemerken, daß ihr Präparat

ein. Nachdem der rotbraune Krystallbrei abgekühlt und genutscht worden ist, wird mit

in bezug auf den Schmelzpunkt dem β -Carotin sehr nahe steht. Der Referent hält die İdentität von β -Carotin mit Cucurbiten (bzw. mit dessen Hauptmenge) für wahrscheinlich.

b) Lycopin.

(Bruttoformel C₄₀H₅₆, Konstitutionsformel: S. 1294). Lycopin, das einzige derzeit näher bekannte Isomere von α - und β -Carotin

ist dem Mohrrübenfarbstoff in mancher Hinsicht ähnlich, in wichtigen Punkten aber davon ganz verschieden. Von der Pflanze wird es spärlicher als Carotin dargeboten, doch scheint es, namentlich in Früchten ziemlich verbreitet zu sein.

Vorkommen. Der Hauptfundort ist die reife, rote Frucht der Tomate (Lycopersicum esculentum), die den Farbstoff in roten bis orangeroten Chromoplasten in den inneren Gewebs-

zellen enthält; in den Epidermiszellen findet man nur wenige, kleine Chromoplasten (KYLIN [162]). Die natürliche Lycopinsynthese erfordert Sauerstoff; bei Temperaturen über 300 bleibt sie aus (Näheres S. 1247).

Eine kritische Besprechung der älteren präparativen Arbeiten haben Willstätter und Escher (257), Escher (27) sowie Palmer (196, S. 22) gegeben. Schon Millardet erhielt (1876) rote "Solanorubin"-Krystalle aus der Tomate; über die Frage, ob dieselben mit Carotin identisch sind, waren aber die Meinungen längere Zeit hindurch geteilt, obzwar schon Zopf sowie Schunck Unterschiede in den Spektren feststellen. Montanari (180),

der eine sorgfältige Vorschrift für die Isolierung gab, war der Ansicht, daß Lycopin ein "Dicaroten" sei und leitete auf Grund der damals geltenden Carotinformel $C_{28}H_{38}$ das Symbol $C_{52}H_{74}$ ab. Erst Willstätter und Escher (257) klären den Sachverhalt und stellen fest, daß Lycopin C₄₀H₅₆ und Carotin C₄₀H₅₈ isomer sind.

Mikrochemische Beobachtungen van Wisselinger (265) weisen auf die Anwesenheit von untergeordneten Mengen eines zweiten Carotinoids in der Tomate hin und tatsächlich

konnten Willstätter und Escher (257) etwas Carotin daraus isolieren. Kylin (162) folgert aus capillaranalytischen Versuchen, daß außerdem noch ein Xanthophyll und "Arumin" vorliegen; nach Lubimenko (172) sollen sechs Farbstoffe anwesend sein. Eine makrochemische Bestätigung dieser Befunde fehlt noch. Das Vorkommen des Lycopins ist nicht auf die Tomate beschränkt. Krystallisiertes

Lycopin wurde in größerem Maßstabe auch aus folgenden Früchten gewonnen:

Hagebutte (Rosa canina; Escher [29] sowie Karrer und Widmer [129]).

gewiesen wurde, bringen WINTERSTEIN und EHRENBERG (311).

Reife Beeren von Tamus communis sowie von Solanum dulcamara (Zechmeister und CHOLNOKY [274, 275]).

Fruchtfleisch der Wassermelone (Cucumis citrullus; Zechmeister und Tuzson [284]; neben Carotin).

Früchte des Maiglöckehens (Convallaria majalis; Winterstein und Ehrenberg [311];

neben Carotin und Xanthophyll).

Frucht der Zaunrübe (Bryonia dioica; Winterstein und Ehrenberg [311]).

Kaki-Früchte (Diospyros Kaki; KARRER, MORF, KRAUSS und ZUBRYS [298]). Eine Zusammenstellung der Früchte, deren Lycopingehalt nur spektroskopisch nach-

Mikrochemisch hat VAN WISSELINGH (265) den Hauptfarbstoff der Früchte von Aglaonema commutatum, auf capillaranalytischem Wege Kylin (162) das Pigment der Früchte von Solanum Balbisii, Arum italicum sowie das der Steckrübe (Brassica napus) als Lycopin identifiziert. Das früher behauptete Vorkommen in dem Paprika (Capsicum annuum) ist unzutreffend. — Monteverde und Lubimenko (182) unterscheiden eine ganze Reihe von "Lycopinoiden", die chemisch noch nicht gekennzeichnet sind (vgl. auch bei

LUBIMENKO und BRILLIANT [173]). Lycopin kommt auch in Blüten, so in der Calendula officinalis (neben Carotin und Violaxanthin; Zechmeister und Cholnoky [278]) sowie in Dimorphoteca aurantiaca (Karrer und Notthafft [323]) vor.

Lycopin in Bakterien: READER (207).

Nachweis und Bestimmung. a) Mikrochemisch kann Lycopin nicht durch individuelle

Farbenreaktionen im Gewebe nachgewiesen und von Carotin unterschieden werden. In der Tomate kommt es aber nach van Wissellingh (265) (und älteren Autoren) in einem charakteristischen Zustand vor, nämlich in Form von verhältnismäßig langen, rollenförmigen, oft zugespitzten, rotvioletten Röhrchen, die wahrscheinlich auch andere Substanzen enthalten. Bei der Einwirkung von Molischschem Reagens (S. 1255) bei Zimmertemperatur

löst sich kein Lycopin aus den Röhrchen heraus, während andere Carotinoide sich zunächst lösen, dann wandern und krystallisieren. b) Makrochemischer Nachweis in Extrakten. Eine Voraussetzung hierfür ist der Beweis, daß das Pigment ein Kohlenwasserstoff ist. Derselbe kann durch Entmischungsmethoden nach vorhergegangener alkalischer Behandlung erbracht werden, worauf meist nur mehr die Wahl zwischen Lycopin und Carotin zu treffen

sein wird. Für eine Orientierung genügt die Beobachtung des Absorptionsspektrums in CS2. Typisch verschieden sind auch die Flecke, die beim Verdunsten von starken Schwefelkohlenstofflösungen auf Filtrierpapier hinterbleiben: Lycopin fleischrot bis schokoladenbraun, Carotin orangerot, Xanthophyll gelb

(farbige Abbildungen bei Escher [27]). Nach Coward (18) läßt sich die Trennung von Carotin mit Hilfe einer Filtration durch Kreidenpulver durchführen. EULER und GARD (38) finden, daß Lycopin aus Petroläther von Magnesia reichlicher adsorbiert wird als Carotin. Trennung mit Fasertonerde: S. 1265; s. auch (284). Zuverlässig wird die Identifizierung, wenn ein krystallisiertes Präparat vor-

liegt. Unterscheidend von Carotin ist, außer der Krystallform und Farbe (s. unten), die merklich geringere Löslichkeit des Lycopins in Petroläther und Schwefel-

c) Colorimetrische Bestimmung. Connel (14) beschreibt ein Verfahren, unter Anwendung von Cobaltsulfat-Kaliumbichromat im Standford-Colorimeter. — Im einfachen Apparat von Dubosq kann man den Vergleich mit 0,2 proz. Bi-

chromat allein durchführen: Man löst in möglichst wenig Schwefelkohlenstoff und verdünnt bis zur ungefähren Stärke des Bichromates mit Petroläther. Drogen

extrahiere man mit CS, und verdünne einen aliquoten Teil des Auszuges. Colorimetrisch ungefähr gleichwertig sind die Schichtdicken:

24 mm

Mikrocolorimetrie, sowie mikrochemische Trennung von anderen Carotinoiden

nach Kuhn und Brockmann (135): S. 1260 und 1263.

Isolierung von Lycopin. a) Aus der Tomate. Man geht nach Willstätter

und Escher (257) zweckmäßiger als von der etwa 97% Wasser enthaltenden

Frucht, von Tomatenkonserven des Handels aus. Es wurden 74 kg "Purée di

pomidoro concentrata" der "Soc. gener. delle conserve alimentari cirio, Neapel"1 verarbeitet, schätzungsweise entsprechend 500-800 kg frischen Tomaten.

Die Konserven wurden in Portionen von etwa 8 kg in Pulverflaschen mit 4 l 96 proz. Alkohol angeschüttelt (mehr Alkohol erleichtert die Arbeit), die koagulierte Masse durch ein feines Tuch koliert und mit gelindem Druck möglichst weit abgepreßt. Man wiederholt das Durchschütteln mit 2—3 l Alkohol und preßt den Brei in einem Preßsack unter stärkerem Druck zu einer krümeligen Masse aus. um diese schließlich bei etwa 40—50° zu trocknen und in der Pulvermühle zu mahlen. Das Tomatenmehl wird dann in Perkolatoren mit Schwefelkohlenstoff erschöpft und der Auszug, so weit als möglich unter vermindertem Druck eingedampft, gegen Ende in einem Bad von 40°, unter Einleiten von trockener

dem Absaugen auf der Nutsche mit Petroläther gewaschen werden. Das Rohprodukt von Lycopin reinigt man durch Fällen mit absolutem Alkohol aus Schwefelkohlenstofflösung, oder besser durch Umkrystallisieren aus Gasolin (Siedepunkt 50-80°), wovon beim Kochen 4-51 für 1 g Lycopin erforderlich sind. Die filtrierte Gasolinlösung scheidet beim Abkühlen in der Kältemischung ein lockeres, braunes Pulver von prismatischen Krystallen ab.

Kohlensäure durch die Capillare. Der tiefrotbraune Brei (feine Nädelchen enthaltend) soll mit dem dreifachen Volumen absoluten Alkohols verdünnt und nach

Zur Analyse krystallisiert man zweckmäßig aus Gasolin um, unter Verwerfung der schwerer löslichen Anteile und dann aus Schwefelkohlenstoff oder CS₂-Alkohol, ohne besondere Fraktionierung. Ausbeuten: es wurden aus 74 kg Konserven 5,6 kg trockenes Pulver erhalten

und daraus 11 g einmal umkrystallisierter Farbstoff, also 0,2% der Trockensubstanz. Zum Vergleich haben Willstätter und Escher (257) die Vorschrift von Montanari (180) nachgearbeitet und isolierten aus 135 kg frischen Tomaten 2,6 kg Trockensubstanz und 2,7 g umkrystallisiertes Lycopin. Die Ausbeute beträgt hier also 0,02 g Lycopin aus l kg frischer Frucht und 0,15 g aus l kg

Konservenpürée. b) Isolierung von Lycopin aus Tamus-communis-Beeren (Zechmeister und Chol-NOKY [274]). 4 kg frische Beeren wurden mit der Hand zerquetscht und unter 4 1 Alkohol 1 Tag lang stehen gelassen. Das Material wird koliert und die Behandlung mit Sprit wieder-

holt. Die so entwässerten Fruchthäute, die noch die meisten Kerne enthalten, lassen sich leicht kolieren und in Leinwand gewickelt auspressen (der Preßsaft setzt beim Stehen ein farbstoffreiches, feines Pulver ab, das zur Hauptmenge gefügt wird). Man befreit das noch nasse Material größtenteils von den Kernen, trocknet es auf Sieben bei 35° mit Hilfe einer unterstellten Glühbirne und erhält eine rotstichig-braune Masse, die sich leicht vermahlen

läßt (140 g = 3,5 % der Beeren; colorimetrisch bestimmter Lycopingehalt: 1,4 g). Das Pulver wird mit 1 l Schwefelkohlenstoff in 1—2 Stunden perkoliert; der Auszug ist tiefviolettrot, in der Aufsicht fast schwarz. Schon gegen Ende der Extraktion schießen im Kolben schöne Prismen an, bis zu 1-2 mm Länge. Ohne dieselben abzunutschen, dampft man bei 35°, unter Durchperlen von CO₂, im Vakuum bis zu 100 cm³ ein. Auf Zusatz von 4 Vol. wasserfreien Alkohols schied sich die überwiegende Menge des Lycopins hübsch krystallinisch ab. Das abgesaugte Präparat wurde mit eiskaltem Petroläther gewaschen

¹ Andere gute Fabrikate liefern gleichfalls reichlich Lycopin.

1291

und wog, über Phosphorpentoxyd getrocknet, 0,92 g (Ausbeute 66 %). Zur Reinigung dient eine Umfällung aus CS2-Petroläther. Ausbeute: ca. 0,25 g reines Lycopin aus 1 kg frischen Beeren.

Eigenschaften. Vergleich mit Carotin (Willstätter und Escher [257], ESCHER [27], mit Ergänzungen). Lycopin bildet makroskopisch eine dunkelbrauncarminrote, samtglänzende Masse von hart wachsartiger Konsistenz, bestehend

aus Nadeln, die oft strahlenförmig gruppiert sind. Das Mikroskop zeigt bräunlichrosafarbige lange Prismen, meist mit typisch zerklüfteten Enden (Abb. 55, S. 1346)1. Die Kreuzungsstellen sind blaustichig. Aus viel Petroläther umkrystallisiert, ergibt Lycopin mehrere Millimeter lange, violettstichig-dunkelrote, meist flache

Prismen. Die Einzelkrystalle sind oft paarweise verwachsen und bilden Sterne. Manchmal tritt Lycopin in Form von haarähnlichen Nadeln auf, die so dünn sind,

daß ihre Eigenfarbe unter dem Mikroskop fast verschwindet. Demgegenüber ist die Grundform des natürlichen Carotingemisches das flache Rhomboeder; es krystallisiert tafelartig, zeigt unter dem Mikroskop eine leuchtend orangerote Farbe, wogegen Lycopin bräunlicher rot aussieht. Carotin neigt viel mehr dazu,

Lycopin und Carotin nicht voneinander geschieden werden.

in Petroläther. Betr. Farbe der Lösungen vgl. Tabelle 11:

Petroläthers zu einer 2 proz. Lösung in CS2. "Trotz der übereinstimmenden Zusammensetzung ist der Tomatenfarbstoff von Carotin in seinen Eigenschaften, namentlich in der Form und Farbe der Krystalle und in der Farbe der Lösungen so augenfällig verschieden, daß man die beiden Kohlenwasserstoffe nicht für identisch halten und nicht verwechseln kann (WILLSTÄTTER und ESCHER [257])." Der Schmelzpunkt des Lycopins wird mit 1730 (unkorr.) angegeben (KARRER und Widmer [129]) bzw. mit 1750 (korr.). Die Löslichkeit erinnert an Carotin, allerdings ist der Tomatenfarbstoff schwerer löslich, namentlich in Petroläther, was zur Trennung der beiden Kohlenwasserstoffe dienen kann (vgl. die Aufarbeitung des Melonenpigments [284]). Durch Entmischungsmethoden können

Tabelle 10. Löslichkeit von Lycopin, Carotin und Xanthophyll. (Nach Willstätter und Escher [257].)

Lycopin

1 g in ca. 3 l

äußerst schwer

recht leicht

Carotin aus Daucus

oder aus Blättern

1 g in 900 cm³

recht schwer

1 g in ca. 10 l | 1 g in ca. 1,5 l

In Holzgeist ist Lycopin noch schwerer löslich als in Äthylalkohol, in beiden auch heiß schwerer als Carotin; leicht in kaltem Chloroform, recht leicht in heißem Benzol. CS, löst bei Siedehitze leicht. Typisch ist die geringe Löslichkeit (0,01%)

Lycopin

blaustichig rot

blaustichig, tingiert kaum

dunkelgelb, im Ton etwas bräunlicher als die Carotin-

lösung ¹ In Palmers (196) Monographie (S. 232, Tafel 2) sind die Mikroaufnahmen von Lycopin

Tabelle 11. Farbe von Lycopin- und Carotinlösungen.

spielend

Blatt-Xanthophyll

 $1 \mathrm{g}$ in $300 \mathrm{cm}^3$

ziemlich leicht

ziemlich schwer

fast unlöslich

Carotin

gelbstichiges Orangerot

gelb, tingiert stark

goldgelb

Metallglanz zu zeigen, man erhält aber auch Lycopinpräparate mit ausgesprochenem Metallglanz und bis zu 1/2 cm Länge, durch Zusatz von 8 Volumen leichten

Lösungsmittel

Schwefelkohlenstoff (kalt) . .

Petroläther (kochend, Siedepunkt

Lösungsmittel

In Äther (gesättigt)

In Alkohol (heiß gesättigt) . .

Schwefelkohlenstoff (stark

und Xanthophyll-jodid gegenseitig zu vertauschen.

Äther (kochend) . .

verdünnt) . . .

Alkohol

Lycopin wird aus Petroläther von Ton oder Magnesia praktisch vollständig adsorbiert (Euler und Gard [38]). Quantitative mikrochemische Trennung von Carotin auf Grund der Adsorptionsunterschiede (KUHN und BROCKMANN [135]):

S. 1267. Spektrum. Die Absorptionskurve des Lycopins (in Methyl-cyclohexan)

wurde nach Pummerer, Rebmann und Reindel (205) S. 1258 wiedergegeben. Trotzdem sie ähnlich der Carotin- und Xanthophyllkurven verläuft, kann sie durch

etwas stärkere Extinktion von Haupt- und Nebenband, sowie durch die beträchtliche Verschiebung derselben nach längeren Wellen vom Isomeren unterschieden werden. Optische Schwerpunkte in Benzin (Siedepunkt 70-80°): 506, 474,

445 μμ (KUHN und BROCKMANN [135]), in Chloroform: 517, 480 und 435 μμ (EULER, KARRER, KLUSSMANN und MORF [293]). — Bei der einfachen spektroskopischen Beobachtung fällt der Unterschied zwischen den beiden Isomeren sofort

auf. Besonders charakteristisch sind die Unterschiede in Schwefelkohlenstoff: während Carotin ein Band in Grün und eines in Blau aufweist, werden beim Lycopin drei Bänder wahrgenommen, von denen zwei in Grün und das dritte in

Tabelle 12. Vergleich des Lycopin-und des Carotinspektrums. (Nach WILLSTÄTTER und ESCHER [257].)1

Blau liegen (Tabelle 12).

Band I.

II.

III.

```
Schichtdicke
10 mm
                                                                  40 mm
                                 20 \, \mathrm{mm}
  μμ
                                   \mu\mu
                                                                    μи
    a) Lycopin: 0.005 g in 11 CS_2
```

554 - - 540561 - -555 - 536541 - 499.5517.5-498 $479 \cdot \cdot \cdot 472$ 481,5---468

 $563 - 533 \cdot \cdot \cdot 525$

 $525 - 493 \cdot \cdot \cdot 483$

483-462,5 · · · 427-

Reihenfolge der Intensitäten: I. II. III.

b) Carotin: 0,005 g in 1 1 CS₂

533—528—507,5 · · 489 \ 542—529,5— Band I. 525 - -511,5488,5 - - 474II. $489 - 472 \cdot \cdot \cdot$ Endabsorption

Für Lycopin-Präparate aus Solanum dulcamara wurden in Schwefelkohlenstoff (0,005 g in 1 Liter) folgende Zahlen erhalten:

Schichtdicke 10 mm: I. 554-537 II. 515—497 ΙΙΙ. 481 . . . 468 μμ

I. 560——553—538 II. 517-497

III. 481,5—468,5 µµ Umwandlungen und Derivate. Autoxydation. Lycopin ist sehr leicht oxydabel und

verbraucht mehr Sauerstoff als Carotin. Bei einem Parallelversuch nahm Lycopin in 10 Tagen unter Entfärbung 30 %, Carotin nur 1/40/0 Sauerstoff aus der Luft auf (WILLSTÄTTER

und Escher [257]). Der Endwert betrug für Lycopin 41 %. Dabei wird flüchtige organische Substanz (vielleicht CO2) abgespalten. — Prüfung von Lycopinpräparaten auf Autoxydationsprodukte: S. 1267.

Katalytische Hydrierung. KARRER und WIDMER (129) haben auf diesem Wege erkannt, daß Lycopin 13 Doppelbindungen, somit eine rein aliphatische Struktur besitzt (Unterschied von Carotin; vgl. auch KARRER, HELFENSTEIN und WIDMER [107]). Perhydro-

lycopin $C_{40}H_{82}$ ist ein Paraffin; farbloses, optisch inaktives Öl, Siedepunkt 238—240° bei 0,03 mm. — Ein ziegelrotes, autoxydables Dihydro-lycopin konnte mit Hilfe von Aluminium-

amalgamerhalten werden (Karrer und Morf [114], Karrer, Morf, Krauss und Zubrys [298]). Sauerstoffaddition aus Benzopersäure: S. 1270.

Abbau zum Lycopinal nach Kuen und Grundmann (305): S. 1294. Halogenaufnahme. Mit unverdünntem Brom reagiert Lycopin unter starker Ent-

wicklung von HBr, aber zum Unterschied von Carotin bindet es weit mehr Halogen, als Bromwasserstoff austritt. Auch das Verhalten gegen Jod ist abweichend: unter den für die Gewinnung von Carotin-dijodid günstigen Bedingungen liefert Lycopin nur Flocken,

¹ Die beiden Spektren sind im Original auch graphisch verglichen, ebenso bei Escher (27); - bedeutet starke, - schwache, . . . sehr schwache Absorption.

Carotin

11

glutarsäure

nicht addiert

stark wirksam

Pummerer, Rebmann und Reindel (205), vgl. S. 1270.

Reaktion mit Alkalimetall. Nach Karrer und Bachmann (93) werden je 2 Atome Lithium, Kalium oder Natrium addiert. Durch Jodmethyl wird kein Lycopin regeneriert,

keine Krystalle (Willstätter und Escher [257]). — Einwirkung von Chlorjod auf Lycopin:

die Metallatome sind also wahrscheinlich nicht an benachbarte C-Atome getreten (vgl. SCHLENK und BERGMANN [223]). Der chemische Vergleich mit Carotin ist auch pflanzenphysiologisch von Interesse. Schon WILLSTÄTTER und ESCHER (257) erkannten, daß die Beziehung keine ganz nahe ist.

Heute läßt sich der Unterschied im Verhalten der beiden isomeren Kohlenwasserstoffe genauer umgrenzen (Tabelle 13).

Tabelle 13. Vergleich der chemischen Eigenschaften von Lycopin und Carotin. Lycopin

Bindet Mole Wasserstoff. . . .

Alkalimetall (Bedingungen von KARRER und BACHMANN [93])

Als Vitamin des Wachstums . . .

Perhydrokörper ist ein Paraffin enthält 2 Ringe Auf Benzopersäure reagieren . . 12 Doppelbindungen Jodadditionsprodukt krystallisiert amorph Reaktion mit Brom Das Verhältnis zwischen Br-Verbrauch und entbundenem HBr ist ganz verschieden Ozonspaltung gibt Aceton kein Aceton Permanganatabbau liefert . . . Dimethyl-malonsäure, Bernsteinsäure α , α -Dimethyl-bernsteinsäure und α , α -Dimethyl-

wird addiert

kaum wirksam Abbau und Konstitution des Lycopins. Die strukturelle Klärung des Tomatenfarb-

13

stoffes beruht auf den Untersuchungen von Karrer und Widmer (129), Karrer und BACHMANN (93), KARRER, HELFENSTEIN und WEHRLI (104), KARRER, HELFENSTEIN, WEHRLI und Wettstein (106), Karrer und Helfenstein (102), schließlich von Karrer, Helfen-STEIN, PIEPER und WETTSTEIN (103). Das Endergebnis dieser Arbeiten läßt sich folgend zusammenfassen. Während die katalytische Hydrierung von Carotin zur Bindung von 11 Molekülen Wasserstoff, also zum Perhydrokörper $C_{40}H_{78}$ geführt hat (s. dort), werden vom isomeren Lycopin 13 H₂ aufgenommen, und das Endprodukt ist ein Paraffin, von der Zusammen-

setzung C₄₀H₈₂. Hieraus folgt, daß der Tomatenfarbstoff rein aliphatisch gebaut ist. 2. Beim Özonabbau wurden 1,6 Mole Aceton (CH₃)₂C=O gefaßt, so daß an beiden

3. Aus dem Nichtauftreten von höheren Fettsäuren bei der Spaltung des Ozonides folgt, daß jene C-Atome der Hauptkette, die in Hinblick auf die Bruttoformel C₄₀H₅₆ gesättigt sein müssen, nicht auf ein Ende der Hauptkette konzentriert sein können, sondern zwischen den beiden aceton-liefernden Endgruppen und dem konjugierten System liegen 4. Aus diesen Teilen des Moleküls entstammt die, bei dem Permanaganatabbau erhaltene

Bernsteinsäure, durch welche die Gruppierung = CH · CH₂ · CH₂ · CH= angezeigt wird. Versucht man nun, auf der skizzierten Grundlage Lycopin zu formulieren, so ergibt sich die Schwierigkeit, daß die gewohnte Stellung der dehydrierten Isopren-

reste \dots —C=CH—CH=CH—C=CH—CH=CH—C= \dots

Enden des Lycopinmoleküls die Gruppierung (CH₃)₂C= stehen muß.

(mit je 3 C-Atomen zwischen den Abzweigungsstellen der Methylseitenketten) bei der Chromsäureoxydation 8 Mole Essigsäure erwarten läßt, während tatsächlich

nur 6 entstehen. Dieser Gegensatz verschwindet, wenn man die Formel an beiden Enden gleich baut. In dem untenstehenden Symbol¹ ist in der Mitte des Moleküls

eine "Umstellung" der Isoprenreste erfolgt, indem zwischen den beiden mitt-Dasselbe ist in Helv. chim. Acta 14, 435 (1931) durch einen Druckfehler entstellt. Die richtige Formel steht ebendort 13, 1088 (1930). Vgl. auch 14, 662 (1931).

4 C-Atome der Hauptkette liegen. Daß die Natur solche Gebilde kennt, zeigt das nach demselben Prinzip der "Umstellung" aufgebaute Squalen C30H50, dessen Struktur aus einer von Karrer und Helfenstein (102) durchgeführten Synthese hervorgeht.

leren, seitenketten-tragenden Kohlenstoffatomen, nicht wie anderswo 3, sondern

 $(CH_3)_2C=CH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C=CH-CH=CH-C=CH-CH=CH-C=CH-CH=CH$

Lycopin nach KARRER. HELFENSTEIN, WEHRLI und WETTSTEIN (106).

Die mit den derzeit bekannten experimentellen Tatsachen in Einklang stehende Formel läßt erwarten, daß das Lycopinmolekül aus zwei vorgebildeten gleichen Hälften in der Pflanze entstehe, z. B. aus 2 Molekülen Phytolaldehyd C₁₉H₃₇· CHO durch Benzoinkondensation und Dehydrierung. Eine Stütze dieser Anschauungen bietet der von KARRER, HELFENSTEIN und WIDMER (107) aus Dihydro-phytylbromid synthetisch aufgebaute Kohlenwasserstoff C40H82, der mit dem aus Tomatenpigment erhaltenen Perhydro-lycopin kon-

stitutiv identisch ist. Die angegebene Lycopinformel steht auch mit neuen Versuchen von Kuhn und Grundmann (305) in Einklang, welche im Wege der milden Oxydation mit Chromsäure zur Isolierung von Lycopinal $C_{32}H_{42}O$ führten (tiefrote Blättchen, Schmelzpunkt 147°). Das Lycopinal ist ein elffach ungesättigter Aldehyd; es enthält um 8 C-Atome weniger als der

Tomatenfarbstoff. Die abgesprengte Kohlenstoffkette wurde in Form von Methylheptenon $(CH_3)_2C=CH-CH_2-CO-CH_3$ wiedergefunden. Damit ist direkt bewiesen, daß mindestens ein Ende des Lycopinmoleküls die $(CH_3)_2C=$ -Gruppe als Methylheptenonrest enthält, wie es die Karrersche Formel verlangt (s. oben). c) Xanthophyll. Bruttoformel C₄₀H₅₆O₂, und zwar HO · C₄₀H₅₄ · OH, betreffs Konstitutionsformel vgl. S. 1306.)

Die untenstehenden Angaben beziehen sich, wenn nichts anderes vermerkt ist, auf das

Gesamtxanthophyll C40H56O2 des grünen Blattes. Vgl. hierzu auch den Abschnitt "Lutein". Xanthophyll ist neben Carotin ein nie fehlender Bestandteil des Blatt-

grüns. Methoden für die quantitative Bestimmung stammen namentlich von WILLSTÄTTER und STOLL (262), sowie von Kuhn und Brockmann (135). Die Menge des Carotins wird von Xanthophyll, der viel später als Carotin entdeckten Komponente des Blattpigments, stets übertroffen. Das Xanthophyll des grünen Blattes ist nicht verestert (KARRER, HELFENSTEIN, WEHRLI, PIEPER und MORF [105], KUHN und BROCKMANN [135]). Nach den letztgenannten Autoren erfolgt die Veresterung erst im Herbstblatt, beim Vergilben.

Vorkommen. Xanthophyll ist in der Natur außerordentlich verbreitet und neben Chlorophyll a, Chlorophyll b sowie Carotin in jedem grünen Pflanzenteile anwesend. In

1 kg trockener Blätter wurden z. B. 0,68-1,25 g Xanthophyll gefunden (Willstätter und Stoll [262], S. 112); auf 1 Mol. Carotin treffen im Lichtblatte etwa 1,5—2 Mol. Xanthophyll, so daß das Verhältnis Carotin/Xanthophyll im Mittel 0,6 (\pm 0,1) beträgt (orientierende Zahlen: Tabelle 6, S. 1276; herbstliche Blätter: S. 1246; vgl. hierzu auch Angaben bei Euler, Demole, Karrer und Walker [36] sowie bei Sjöberg [224]) und bei Kuhn und Brock-MANN (135).

Trotz der großen Verbreitung ist leider keine Droge vom Typus der Mohrrübe bekannt, mit einer starken Anhäufung von Xanthophyll als praktisch

einzigen Farbstoff. Verbreitet ist freies und namentlich verestertes Xanthophyll auch in Blüten, wo es oft von Carotin, Anthocyan, Flavonfarbstoff begleitet wird; die verschiedenen Farbstofftypen sind mitunter scharf lokalisiert. In die Chemie der

Blütenxanthophylle begann man erst in den letzten Jahren einzudringen. (Neuere Literatur: Kuhn, Winterstein und Lederer [158], Karrer und Salomon [124], KUHN und WINTERSTEIN [154], ZECHMEISTER und TUZSON [285], KARRER und Notthafft [323]); vgl. auch den Abschnitt "Lutein" sowie S. 1252—1253.)

Nachweis und Bestimmung. Xanthophyll wird mikrochemisch durch die S. 1255 erwähnten Verfahren bzw. Gruppenreaktionen im Gewebe nachgewiesen.

Zur Unterscheidung von Carotin dienen einige Angaben der Tabelle 8, S. 1283. Reines Xanthophyll löst sich in konzentrierter Schwefelsäure, wie Carotin mit tiefblauer Farbe auf; beim Eingießen in Wasser erhält man amorphe, grüne Flocken. Konzentrierte Salpetersäure gibt in der Wärme eine ungefärbte Lösung, woraus beim Verdünnen farblose Flocken ausfallen. Beim kurzen Erwärmen löst sich Blattxanthophyll in starker alkoholischer Salzsäure mit grüner Farbe, die bald in Blau umschlägt. Eine Lösung von 3 mg Farbstoff in 3 cm³ Chloroform gibt bei 10° mit 0,5 cm³ 0,1 n-Bromlösung (in Chloroform) eine vorübergehende olivgrüne Färbung (Unterschied von Carotin). Eine ähnliche, aber beständige Färbung wird durch ½ Tropfen Ferrichlorid in der heißen, gesättigten holzgeistigen Lösung hervorgerufen. — Mit 25 proz. Salzsäure gibt eine ätherische Xanthophyllösung keine Farbenreaktion, im Gegensatz zu den ausgesprochen basisch erscheinenden Carotinoiden Violaxanthin, Fucoxanthin und Capsanthin. — Kennzeichnend für Xanthophyll ist auch das unten beschriebene mikroskopische Bild, besonders die rote Kreuzungsstelle der

besprochenen Entmischungsmethoden von Bedeutung, die stets einer weiteren Prüfung vorangehen sollten. Unverestertes Xanthophyll wandert beim Schütteln seiner äther-petrolätherischen Lösung mit wasserhaltigem Holzgeist (im Gegensatz zu Carotin, Lycopin, Physalien und sonstigen Farbwachsen) in die Unterschicht und kann bei entsprechender Wahl der Methanol-konzentration auch von Capsanthin, Violaxanthin oder Fucoxanthin getrennt werden (S. 1262). Ist Xanthophyll verestert, oder wird es von viel Fettsubstanz bzw. Chlorophyll begleitet, so muß vor der Entmischungsprobe eine alkalische Hydrolyse mit Hilfe von methylalkoholischem Kali oder Natriumäthylat eingeschaltet werden.

Bei dem makrochemischen Nachweis in Pflanzenauszügen sind die S. 1261

Die colorimetrische Bestimmung von Xanthophyll neben Carotin im grünen Blatte ist nach Willstätter und Stoll (262) S. 1276 beschrieben worden, ebenso auch die Mikrocolorimetrie nach Kuhn und Brockmann (135): S. 1260. — Für die spektrophotometrische Bestimmung im Blatte vgl. die Arbeit von Weigert (251).

Mikromethoden zur Trennung und Bestimmung: S. 1263.

gelben Krystalle.

Eigenschaften. Vergleich mit Carotin (s. besonders bei Willstätter und Stoll [262], Willstätter und Mieg [260]; vgl. auch unter "Lutein"). Xanthophyll bildet prachtvolle, stahlblau pleochroitisch glänzende Krystalle und zwar meist granatrote Täfelchen, die makroskopisch den Carotinkrystallen nicht unähnlich sind. Die gepulverte Substanz ist rot bis ziegelrot und erinnert an Mennige. Unter dem Mikroskop sieht man ein so typisches Bild, daß eine Verwechslung mit Carotin ausgeschlossen ist. Aus Äthylalkohol krystallisieren große, viereckige Tafeln, an den Spitzen rund abgestumpft; aus Methylalkohol lange, schief abgeschnittene Tafeln bzw. flache Prismen, die an den Enden in einer charakteristi-

gegenüber erscheint Carotin auch in dünneren Schichten orangerot, nicht gelb. Für das Blattxanthophyll findet man meist 173—174° als Schmelzpunkt, oder auch höhere Werte, bis zu 193°. Auf diese Erscheinung, die mit der Uneinheitlichkeit des Xanthophylls (teils auch mit der Säureempfindlichkeit desselben)

schen Art "schwalbenschwanzförmig" eingekeilt sind (Abb. 54. S. 1345). Kennzeichnend ist auch die Farbe: Einzelkrystalle sind gelb, dort aber, wo sich zwei oder mehrere Tafeln überdecken, ist die Kreuzungsstelle carotinähnlich rot. Dem-

zusammenhängt, kommen wir noch zurück.

Die Löslichkeit ist typisch und unterscheidend von Carotin, was bereits anläßlich der Besprechung der Entmischungsmethoden hervorgehoben wurde. Xanthophyll löst sich ziemlich leicht in Alkohol, recht leicht in Äther, fast gar nicht in Petroläther. Zum Lösen von 1 g sind ungefähr erforderlich: 700 cm³

L. Zechmeister: Carotinoide höherer Pflanzen (Polyen-Farbstoffe). 1296 siedender, 51 kalter Methylalkohol, 300 cm3 Äther (kochend). Chloroform löst sehr leicht. Schwefelkohlenstoff oder Benzol in der Kälte ziemlich schwer, Phenol spielend, Glycerin gar nicht, heißer Eisessig leicht, schwer und träge bei Zimmertemperatur. Schertz (222) fand folgende Löslichkeiten bei 25° pro Liter: Petrolither 0,0095 g, absoluter Alkohol 0,2015 g, absolutes Methanol 0,1349 g, absoluter Äther 0,952 g. Man krystallisiert das Blattxanthophyll zweckmäßig zunächst aus Methylalkohol um. lann aber durch Lösen in Chloroform und Zusatz von Petroläther, denn so werden krystalllüssigkeit-freie Präparate zum Zwecke der Analyse gewonnen. Abscheidungen aus Holzgeist enthalten nämlich etwa 1 Mol. Krystallmethanol, dessen Menge schwanken kann. Die methanolfreie Form ist ockergelb, nicht metallglänzend. Die Entfernung des Krystallnethylalkohols gelingt auch durch gelindes Erwärmen mit Benzin (Siedepunkt 70-80°; KUHN, WINTERSTEIN und LEDERER [158]). Tabelle 14 enthält die auffallendsten Unterschiede zwischen den beiden gelben Blattfarbstoffen (vgl. bei Willstätter und Mieg [260]. . Tabelle 14. Vergleich von Carotin und Xanthophyll. Blatt-Carotin Blatt-Xanthophyll Zusammensetzung... C40H56 $C_{40}H_{56}O_2$ Typische Krystallform... rhombische Täfelchen schwalbenschwanzförmig eingekerbte Prismen Farbe in Durchsicht rot gelb Geht bei der Entmischung mit Petroläther-Holzgeist . . . in die Oberschicht in die untere Phase In Petroläther . . . beträchtlich löslich unlöslich sehr schwer löslich beträchtlich löslich In Alkohol In Aceton .recht schwer löslich leicht löslich In Schwefelkohlenstoff spielend löslich ziemlich schwer Adsorptionsversuche mit Xanthophyll: Euler und Gard (38) (vgl. auch S. 1262 u. 1263). Xanthophyll ist stark rechtsdrehend. Über den Betrag der von verschiedenen Autoren sehr abweichend gefundenen Drehvermögens s. S. 1299. Schwache Xanthophyllösungen sind goldgelb, stärkere orangegelb; die Schwefelkohlenstofflösung ist selbst in beträchtlicher Verdünnung rot, sie hinteräßt aber beim Verdampfen auf Filtrierpapier einen reingelben Fleck, während Carotin einen ziegelroten, Lycopin einen braunroten Fleck liefert (farbige Wieder-(abe bei Escher [27]). Eine Xanthophyllösung in CS, ist fünfmal farbkräftiger als in Äther. Xanthophyll ist in Lösung farbschwächer als Carotin, ein einfaches Zahlenrerhältnis gibt es aber nicht, da es mit dem Lösungsmittel und mit der Konzenration wechselt (Tabelle 15). Cabelle 15. Intensitätsverhältnis von Carotin- und Xanthophyllösungen. (Nach Willstätter und Stoll [262], S. 2441.) Intensitäts-Verhältnis Schicht von Carotin (mm) Schicht von Xanthophyll (mm) Carotin: Xanthophyll a) Je 10⁻⁶ Mol. Substanz in 200 cm³ Schwefelkohlenstoff 12 50 4,125,587 3,4

120 38,5 3.1

85 180

2,1

Je 10⁻⁶ Mol. Substanz in 200 cm³; Carotin in Petroläther-Äther, Xanthophyll in Äther

2,0 10 20

owie den Abschnitt "Lutein".

40 60 1,5

120 ¹ Vgl. hierzu die abweichenden Angaben von Euler, Demole, Karrer und Walker (36)

Sehr verdünnte Lösungen sind nicht vergleichbar, weil sie in der Nuance zu verschieden sind, Carotin mehr rot, Xanthophyll mehr grünstichig.

Spektrum. Die Absorptionskurve des Xanthophylls (in Methanol) wurde nach PUMMERER, REBMANN und REINDEL (205) auf Abb. 50, S. 1258, reproduziert. Für die einfache Ablesung am Gitterspektroskop gilt Tabelle 16. Aus derselben geht deutlich hervor, daß das Xanthophyllspektrum dem des Carotins ähnlich ist, doch sind die Bänder beim sauerstoffhaltigen Pigment gegen das

Tabelle 16. Spektrum des Blattxanthophylls (5 mg in 1 l). (Nach Willstätter und Stoll [262], S. 2461.) Schichtdicke

Dand Ma

kurzwellige Gebiet verschoben.

T Saumanne ittal

Losungsmittee	(mm)	Dang Nr.	
Alkohol	5	I. II. Endabsorption	484——472 454——441 419—
	10	I. II. Endabsorption	488 - 471 $454 - 440$ $420 -$
Schwefelkohlenstoff	10	I. II. III.	$515 \cdots 501 \\ 482 - 469 \\ -$
	20	I. II. III.	516 — — 501 483 — 467 $447 \cdots 441$
Neue Messungen	von Kunn,	WINTERSTEIN und	KAUFMANN (157), mit An-

gabe der optischen Schwerpunkte (1 mg Blattxanthophyll in 100 cm³): a) Alkohol, absoluter (Schichtdicke 5 mm): 480, 450, 421 μμ. b) Chloroform (Schichtdicke 10 mm): 486, 455, 424 $\mu\mu^2$.

- c) Schwefelkohlenstoff (Schichtdicke 10 mm): 505, 473, 441 uu.
- Ultraviolettspektrum: KAWAKAMI (300).

Brechungsindex von Xanthophyll in Chloroform 1,448 (EULER und Jansson [43]). — Farbreaktionen von Xanthophyll und Carotin: Tabelle 8, S. 1273.

Chemisches Verhalten.

Xanthophyll gibt weder Säure- noch Carbonylreaktionen. Es ist ein zweiwertiger Alkohol von der Zusammensetzung HO · C₄₀H₅₄ · OH (KARRER, HELFEN-STEIN und WEHRLI [104]), die ZEREWITINOFF-Bestimmung zeigt nämlich zwei aktive O-Atome an und der Farbstoff läßt sich mit 2 Mol. Fettsäure verestern.

Gegen Säure ist Xanthophyll sehr empfindlich (vgl. besonders bei KUHN,

Winterstein und Lederer [158]). Weit größer ist die Beständigkeit gegen Alkali, wodurch die Isolierung als Nebenprodukt des Chlorophylls erleichtert wird (s. dort). Immerhin ist die Beständigkeit begrenzt, denn in methylalkoholischem Kali gelöstes Xanthophyll läßt sich nur träge und unvollständig regenerieren (Willstätter und Page [261]).

Autoxydation. Xanthophyll gehört zu den luftempfindlichsten Carotinoiden. Die ätherische Lösung bleicht viel rascher aus als die des Carotins. Der feste Farbstoff bindet in einigen Wochen rund 36,5 % O; Farbe, Krystallisationsfähigkeit und Schwerlöslichkeit gehen dabei verloren (Willstätter und Mieg [260]). Die Einwirkung von Benzopersäure verläuft unter Verbrauch von 8 O-Atomen (Pum-

MERER, REBMANN und REINDEL [205]).

^{1 —} bedeutet starke, —— schwache, ... sehr schwache Absorption. ² Angaben von Euler, Karrer, Klussmann und Morf (293): 487, 456 und 428 µµ.

Handbuch der Pflanzenanalyse, Bd. III.

Katalytische Hydrierung. In Eisessig werden in Anwesenheit von Platinmohr 11 Mole Wasserstoff gebunden (Beispiel: 0,85 g Substanz, 250 cm³ Eisessig, 1,4 g Pt, Dauer $^3/_4$ Stunden). Perhydro-xanthophyll $C_{40}H_{78}O_2$ ist ein farbloses, dickes Öl, das nach rechts dreht (z. B. $[\alpha]_{70}^{20} = +28^{\circ}$, in Chloroform) und viel leichter löslich ist als der Farbstoff

(ZECHMEISTER und Tuzson [281, 282]). Es läßt sich mit Essigsäure zu einem öligen Diacetat CH₃·COO·C₄₀H₇₆·OOC·CH₃ verestern (Karrer und Ishikawa [109]). Im Verhalten gegen Halogene ist Xanthophyll dem Carotin ähnlich. Bei der Einwirkung

1298

von unverdünntem Brom entsteht unter HBr-Abgabe ein sauerstoff-freies Bromid C₄₀H₄₀Br₂₂ (Willstätter und Escher [257]; Escher [27]). Brom in Chloroform wirkt milder: es treten 8 Mole Brom ein; dabei kann eine HBr-Entwicklung vermieden und der Halogenverbrauch titriert werden (Zechmeister und Tuzson [282]). Mit Chlorjod erinnert die Reaktionsweise nach Pummerer, Reemann und Reindel (205) an das Lycopin, da nach 24 Stunden erst 9,7 Doppelbindungen in Reaktion getreten sind und erst nach 7 Tagen alle 11. — Xanthophyll-dijodid C₄₀H₅₆O₂J₂ (Mikroanfnahme bei Willstätter und Mieß [260])¹. Zur Darstellung dieses jodärmsten Additionsproduktes, durch dessen Analyse die Molekulargröße von Xanthophyll bestätigt wurde, läßt man viel weniger als die berechnete Menge des Halogens in Äther einwirken. Es werden büschelförmig angeordnete, lange, dunkelviolette, glänzende Prismen abgeschieden (kein Schmelzpunkt).

Synthetische Ester des Xanthophylls (KARRER und Ishtkawa [109, 110]). In Pyridinlösung lassen sich beide Hydroxyle glatt verestern. Man fügt das Säurechlorid zu, erwärmt und isoliert den Ester z. B. durch Fällen mit Holzgeist. Die Ester liefern praktisch identische Spektren mit Xanthophyll, sie könnten daher in Pflanzenauszügen übersehen werden. Kennzeichnend ist jedoch die Entmischungsprobe: die Ester wandern, wie die Farbwachse allgemein, bei der Verteilung zwischen Äther-Petroläther und verdünntem Methanol in die Oberschicht, da sie sich im Gegensatz zum freien Farbstoff viel leichter in Petroläther als in Alkoholen lösen.

Die Schmelzpunkte der Ester fallen im allgemeinen mit zunehmender Länge der Kohlenstoffkette. Im Original sind Angaben über folgende Xanthophyllester enthalten (Schmelzpunkte eingeklammert): Diacetat (170°), Dipropionat (138°), Dibutyrat (156°), Divalerat (128°), Dicapronat (117°), Diönanthat (111°), Dicaprylat (108°), Dipalmitat (89°), Distearat (87°), Dibenzoat (ca. 165°), Di-p-nitrobenzoat (210°). Die letztere Verbindung ist zufolge ihrer außerordentlichen Schwerlöslichkeit zur Abscheidung und Kennzeichnung des Xanthophylls geeignet. Die meisten Ester krystallisieren in Blättchen, das Acetat bildet Drusen.

Äther des Xanthophylls. Es ist schwierig, die Hydroxyle des Xanthophylls zu veräthern. Karrer und Jirgensons (111) gelang die Darstellung eines Monomethyläthers (Nadeln, Schmelzpunkt 150°). Der Dimethyläther ist noch unbekannt.

Abbau und Konstitution des Xanthophylls: S. 1306.

Isomere Xanthophyllarten. Frage der Einheitlichkeit des Blattxanthophylls. Das in zahllosen Objekten vorkommende Xanthophyll hat man erst aus ver-

hältnismäßig wenigen Pflanzenmaterialien rein isoliert, es unterliegt aber keinem Zweifel, daß die Natur mehrere Isomere von der Zusammensetzung $C_{40}H_{56}O_2$ hervorbringt, die man mit dem Sammelnamen "Xanthophylle" belegen kann. Es sind dies hydroxylhaltige Polyenfarbstoffe mit 40 C-Atomen, die bei der Verteilung zwischen Petroläther und verdünntem Methanol vorzugsweise die Unterschicht aufsuchen, oder falls sie verestert sind, nach erfolgter Hydrolyse ein solches Verhalten zeigen. Da dieses Merkmal durch die Anwesenheit von mehr als 2 Sauerstoffatomen nicht wesentlich verändert wird, kann man auch die sauerstoffreicheren Pigmente (Violaxanthin $C_{40}H_{56}O_4$, Taraxanthin $C_{40}H_{56}O_4$ und Fucoxanthin $C_{40}H_{56}O_6$) zwanglos in die Reihe der "Xanthophylle" einordnen, und so die Gruppenbezeichnung noch mehr ausdehnen. Das im vorangehenden Abschnitt beschriebene Präparat soll ausdrücklich als "Blattxanthophyll" bezeichnet werden. Sowohl aus chemischen, wie aus physiologischen Gründen ist es naheliegend, daß im intermediären

Stoffwechsel auch Gemische von verschiedenen Xanthophyllarten entstehen können und die Entscheidung, ob ein chemisches Individuum, oder ein aus sehr

¹ In Palmers (196) Monographie S. 232, Tafel 2, sind die Abbildungen von Xanthophyll-.odid und von Lycopin gegenseitig zu vertauschen.

ähnlichen Komponenten bestehendes Gemenge vorliegt, wird nicht immer leicht sein. Es müssen nämlich wirksame, aber schonende Fraktioniermethoden gefunden werden.

Im vorigen Abschnitt ist das Xanthophyll des grünen Blattes so beschrieben, wie es nach den klassischen Methoden von Willstätter und seiner Schule tatsächlich erhalten wird. Der Frage nach der Homogenität von Xanthophyll-

sächlich erhalten wird. Der Frage nach der Homogenität von Xanthophyllpräparaten sind die nächsten, zunächst historischen Ausführungen gewidmet. Namentlich in der botanischen Literatur hat man wiederholt die Ansicht vertreten,

daß das Blattxanthophyll aus mehreren, einander ähnlichen Komponenten besteht (vgl. z. B. das ausführliche Referat bei Palmer [196], S. 37, 44, 224). Tswett (240, 241) kam durch Untersuchung von Extrakten, namentlich aus Plantago und Lamium album mit Hilfe seiner chromatographischen Adsorptionsmethode (S. 1262) zur Überzeugung, daß mindestens 3, vielleicht aber 4 Xanthophylle im Blattpigment vorliegen, die er provisorisch als a-, α' -, α'' - bzw. β -Xanthophyll bezeichnet¹. Die Unterschiede beziehen sich auf das Verhalten bei der Adsorption, auf kleine Differenzen im Spektrum und teils auf eine grüne Reaktion mit alkoholischer Salzsäure. Ähnliche Beobachtungen wurden später z.B. von PALMER und Eckles (198) an Blätterextrakten aus Medicago sativa gemacht. Leider sind die Tswettschen Xanthophyllarten seinerzeit weder rein dargestellt noch analysiert worden. Wohl deshalb ließen Willstätter und Stoll ([262], S. 234) die Frage nach der Einheitlichkeit des Xanthophylls offen (1913), und sie faßten ihre Meinung folgend zusammen: "Indessen gelangt M. Tswett anscheinend zu einer noch weitergehenden Auflösung des Blattgelbs. . . . Tswert hält das Xanthophyll von Willstätter und Mieg (260) für ein isomorphes Gemisch von zwei oder drei \hat{X} anthophyllen, worin α überwiegt. Es ist nicht unmöglich, daß die Annahme des verdienten Botanikers, wie so viele seiner Beobachtungen, zutrifft. Wenn wir die außerordentliche Ähnlichkeit des Xanthophylls der Blätter mit dem Xanthophyll aus dem Hühnereidotter — nur der Schmelzpunkt ist unterscheidend — berücksichtigen, so können wir die Möglichkeit nicht ausschließen, daß die Krystalle des Xanthophylls der Chloroplasten aus sehr ähnlichen isomorphen und isomeren Körpern bestehen, für deren Trennung wir keine präparativen Methoden haben. Indessen wäre es auch möglich, daß bei der chromatographischen Analyse Xanthophyll durch Oxydation, der es in adsorbiertem Zustande besonders leicht unterliegt, Veränderungen erlitten hat."

KYLIN (162) findet auf capillar-analytischem Wege 3 Xanthophyllarten im grünen Gewebe, welche als Xantophyll, Phylloxanthin und Phyllorhodin bezeichnet werden.

(Vgl. auch Willstätter und Page [261], S. 254.)

Auch Karrer, Salomon und Wehrli (125) haben Zweifel an der Einheitlichkeit des Xanthophylls aus Blättern geäußert, nachdem sie den Schmelzpunkt ihrer Präparate durch häufiges Ümkrystallisieren aus absolutem Methylalkohol bis zu 186—1870 (unkorr.) steigern konnten. Zechmeister und Tuzson (282) erhielten aus demselben Brennesselmehl je nach dem angewandten Extraktionsverfahren sehr ungleich drehende, analysenreine Präparate: $[\alpha]_{\mathbb{C}} = +137$ bis 1920 und schlossen, daß das Blattxanthophyll aus verschieden drehenden Isomeren besteht. Es lassen sich auch Fraktionen mit $[\alpha]_{\mathbb{C}} = +90$ bis 1200 isolieren (Karrer, Helfenstein, Wehrli, Pieper und Morf [105]).

Die Ansichten über die Existenz von isomeren Xanthophyllen wurden schon frühzeitig dadurch unterstützt, daß es Willstätter und Escher (258) gelungen war, aus dem Eidotter das schön krystallisierte "Lutein" (Zusammensetzung gleichfalls $C_{40}H_{56}O_2$) abzuscheiden, das in den allermeisten Eigenschaften mit dem Blattxanthophyll übereinstimmt. Ein Xanthophyllpräparat aus Schaf- und Kuhkot steht dem Eierlutein noch näher (H. FISCHER [57], KARRER und HELFENSTEIN [100]).

Eine neue, vergleichende Untersuchung über pflanzliches und tierisches Xanthophyll haben Kuhn, Winterstein und Lederer (158) durchgeführt. Sie fanden, daß das Lutein des Eidotters nicht einheitlich ist, sondern größtenteils aus einer wohldefinierten Xanthophyllart "Lutein" besteht; daneben kommt Zeaxanthin C₄₀H₅₆O₂ vor (entdeckt von Karrer, Salomon und Wehrli [125] im Maispigment). Lutein bildet den überwiegenden Hauptbestandteil des Blatt- bzw. Blütenxanthophylls aus folgenden Ausgangsmaterialien (Kuhn, Winterstein und Lederer [158]): a) Grüne Laubblätter: Roßkastanie (Aesculus hippo-

L. Zechmeister: Carotinoide höherer Pflanzen (Polyen-Farbstoffe). 1300 castanum), Brennessel (Urtica dioica), Wiesenklee (Trifolium pratense), Gelber

wiegend als Dipalmitinsäureester: "Helenien", S. 1317).

phyll gebildet wird, das verschieden ist von dem, das wir erhalten haben. In kleinen Mengen sind sicherlich noch andere Farbstoffe in den Xanthophyll-

Die Autoren schreiben: "Es ist wohl denkbar, daß in den Chloroplasten der untersuchten Laubblätter unter anderen Vegetationsbedingungen ein Xantho-

Mais (Zea mays), Luzerne (Medicago sativa), Spinat (Spinacia glabra) und Gras. b) Gelbe Blütenblätter: Tagetes grandiflora, T. erecta, T. patula, T. nana, Helenium autumnale, Rudbecchia Neumannii, Helianthus annuus (vor-

fraktionen enthalten." Die zusammengesetzte Natur des Gesamtxanthophylls wird also prinzipiell auch durch diese Arbeit bestätigt, aber das starke Vorwiegen des als chemische Einzelverbindung definierten Luteins für mehrere Fälle fest-

gestellt. Für die Erklärung von abweichenden Literaturangaben kommt nach Kuhn, Winterstein und Lederer (158) die erstaunliche Säureempfindlichkeit der Xanthophylle in Betracht; so vermag schon 0,00001 n-Oxalsäure den Schmelz-

zu steigern¹. Eine sehr gut definierte Xanthophyllart ist das Zeaxanthin C₄₀H₅₆O₂ (KARRER, SALOMON und WEHRLI [125]), das im Blattgrün nicht vorkommt, dagegen in Fruchthäuten und Samen recht verbreitet ist, sowohl frei als auch in Form seines Dipalmitinsäureesters Physalien. Inwieweit Lutein und Zeaxan-

punkt des Luteins um 20° zu senken und gleichzeitig das Drehvermögen um 50°

thin Derivate von α- bzw. β-Carotin sind, läßt sich noch nicht abschließend beurteilen (vgl. die Erwägungen von Karrer, Morf, Krauss und Zubrys [298]). Nachfolgend wird erst Lutein, dann Zeaxanthin eingehender geschildert;

ihre natürlichen Ester behandelt Abschnitt E.

d) Lutein.

(Bruttoformel $C_{40}H_{56}O_2$ und zwar $HO \cdot C_{40}H_{54} \cdot OH$, genauere Konstitutionsformel unbekannt.

Vor längerer Zeit haben Willstätter und Escher (258) ein schön krystallisiertes Carotinoid aus dem Hühnereidotter isoliert, das Lutein genannt wurde und eine überraschende Ahnlichkeit mit Xanthophyll aus grünen Blättern aufweist. Diese Ähnlichkeit erstreckt sich auf die Zusammensetzung C40H56O2 und Eigenschaften in einem solchen Maße, daß zunächst nur der höhere Schmelzpunkt des Luteins 1960 (korr.) als Unterscheidungsmerkmal

galt. Später wurde ein viel schwächeres Drehvermögen als am Xanthophyll beobachtet: $[\alpha]_{\rm c} = {\rm ca.} + 70^{\circ}$ (Karrer und Helfenstein [100]). Neuestens konnten Kuhn, Winterstein und Lederer (158) durch Anwendung der chromatographischen Analyse (S. 1262) das Eierlutein in folgende

zwei isomere Komponenten zerlegen, was auch im Wege der lichtelektrischen Photometrie der Spektren bestätigt wurde (Kuhn und Smakula [145]): 1. Etwa 70% des Eigelbfarbstoffes besteht aus einer Xanthophyllart

C₄₀H₅₆O₂, dessen Kennzahlen die folgenden sind: Schmelzpunkt 193° (korr.), $[\alpha]_{\rm Cd} = +160^{\circ}$ (in Chloroform) bzw. $+145^{\circ}$ (in Essigester).

2. Daneben kommt, z. B. in einer Menge von 30%, Zeaxanthin C₄₀H₅₆O₂

vor (Schmelzpunkt 207° [korr.]; linksdrehend, $[\alpha]_0 = -70^\circ$, s. S. 1302).

Für die erstere, quantitativ überwiegende Komponente haben die Autoren den bisher für den Gesamtfarbstoff des Eidotters geltenden Namen "Lutein" bei-

noch nicht. Es wurde z. B. für Xanthophyll aus Gras auch $[\alpha]_{\mathbb{C}} = +90^{\circ}$ gemessen (Karrer, HELFENSTEIN, WEHRLI, PIEPER und MORF [105]). Es ist fraglich, ob der schwankende Methanolgehalt für die Erklärung solcher Unterschiede hinreicht.

² Der Name "Lutein" wird von einzelnen Autoren auch weiterhin auf das natürliche Farbstoffgemisch des Eidotters bezogen (vgl. Euler und Klussmann [314]).

behalten2. ¹ Eine Erklärung von niedrig gefundenen Drehwerten ergibt sich dadurch natürlich

Auch den Pflanzenchemiker interessiert das Lutein, weil es unzweifelhaft vegetabilischen Ursprungs ist und namentlich, da es von Kuhn, Winterstein

und Lederer (158) in allen von ihnen untersuchten Fällen als der überwiegende Hauptbestandteil des Blattxanthophylls erkannt wurde (vgl. auch KARRER, SALO-MON und Wehrli [125]). Dasselbe Lutein ließ sich aus mehreren gelben Blüten erhalten, in denen es meist in Form seines Dipalmitinsäureesters "Helenien" (S. 1317) vorkommt.

Mikrochemische Trennung von anderen Carotinoiden in Extrakten und Mikrocolorimetrie: S. 1263 u. 1260 (Kuhn und Brockmann [135]).

Isolierung des Luteins aus Brennesseln (Kuhn, Winterstein u. Lederer [158]; ähnlich verläuft die Aufarbeitung von Kastanienblättern, Klee usw.), 6 kg ge-

trocknete Brennesseln wurden sofort nach dem Mahlen in der Kugelmühle mit 81 80 proz. Methanol übergossen und in vollkommen gefüllten Pulverflaschen 4 (bis 12) Wochen stehen gelassen. Man saugt auf 6 Nutschen (Durchmesser 40 cm) ab und extrahiert auf den Nutschen der Reihe nach mit insgesamt 8-91 peroxydfreiem Äther, wobei der Extrakt von Nutsche 1 auf Nutsche 2 kommt usw. Zuletzt wird mit insgesamt 2-31 Methanol nachgewaschen. Die ersten Chargen

waren vollständig extrahiert, die Rückstände auf Nutsche 5 und 6 noch schwach grün. Die vereinigten Extrakte (111) wurden mit 61 Wasser versetzt, 3 Stunden stehengelassen und die Unterschicht abgetrennt. Die Ätherschicht (61) schüttelt

man mit 500 cm3 10 proz. methylalkoholischem Kali auf der Maschine, gibt 21 Wasser zu und vervollständigt die Verseifung über Nacht mit 500 cm³ 3 proz. methylalkoholischem Kali. Der Äther wird dann bis zur neutralen Reaktion gegen Phenolphthalein mit Wasser gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und im CO₂-Strom auf 300 cm³ eingeengt. Beim Erkalten fielen 1,5 g Lutein aus, beim Einengen auf 150 cm³ weitere 2,0 g, aus dem Filtrat nach Zusatz von 150 cm³ Benzin 1,2 g, aus dessen Mutterlauge nach Entmischen mit 80 proz. Methanol 0,8 g und durch Wasserzusatz 0,5 g. Summe 6 g. Nur die letztere Fraktion enthielt etwas Violaxanthin.

Darstellung von Lutein aus Tagetes grandiflora (aus T. erecta, T. patula und T. nana EHRENKREUZ wurde derselbe Farbstoff erhalten). Die frischen Blütenblätter werden bei Zimmertemperatur getrocknet und in der Kugelmühle vermahlen. 200 g Pulver läßt man mit 500 cm³ Petroläther (Siedepunkt 30—50°) 3 Stunden stehen, saugt ab und wäscht mit 250 cm³ Petroläther nach. Zur Verseifung des Luteinesters werden die vereinigten tiefroten Filtrate mit 1 g Natriumäthylat in 20 cm³ 96 proz. Alkohol versetzt. Nach etwa 10 Minuten beginnt das Lutein auszukrystallisieren, es wird nach 1-2 Stunden abfiltriert und mit Petroläther gewaschen. Rohausbeute 3,1 g. Man löst das Lutein in 300-400 Teilen Methanol \pm Äther 1: 1 und dampft den Äther so weit ab, bis die Krystallisation in der Wärme beginnt. Das Präparat wird am besten durch Entmischung zwischen Petroläther und wäßrigem Methanol und einmalige Krystallisation aus Methanol + Äther gereinigt (KUHN, WINTERSTEIN und LEDERER [158]).

Darstellung aus der Sonnenblume: vgl. Zechmeister und Tuzson (285). Über Blütenxanthophylle vgl. auch die Arbeit von Karrer und Notthafft (323), sowie S. 1252.

Eigenschaften (Willstätter und Escher [258], Kuhn, Winterstein und LEDERER [158]). Lutein ähnelt dem Blätterxanthophyll in außerordentlichem Maße, so daß im allgemeinen auf dessen Beschreibung verwiesen werden darf.

Lutein bildet aus Holzgeist umkrystallisiert und langsam abgeschieden, metallglänzende, flache Prismen, die öfters schwalbenschwanzartig eingekerbt sind. Unter dem Mikroskop sind die Kreuzungsstellen orangerot bis rubinrot. Die Krystalle enthalten Methylalkohol. Bei raschem Erkalten scheidet sich der Farb-

stoff in einer ockergelben, methanolfreien Form ohne Metallglanz ab, deren Umwandlung in die metallglänzende Form unter Methylalkohol zuweilen spontan eintreten kann. Regelmäßig läßt sich die Umlagerung durch gelindes Erwärmen

hervorrufen. Aus Äther-Methanol erhält man immer die metallglänzenden Krystalle. Rohes Lutein reinigt man am besten durch ein- bis zweimalige Entmischung zwischen Petroläther und Methanol und einmaliges Umkrystallisieren, wobei

der Schmelzpunkt über 1900 getrieben wird und nur wenig Farbstoff verloren geht.

Vom Zeaxanthin unterscheidet sich Lutein durch die größere Löslichkeit in siedendem Methanol (1:700 statt 1:1550), durch den niedrigeren Schmelzpunkt (193º [korr.] statt 207º [korr.]), sowie durch das Spektrum:

Spektroskopischer Vergleich von Lutein und Zeaxanthin.

451 μμ

445 μμ

(Optische Schwerpunkte in CS2, nach KUHN und SMAKULA [145]1.) 475

In Benzin liegen die Schwerpunkte des Luteins bei 477,5, 447,5 µµ (Kuhn und Brockmann [135]).

Resultate der lichtelektrischen Photometrie: Kuhn und Smakula (145) Ultraviolettspektrum: KAWAKAMI (300).

Tabelle 17. Unterscheidung von Lutein und Violaxanthin.

(Nach Kuhn und Winterstein [154].)

Lutein Violaxanthin

löst sich tiefblau

Konzentrierte Ameisensäure (kalt) löst sich langsam olivgrün bleibt auch in heißem

löst sich langsam, gras-Eisessig gelb

grün; bei Erwärmen steigt

die Intensität Pikrinsäure in Äther in 24 Stunden keine Farb- in 2 Minuten oliv, dann

reaktion beständig grasgrün Mit verdünnten Mineralsäuren gibt Lutein keine Farbreaktion, hingegen erleidet es infolge seiner außerordentlichen Säureempfindlichkeit schon mit Spuren

mittelstarker organischer Säure Veränderungen, die sich im Ansteigen des Drehvermögens und Sinken des Schmelzpunktes äußern (Näheres bei KUHN, WINTER-STEIN und LEDERER [158]). Natürliches Dipalmitat des Luteins: Helenien (S. 1317).

Cucurbitaxanthin C₄₀ H₅₆O₂. Unter diesem Namen wurde von Suginome und

Ueno (233) ein Xanthophyllpräparat beschrieben. Für die Isolierung aus den Früchten der Cucurbita maxima vgl. S. 1288 unter "Cucurbiten". Körnige,

ziegelrote Krystalle mit Metallglanz. In der Durchsicht sind sie braun-

gelb. Schmelzpunkt 183° (korr.), $\lceil \alpha \rceil_0^{20} = +105°$ (in Chloroform). Ameisensäurereaktion: sofort grün. Das gewiß nahe Verhältnis dieses Präparates zum Lu-

tein ist noch unklar.

e) Zeaxanthin.

(Bruttoformel $C_{40}H_{56}O_2$ und zwar $HO \cdot C_{40}H_{54} \cdot OH$, Konstitutionsformel unbekannt.) Vorkommen. Nachdem schon Thudichum darauf hingewiesen hat, daß das Pigment

des gelben Maises (Zea mays) dem Karottenfarbstoff nahe steht, haben Palmer und ECKLES (198) vermutet, daß Xanthophyll vorliegt. ESCHER beobachtete aber kleine Mengen eines schön krystallisierten Farbstoffes, dessen mikroskopische Form von Blätterxantho-

¹ Für die Spaltbreite korrigiert.

phyll und Eierlutein verschieden war (unveröffentlicht). Erst KARRER, SALOMON und

Wehrli (125) ist es gelungen, das Pigment in präparativem Maßstabe analysenrein abzu-

scheiden und eingehend zu kennzeichnen (KARRER, WEHRLI und HELFENSTEIN [128]).

identisch, sondern isomer mit Xanthophyll ist, von dem es weit mehr als Lutein in seinen Eigenschaften abweicht. Bei der Verarbeitung von Zea mays betrug die Ausbeute nur 0,1—0,2 g Farbstoff aus 100 kg Maismehl, es stehen jedoch ausgiebigere Rohmaterialien zur Ver-

Sie stellen fest, daß das Maiscarotinoid, Zeaxanthin $C_{40}H_{56}O_2$ genannt, nicht

fügung, da Zeaxanthin namentlich in Samen und Fruchthäuten sehr verbreitet ist. Es kommt meist in Form von Fettsäureestern im Gewebe vor, von denen

das Dipalmitat unter den Namen "Physalien" bekannt wurde (S. 1313).

Die Isolierung von krystallisiertem Zeaxanthin führte bisher zu folgenden Ergebnissen: 1 kg trockene Kelchblätter des *Physalis Alkekengi* und *Ph. Franchetti* liefern 4 g Zeaxanthin, das als Physalien im Gewebe enthalten war (Kuhn und Wiegand [148], Kuhn, WINTERSTEIN und KAUFMANN [156, 157]).

l kg frische Bocksdornbeeren (Lycium halimifolium) geben nach Hydrolyse des Physaliens 0,4—0,5 g Zeaxanthin (Zechmeister und Cholnoky [277]).

1 kg frische Sanddornbeeren (*Hippophaës rhamnoides*): 0,025 g Zeaxanthin (Karrer

und Wehrli [127]). Auch hier kommt Physalien in der Beere vor (Winterstein und EHRENBERG [311]).

1 kg Samen des Spindelbaumes (Evonymus europaeus): 0,2 g Zeaxanthin, das frei vorliegt (Zechmeister und Szilárd [280]; Zechmeister und Tuzson [286]).

Zeaxanthinester sind auch in der Paprikafruchthaut (Capsicum annuum) in kleinen Mengen enthalten. Ferner besteht nach Kuhn, Winterstein und

LEDERER (158) etwa ein Drittel des Eidotterpigments aus Zeaxanthin, dessen Menge durch entsprechende Fütterung gesteigert werden kann. Zeaxanthin

kommt auch in Blüten vor, z. B. in Senecio Doronicum (Karrer und Nott-HAFFT [323]). Mikromethoden zur Trennung von anderen Carotinoiden und zur quantitativen

Bestimmung nach Kuhn und Brockmann (135): S. 1263 u. 1260.

Isolierung.

a) Aus Mais (Karrer, Wehrli und Helfenstein [128]). Je 15 kg grober, stark gelber Maisgrieß wurden fein vermahlen und mit 151 Alkohol im Extraktionsapparat durch fortwährendes Überdestillieren und Abhebern ausgezogen, bis der abfließende Extrakt nur noch schwach gelb war. Man engt auf wenige Liter ein,

versetzt je 1 l Extrakt mit 1 l Benzol und gibt zur dünnflüssigen Lösung in einem Stutzen, unter Umrühren 1 l Wasser zu, wodurch sich das Eiweiß ausscheidet und zusammenballt. Die Masse wird im Koliertuch ausgepreßt, im Scheidetrichter die rote Benzolschicht von der farblosen Schicht getrennt und die filtrierte, mit Natriumsulfat getrocknete Lösung auf dem Dampfbad, später im Vakuum möglichst weit eingeengt. Das zurückbleibende braunrote Öl kocht man 1 Stunde lang im Stickstoffstrom auf dem Wasserbade, unter Rückfluß mit doppeltnormaler methylalkoholischer Kalilauge (0,22 g KOH auf 1 g Öl) und schüttelt nach Zugabe der fünffachen Wassermenge viermal mit je 1/2 Volumen Äther aus (evtl. unter Zusatz von konzentrierter Kochsalzlösung). Die alkalische Schicht verbleibt braunrot. Die mit Natriumsulfat getrocknete ätherische Lösung wurde auf

etwa 750 cm³ eingeengt, filtriert und im Vakuum auf dem Wasserbade vollständig abgedampft. Man kocht die zurückgebliebene, braunrote Masse mit 400 cm³ Ligroin aus, wobei der größere Teil des Farbstoffes ungelöst bleibt. Dieser Rück-

stand ergibt nach Umkrystallisieren aus absolutem Methylalkohol, Auskochen mit Ligroin und nochmaligem Auskrystallisieren den reinen Farbstoff. Aus den Ligroinextrakten kann noch etwas Zeaxanthin gewonnen werden (vgl. im Original).

Ergiebiger sind die Darstellungsverfahren b und c: b) Aus Physalien (nach Kuhn, Winterstein und Kaufmann [157]). Die Lösung von 3 g Physalien in 500 cm³ Äther wird mit 60 cm³ 10 proz. methylalkoholischem Kali unter

1304 L. Zechmeister: Carotinoide höherer Pflanzen (Polyen-Farbstoffe). öfterem Umschütteln 4 Stunden bei Zimmertemperatur stehengelassen und mit 50 cm³

Wasser versetzt. Man verdünnt die abgetrennte, etwas farbstoffhaltige alkoholische Schicht mit 100 cm³ Wasser, stumpft mit verdünnter Schwefelsäure ab und schüttelt zweimal mit je 100 cm3 Äther aus, wobei nahezu aller Farbstoff in den Äther geht. Die mit der Hauptmenge der Ätherlösung vereinigten Ätherauszüge werden sorgfältig, anfangs ohne zu

schütteln, mit Wasser gewaschen, bis die Waschwässer beim Ansäuern keine Palmitinsäure

mehr ausfallen lassen; sodann wäscht man mit ganz verdünnter Essigsäure und schließlich mit Wasser. Beim fortschreitenden Waschen der Ätherschicht beginnt sich Zeaxanthin in glänzenden, schönen Krystallen auszuscheiden. Um ein vorzeitiges Ausfallen zu verhindern, setzt man gegen Ende dem Äther noch etwas Alkohol zu. Ist aller Alkohol aus-

gewaschen, so krystallisieren 0,30 g Zeaxanthin aus. Die angewärmte ätherische Mutterlauge wird kurz über Natriumsulfat getrocknet; über Nacht schieden sich z. B. 0,25 g Zeaxanthin ab. Die ätherische Lösung liefert beim Einengen auf 50 cm³ weitere 0,2 g und schließlich die Mutterlauge davon, nach Behandlung mit Petroläther, noch 0,35 g. Einmaliges Umkrystallisieren aus möglichst wenig Chloroform und absolutem Äther genügt

zur Reinigung. Ausbeute 70 %, die vermutlich noch zu steigern sein wird. c) Direkte Darstellung aus Bocksdornbeeren. Die Häute werden durch Einlegen in Alkohol entwässert, getrocknet, vermahlen und mit Äther perkoliert. Man läßt den Auszug 3 Tage über methylakoholischem Kali stehen, versetzt mit Wasser, wäscht die Oberschicht aus und verdampft die getrocknete Ätherlösung. Der Rückstand wird mit Petroläther angerieben, genutscht und mit Petroläther gewaschen (ZECHMEISTER und CHOL-NOKY [277]).

Beschreibung und Verhalten. (Literatur: KARRER, WEHRLI und HELFEN-STEIN [128], ferner KUHN, WINTERSTEIN und KAUFMANN [157], KUHN und WINTERSTEIN [154], ZECHMEISTER und CHOLNOKY [277]).

Zeaxanthin krystallisiert aus Methylalkohol in gelben, langgestreckten Blättchen, die zu Büscheln vereinigt sein können (Abb. 56, S. 1347). Sie sind frei von Krystallmethanol (Unterschied von Blattxanthophyll), erscheinen an

Kreuzungsstellen nicht gelbrot, sondern nur dunkler mattgelb und zeigen seltener schwalbenschwanzförmige Einkerbungen. Besonders schön krystallisiert der Maisfarbstoff aus Äthylalkohol, in kurzen, dicken, rhombischen Prismen, die an Carotin erinnern. Bei Überschneidungen dicker Individuen kann hier orangerote bis rubinrote Farbe auftreten. Aus Schwefelkohlenstoff scheidet sich Zeaxanthin auf Zusatz von Petroläther in büschelartig angeordneten Nadeln bzw. Prismen aus, die röter erscheinen als Krystalle aus

Methylalkohol. Makroskopisch bildet Zeaxanthin, aus viel Holzgeist umkrystallisiert, ein dunkelziegelrotes, glänzendes, teils verfilztes Krystallpulver. Präparate aus Äthylalkohol sind oft carotinähnlich; sie bestehen aus prachtvoll stahlblau

glänzenden Täfelchen, die ohne optischen Hilfsmittel zu erkennen sind. Rasch aus Alkoholen gefällte Präparate bilden ein ockergelbes Pulver, ohne Metallglanz. Aus Chloroform + Äther erscheinen metallglänzend violette, rautenähnliche Krystalle.

Zeaxanthin ist schwer löslich in Petroläther, Ligroin, Methanol, leichter in Schwefelkohlenstoff, Benzol, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, Pyridin und Essigester. Im allgemeinen ist es schwerer löslich als Blattxanthophyll, nament-

lich in kochendem Methylalkohol (1:1550). Es ist merkwürdig, daß sich 0,1 g Zeaxanthin, die in 5—10 cm³ Eisessig suspendiert ist, auf Zusatz von 5 cm³

Hexan klar löst, obwohl es von Hexan allein nicht aufgenommen wird. — Bei der Entmischungsprobe ist das Verhalten des Zeaxanthins "xanthophyllartig". — Der Schmelzpunkt liegt sehr hoch (207° [korr.]). Im Gegensatz zu den Isomeren

ist Zeaxanthin linksdrehend: $[\alpha]_{\rm C} = -70^{\circ}$ (in Chloroform), $[\alpha]_{\rm Cd} = -55^{\circ}$ (in Essigester).

Die Absorptionsbänder des Zeaxanthins sind gegenüber Lutein und Blattxanthophyll (noch mehr gegen Violaxanthin) nach dem Langwelligen verschoben:

Lutein

Zeaxanthin

2070

517

 $--55^{\circ}$

1:1550

Tabelle 18. Optische Schwerpunkte von Zeaxanthin und Lutein. (Nach Kuhn und Winterstein [154].)

Zeaxanthin

		$\mu\mu$
	517.0	508.0
In Schwefelkohlenstoff	482,0	475,0
	450,0	445,0
	483,0	476,0
In Äthylalkohol	<i>451,5</i>	446,5
	423,5	420,0
Betreffs Breite der Bänder 1 1 CS ₂ , Schichtdicke 20 mm: I. 52	kann folgende Messung orien	atieren: 5 mg Zeaxanthin in
II 491—473 ///		,

In Benzin liegen die optischen Schwerpunkte für Zeaxanthin bei 483,5, $451~\mu\mu$ (Kuhn und Brockmann [135]), in Chloroform bei 494, 462 und $429~\mu\mu$ (EULER, KARRER, KLUSSMANN und MORF [293].

Ergebnisse der lichtelektrischen Photometrie: Kuhn und Smakula (145). Das Verhältnis der Konstanten zum Farbstoff aus Hühnereidotter und zum

Lutein

193°

 $508 \mu\mu$

 $+145^{\circ}$

1:700

Chemische Umwandlungen. Autoxydation. Zeaxanthin oxydiert sich unter Entfärbung an der Luft. Die Anfangsgeschwindigkeit ist kleiner als beim Xanthophyll, erfährt aber

Gesamtfarbstoff

Hühnereidotters

195-196°

509,5

 $+70-90^{\circ}$

1:1000

Lutein geht aus Tabelle 19 hervor. Tabelle 19. Vergleich von Lutein, Eidotterfarbstoff und Zeaxanthin. (Nach Kuhn, Winterstein und Lederer [185].)

Schmelzpunkt (korr.). . . Schwerpunkt des I. Bandes in CS,

 $[\alpha]_{\mathrm{cd}}^{18}$ in Essigester

Löslichkeit in siedendem Methanol.

später eine namhafte Beschleunigung. und Helfenstein (128):	In luftgefüll	tem Exsiccator:	fanden K	ARRER, W	EHRLI
Tage	5 10	20 40	70	110	120
Gewichtszuwachs (%)	0,2 1,15	6,5 25,1	33,3	36,7	36,7
Additionsreaktionen. Zeaxanthi	n besitzt ein	den Blattcaro	tinoiden	analoges	unge-
sättigtes System. Wie jene addiert					
8 O-Atome auf und bindet in Chlorof	form 8 Mole B	rom. Die von F	CUHN, WI	NTERSTE	n und
Kaufmann (157) durchgeführte kataly					
das auch bei der Hydrolyse von Perl	hydro-physalie	en entsteht (vgl.	auch ZE	CHMEISTE	er und
Cholnoky [277]). Farbloses, dickes (Öl oder teils l	crystallisierte M	asse. Im	Gegensat	z zum

Xanthophyllderivat linksdrehend: $[\alpha]_{\rm C} = -24,5^{\circ}$ (in Chloroform). Energische Oxydation mit Permanganat ergab nach vorangegangener Ozonisierung die Anwesenheit von sechs Methylseitenketten (ausgeführt mit Physalien, von Kuhn, Winter-STEIN und KAUFMANN [157]). KARRER, WEHRLI und HELFENSTEIN (128) fanden, daß die Oxydation des Zeaxanthins mit Ozon kein Aceton liefert; der Farbstoff schließt sich somit

auch hier den Blattcarotinoiden an. Die Oxydation mit kaltem Permanganat, nach vorangegangener Ozonisierung, ergibt α , α -Dimethylbernsteinsäure (vgl. die Vorschrift bei Karrer, HELFENSTEIN, WEHRLI und WETTSTEIN [106]), s. auch S. 1273.

Ester des Zeaxanthins. Wie mehrfach erwähnt, liegt im Physalien der natürliche Dipalmitinsäureester des Zeaxanthins vor, von der Zusammensetzung C₁₅H₃₁·COO·C₄₀H₅₄·OOC·C₁₅H₃₁ (Schmelzpunkt 98°). Nach Kuhn, Winter-

STEIN und Kaufmann (157) läßt sich die Synthese solcher Gebilde, ausgehend von Zeaxanthin mit Hilfe von Säurechloriden, in Pyridin durchführen (vgl. S. 1315).

Diese synthetischen Farbwachse krystallisieren in Formen, die an Physalien erinnern. Weitere Ester: Karrer und Notthafft (323).

Über die Konstitution der Xanthophylle $C_{40}H_{56}O_2$. Durch ihre empirische Formel $C_{40}H_{56}O_2$ und durch ihr ganzes Verhalten erweisen sich diese sauerstoffhaltigen Polyene als nahe verwandt mit Carotin. Sie addieren bei der katalytischen Hydrierung 11 Mol. Wasserstoff, sie müssen daher, wie Carotin, zwei Ringsysteme enthalten. Auch die Reak-

tionen mit Benzopersäure, Brom in Chloroform usw. sind übereinstimmend (Kuhn, Winter-STEIN und KAUFMANN [157]; ZECHMEISTER und TUZSON [282]; ZECHMEISTER und CHOL-

NOKY [277]; PUMMERER, REBMANN und REINDEL [205]). Die strukturelle Klärung der Xanthophylle umfaßt also zwei Aufgaben, nämlich die

Feststellung der zugrunde liegenden Carotinformel und die des Verhältnisses der Xanthophylle dazu. Aus einer Arbeit von Karrer, Helfenstein und Wehrli (104) ist bekanntgeworden, daß beide O-Atome als Hydroxyle vorliegen, daß also die Xanthophylle C40H 55O2 zweiwertige Alkohole sind. In eine neue Phase ist auch das Xanthophyllproblem durch die Zerlegung des Carotins in zwei Komponenten getreten. Auf S. 1284 wurde erwähnt, daß im Gesamtkohlenwasserstoff

ein stark rechtsdrehendes α -Carotin und ein inaktives β -Carotin vorkommen. Endgültig ist ihr gegenseitiges Strukturverhältnis noch nicht geklärt, und man kann auch derzeit nicht sagen, ob jedem von ihnen eine natürliche Xanthophyllart entspricht. Denkbar wäre z. B., daß Lutein ein Dioxy-α-Carotin, Zeaxanthin aber Dioxy-β-Carotin ist¹. Es muß übrigens betont werden, daß theoretisch sehr viele Dioxy-carotine existieren könnten, da sowohl die Lage der Doppelbindungen als auch die Stellung der Hydroxylgruppen variieren kann und zudem reichliche Möglichkeit für Cis-trans-isomerie vorliegt. Wie so oft, scheint aber

die Natur auch hier nur wenige Kombinationen zu bevorzugen.

Die bisherigen Abbauversuche (Karrer, Wehrli und Helfenstein [128], teils mit Wettstein [106]; Karrer, Helfenstein, Wehrli, Pieper und Morf [105]; Nilsson und Karrer [188]) ergaben ein recht einheitliches Bild. Sowohl Blattxanthophyll als auch Lutein und Zeaxanthin liefern beim oxydativen Abbau, wie Carotin, Dimethylmalonsäure und α, α -Dimethylbernsteinsäure, während α, α -Dimethylglutarsäure, die als dritte Carbonsäure beim Carotinabbau auftritt, hier fehlt. Beide Ringe sind also in den Xanthophyllen derart durch Hydroxylgruppen substituiert, daß die Bildungsmöglichkeit von Dimethylglutarsäure entfällt. Die optische Aktivität des Xanthophylls aus Blättern ist nicht allein durch die Anwesenheit der Hydroxyle bedingt, sondern man erhält einen schwach rechtsdrehenden Kohlenwasserstoff, wenn die OH-Gruppen durch Brom ersetzt und die Halogenatome reduktiv entfernt werden. Auf Grund der gegenwärtig vorliegenden Daten stellen Nilsson und Karrer (188) folgende Formeln zur Diskussion:

=CH-CH=C-CH=CH-C₉H₁₄OH CH_3 3-Xanthophyll (NILSSON und KARRER). HO·CH, C·CH₃ CH₃ CH₃ $-CH=CH-C=CH-CH=C_0H_{15}OH$ α-Xanthophyll (NILSSON und KARRER). CH3 ¹ In einer neuen Arbeit haben Karrer, Morf, Krauss und Zubrys (298) das Zeaxanthin (aus Physalis) zu einem optisch inaktiven Kohlenwasserstoff abgebaut. Dies erlaubt die Schlußfolgerung, daß das Zeaxanthin ein Derivat des optisch inaktiven β -Carotins ist. Wie die

genannten Forscher betonen, sind die Beziehungen des Zeaxanthins zum Blattxanthophyll

damit noch nicht vollständig geklärt (Näheres im Original).

Xanthophyllartige Farbstoffe mit 4 und 6 Sauerstoffatomen. Während Xanthophyll $C_{40}H_{56}O_2$ und Fucoxanthin $C_{40}H_{56}O_6$ seit längerer Zeit bekannt sind, wurden neuerdings zwei Carotinoide von der Zusammensetzung C40H56O4 isoliert: Violaxanthin und Taraxanthin (Kuhn und Winterstein [154], Kuhn und LEDERER [140]). Es ergibt sich also die schöne Reihe:

> C₄₀H₅₆ Carotin C₄₀H₅₆O₂ Xanthophyll, Lutein, Zeaxanthin C40H56O4 Violaxanthin, Taraxanthin C₄₀H₅₆O₆ Fucoxanthin

Wie ersichtlich, sind stets eine gerade Anzahl von Sauerstoffatomen in das Farbstoffmolekül eingetreten, was sicherlich nicht auf Zufall beruhen kann, dessen Bedeutung aber noch nicht klar liegt.

f) Violaxanthin.

(Bruttoformel C40H56O4, Konstitutionsformel unbekannt.)

In den Blütenblättern des gelben Stiefmütterchens (Viola tricolor) ist nach Kuhn und Winterstein (154) neben Quercitrin ein Farbwachs enthalten, dessen Verseifung Violaxanthin liefert. Violaxanthin kommt neben

Xanthophyllen auch in anderen Blüten (Calendula officinalis: Zechmeister und Cholnoky [278], Tragopogon pratensis, Laburnum, Sinapis officinalis: KARRER und Notthafft [323]), sowie in grünen Blättern vor (Aesculus hippocastanum: Kuhn, Winterstein und Lederer [158]). Es ist offenbar mit dem von Tswett als β-Xanthophyll bezeichneten, aber nicht isolierten Farbstoff

identisch.

Nachweis. Das auffallendste Kennzeichen des Violaxanthins ist seine blaue Farbenreaktion mit Salzsäure, welche von Xanthophyllen im engeren Sinne nicht gegeben wird, wohl aber von Fucoxanthin und Capsanthin.

Daß die Reaktion nicht allein durch die große Anzahl von Sauerstoffatomen bedingt

ist, zeigt das negative Verhalten des isomeren Taraxanthins C₄₀H₅₆O₄ (S. 1309). Man führe die Probe mit verseiften Extrakten aus, da das Farbwachs des Violaxanthins die Reaktion nicht gibt und wende stets Äther als Lösungsmittel an. 18 proz. Salzsäure nimmt aus Äther nichts auf, 19 proz. läßt nach einiger Zeit eine schwache Blaufärbung an der Grenzschicht erkennen, 20,5 proz. Säure bläut die Grenzschicht sofort, stärkere Salzsäuren färben sich momentan blau¹. — Andere Farbenreaktionen s. unten. — Charakteristisch ist auch das Spektrum: der erste Schwerpunkt ist in Schwefelkohlenstoff gegen Zeaxanthin um 16,5 $\mu\mu$, gegen Lutein um 7,5 $\mu\mu$ nach dem Kurzwelligen verschoben (Tabelle 21, S. 1309).

Mikrochemische Bestimmung und Trennung von anderen Carotinoiden

nach Kuhn und Brockmann (135): S. 1260 u. 1263. Isolierung. Die Blüten, die fast keine "Augen" (Anthocyan) besaßen, von

Stengeln und Kelchen befreit und getrocknet waren, wurden fein vermahlen; 8000 Blüten lieferten 400 g Trockenpulver. Man hat je 100 g davon mit 600 cm³ Petroläther (Siedepunkt 30-50°) bei Zimmertemperatur, unter CO, 3 Tage lang aufbewahrt. Dann wurde abgesaugt, mit 200 cm3 Petroläther nachgewaschen und nochmals mit 400 cm³ Petroläther stehen gelassen. Das erschöpfte Pulver ist von Quercitrin gelb gefärbt. Die Auszüge enthalten Ester des Violaxanthins, die man durch Einengen auf 10 cm³ und fällen mit 40 cm³ Methanol als ein bald erstarrendes Öl gewinnen kann.

¹ Dieselbe Reaktion gibt das Xanthophyll der Orangenschale (Citrus aurantium; VERMAST [247] sowie ZECHMEISTER und Tuzson [287]).

Die vereinigten Lösungen in Petroläther (aus 100 g Blütenmehl) versetzt man mit 10 cm³ 10 proz. Natriumäthylat und 20 cm³ 99 proz. Alkohol. Sollte dabei Entmischung stattfinden, so gibt man noch absoluten Alkohol zu, bis die Lösung homogen geworden ist. Unter Stickstoff läßt man über Nacht stehen und überzeugt sich durch Entmischen einer Probe mit 1 Tropfen Wasser, daß die Verseifung vollständig ist. Man entmischt dann durch Zugabe von 20 cm³ 90 proz. Methanol und vervollständigt die Entmischung, indem man noch dreimal mit je 10 cm³ 90 proz. Methanol durchschüttelt. Die vereinigten alkoholischen Auszüge werden dreimal mit je 50 cm³ Petroläther extrahiert, wobei eine kleine Menge des Violaxanthins in den Kohlenwasserstoff übergeht. Diese wird daraus durch zweimaliges Entmischen mit je 5 cm³

Die gesammelten alkoholischen Lösungen (80—90 cm³) überschichtet man im Scheidetrichter mit 50 cm³ Petroläther (Siedepunkt 60—70°) und gibt unter Schütteln bis zur milchigen Trübung Wasser zu. Unter starkem Schütteln fährt man mit der Zugabe von Wasser nunmehr tropfenweise fort, bis sich die in der Grenzschicht ausfallenden Krystalle nicht mehr vermehren oder anfangen harzig zu werden. Nach einigem Stehen wird abgesaugt und mit Petroläther (Siedepunkt 60—70°) nachgewaschen. Der Farbstoff wird noch feucht in ca. 5 cm³ Methanol und 20 cm³ Äther gelöst. Nach dem Filtrieren dampft man vorsichtig ein, bis in der Wärme die

90 proz. Methanol gewonnen.

abgesaugt und mit Petroläther (Siedepunkt 60—70°) nachgewaschen. Der Farbstoff wird noch feucht in ca. 5 cm³ Methanol und 20 cm³ Äther gelöst. Nach dem Filtrieren dampft man vorsichtig ein, bis in der Wärme die Krystallisation eben beginnt. Beim Erkalten scheiden sich etwa 50 mg Violaxanthin aus, die bei 194° und nach Umkrystallisation aus Methanol oder Schwefelkohlenstoff bei 198—199° (korr.) schmelzen. Aus der Mutterlauge lassen sich noch weitere 20 mg gewinnen. Ausbeute: 0,05—0,07°/o des trockenen Blütenpulvers.

Beschreibung. Aus Methanol: braungelbe, an beiden Seiten abgeschrägte

Prismen von monoklinem Habitus, ohne Metallglanz, ohne Krystallmethylalkohol. Unter dem Mikroskop erscheinen die Kreuzungsstellen dunkler, nicht feurigrot, an den Enden fehlen schwalbenschwanzförmige Einkerbungen. Die Krystalle erinnern weit mehr an Zeaxanthin als an Lutein. Die Strichfarbe auf weißem Ton stimmt mit derjenigen der genannten Xanthophylle überein. Besonders schön, in $^{1}/_{2}$ em langen, glänzenden rötlichbraunen Spießen krystallisiert Violaxanthin beim langsamen Erkalten aus Schwefelkohlenstoff. Auch eine Mischung von wenig Äther und Methanol ist sehr geeignet. Schmelzpunkt 199—199,5° (korr., unter Zersetzung)¹. Violaxanthin dreht nach rechts, aber viel schwächer als Lutein: $[\alpha]_{\rm Cd}^{20} = +35°$ (in Chloroform). Farbenreaktionen. In konzentrierter Schwefelsäure löst sich Violaxanthin mit tief-

vgl. im Original.

In der Entmischung zwischen wäßrigem Methylalkohol und Petroläther nimmt Violaxanthin eine Mittelstellung zwischen Lutein und Fucoxanthin ein. 10 cm³ gleich konzentrierte Lösungen in Äther-Petroläther (1:1) wurden viermal mit je 2 cm³ 70proz. Methanol ausgeschüttelt, wobei ca. doppelt soviel Violaxanthin als Lutein in die Unterschicht ging. Die beiden alkoholischen Lösungen wurden mit 5 cm³ Äther-

indigoblauer, in konzentrierter Ameisensäure mit tiefblauer, in kaltem Eisessig langsam mit grasgrüner Farbe (Lutein bleibt auch in heißem Eisessig gelb). Die ätherische Lösung wird durch Pikrinsäure in Äther nach etwa 2 Minuten oliv, nach 5 Minuten beständig grasgrün (Lutein gibt in 24 Stunden keine Farbreaktion mit Pikrinsäure). Das Verhalten gegen Salzsäure wurde oben besprochen; für weitere Farbenreaktionen

Petroläther geschüttelt: Lutein ging quantitativ, Violaxanthin nur zum Teil in die obere Schicht.

Tabelle 20 zeigt, daß Violaxanthin in manchen Eigenschaften zwischen Lutein und Fucoxanthin steht.

¹ Karrer und Morf (117) geben einen um 80 höheren Schmelzpunkt an.

Tabelle 20. Vergleich von Lutein, Violaxanthin und Fucoxanthin. (Nach Kuhn und Winterstein [154]).

	Lutein C ₄₀ H ₅₆ O ₂	Violaxanthin C40H56O4	Fucoxanthin C40H56O6			
Löslichkeit in siedendem Methanol	1:700	1:400	1:60			
Petroläther	alles oben keine Reaktion keine Reaktion unverändert	teils oben Salzbildung Blaufärbung unverändert	fast alles unten Salzbildung Blaufärbung stark verändert			
Spektrum. In bezug auf die Absorptionsbänder geht das Verhältnis zu Zea- xanthin und Lutein (aus Tagetes) aus Tabelle 21 hervor, die optische Schwer- punkte enthält. Die Bänder des Violaxanthins sind besonders scharf.						

Tabelle 21. Vergleich der Absorptionsspektren von Zeaxanthin, Lutein und

Violaxanthin. (Optische Schwerpunkte in 1-mm-Cuvetten, unter Verwendung von Kupferoxydammoniak als Blaufilter bestimmt; nach Kuhn und Winterstein [154].)

	Zeaxanthin	Lutein	Violaxanthin
	μμ	$\mu\mu$	$\mu \mu$
In Schwefelkohlenstoff	517,0	508,0	500,5
	482,0	475,0	469,0
	450,0	445,0	440,0
In Äthylalkohol	483,0	476,0	471,5
	451,5	446,5	442,5
	423,5	420,0	417,5

Spektren in Chloroform, Methanol: vgl. im Original. In Benzin betragen die Wellenlängen für die Schwerpunkte des Violaxanthins: 472, 443 µµ (KUHN und Brockmann [135]). Chemisches Verhalten und Konstitution. Die katalytische Hydrierung zeigt

elf Doppelbindungen an. Der Perhydrokörper ist ein farbloses, zähes, linksdrehendes Öl. Die Sauerstoffatome müssen zumindest teilweise, wie im Xanthophyll-

molekül, als OH-Gruppen vorliegen, um die Veresterung mit Fettsäuren erklären zu können. Nach dem Ergebnis der Zerewitinoff-Bestimmung scheinen alle 4 O-Atome Hydroxylen anzugehören (Kuhn und Winterstein [154]); in den Versuchen von KARRER und Morf (117) konnten auf diesem Wege nur drei

aktive Wasserstoffatome nachgewiesen werden. Nach den letztgenannten Autoren liefert Violaxanthin beim Abbau mit Permanganat wie Xanthophyll, Zeaxanthin und α -Carotin, α , α -Dimethylbernsteinsäure $\mathrm{HOOC}\cdot\mathrm{CH_2}\cdot\mathrm{C(CH_3)_2}\cdot\mathrm{COOH}$ und enthält wahrscheinlich, wie jene, ein Ringsystem nach stehender Form: CH_3-C-CH_3

 CH_2 C-CH=...

HO·CH C-CH3

2) Taraxanthin.

(Bruttoformel C₄₀H₅₆O₄, Konstitutionsformel unbekannt.)

Dieses Isomere des Violaxanthins (s. oben) wurde von Kuhn und Lederer (140) in den Löwenzahnblüten (Taraxacum officinale) entdeckt, die auch Xantho-

im Gewebe. Gleichfalls als Ester ist Taraxanthin in den Blüten des Huflattichs (Tussilago farfara) enthalten und wurde von Karrer und Morf (322) daraus isoliert. Mikrochemische Bestimmung und Trennung des Taraxanthins von anderen

phyll von der Zusammensetzung $C_{40}H_{56}O_2$ enthalten (Karrer und Salomon[124]). PALMER ([196], S. 70) hat neben viel Carotin mindestens drei Xanthophyllkomponenten spektroskopisch nachgewiesen. Wahrscheinlich liegt auch Violaxanthin vor. Alle diese Farbstoffe sind verestert und bilden ein Polyenwachs

Carotinoiden nach Kuhn und Brockmann (135): S. 1260 und 1263. Isolierung. Bei der verwickelten Zusammensetzung des Gesamtxanthophylls

im Löwenzahn gelingt es nicht, die einzelnen Komponenten durch Krystallisationsmethoden zu trennen. Es wurde daher a) ein krystallisiertes Xanthophyll-

gemisch (im weiteren Sinne) isoliert und sodann b) dasselbe mit Hilfe der Adsorptionsmethode zerlegt: a) Die Droge (15000 Blüten ohne Kelche, getrocknet und gemahlen = 850 g) wurde mit einem Gemisch von je 2 1 Aceton und Petroläther (Siedepunkt 30-50°) unter CO₂, bei

Zimmertemperatur extrahiert (3 Tage), nachgewaschen und das Filtrat mit Wasser ent-mischt, wobei aller Farbstoff in die obere Schicht ging. Die letztere hat man von Aceton durch Auswaschen befreit und dann mit 90 proz. Methanol durchgeschüttelt, schließlich mit 100 cm³ 5 proz. alkoholischem Kali und 200 cm³ absolutem Alkohol versetzt und 4 Stunden geschüttelt. Bei der Entmischung durch Wasser ging ein Teil der Farbstoffe in die Unterschicht. Der Rest wurde durch Wiederholung der Hydrolyse (14 Stunden)

und durch Zusatz von Wasser den Farbstoff zusammen mit viel Farblosem gefällt. Durch Krystallisation aus Methanol ließ sich ein Teil der Begleitstoffe entfernen. Der in der Mutterlauge enthaltene Farbstoff wurde, nach Überschichten mit Benzin, durch Wasser erneut in der Grenzschicht ausgefällt. Bei der Behandlung mit Aceton blieb die Hauptmenge der Begleitstoffe ungelöst. Die Acetonlösung wurde verdampft, der Farbstoff zwischen Methanol-Petroläther entmischt, ausgefällt und aus Äther-Methanol umkrystallisiert. Ausbeute:

Die erste alkoholische Lösung hat man mit Benzin (Siedepunkt 70—80°) überschichtet

in freies Xanthophyll verwandelt.

10 mg. Glitzernde Prismen, Schmelzpunkt 179—180° (korr.).

Die zweite alkoholische Lösung war viel ärmer an Begleitstoffen und lieferte nach Überschichten mit Benzin auf Zusatz von Wasser 250 mg Xanthophyll. Nach Umscheidung

 $C_{40}H_{56}O_2$ und $C_{40}H_{56}O_4$ lieferten.

aus Methanol ergab die Mutterlauge 155 mg glänzende Prismen, die Analysenwerte zwischen b) Je 40 mg Farbstoff wurden in 25 cm³ Benzol und 75 cm³ Benzin gelöst und durch eine Säule von Calciumcarbonat (Durchmesser 10 cm, Höhe

15 cm) gesaugt. Es wurde mit 2 l Lösungsmittelgemisch nachgewaschen und die 10 cm tiefe Farbschicht in 5 Zonen zerlegt, die nach dem Eluieren

mit Methanol in der Reihenfolge von oben nach unten folgende Schwerpunkte (in CS₂) ergaben: I. 502, 472 $\mu\mu$; II. 502, 469 $\mu\mu$; III. 504, 471 $\mu\mu$; IV. 507, 474 µµ; V. 508, 475 µµ. Der Farbstoff der Zonen I und II wurde vereinigt und unter Benzin durch Wasser ausgefällt. Nach dem Trocknen wurde in 25 cm³ Benzol und 75 cm³ Benzin gelöst und der Adsorptionsversuch wiederholt. Die nun erhaltenen Farbzonen II—V wurden mit Methanol eluiert, vereinigt, unter Benzin mit Wasser gefällt und aus Methanol umkrystallisiert. Ausbeute 40 mg Taraxanthin aus 200 mg krystallisiertem Xanthophyllgemisch

(Kuhn und Lederer [140]). Eigenschaften und Verhalten. Kupfrig glänzende, abgeschrägte, feine Prismen. Schmelzpunkt 184,5—185,5° (korr.). Stark rechtsdrehend: $[\alpha]_{cd}^{24} = +200$ °. Die Löslichkeit ist dem Violaxanthin sehr ähnlich, ebenso auch die Farbe. Wesent-

liche Unterschiede bestehen jedoch im Schmelzpunkt, Drehvermögen und Basizität, während die Absorptionsspektren überraschend zusammenfallen (Tabelle 22):

Schwerpunkte

Tabelle 22. Vergleich von Taraxanthin und Violaxanthin.

Schmelzpunkt,

 $[\alpha]_{Cd}$ in

	Schmelzpunkt, korr.	Essigester	25 proz. $HCl + Farbstoff$ in $Ather$	Schwerpunkte (in CS ₂)
Taraxanthin	184—1850	+2000	keine Reaktion	501, 469, 441 500 5 469 0 440

Schwerpunkte in Benzin für beide Farbstoffe: 472, 443 µµ (KUHN und BROCK-

MANN [135]). In Übereinstimmung mit Violaxanthin, nimmt Taraxanthin 11 Mol. Wasser-

stoff bei der katalytischen Hydrierung auf und ergibt bei der Bestimmung nach ZEREWITINOFF 4 OH-Gruppen.

Nach Kuhn und Lederer (140) ist die Isomerie von Taraxanthin und Violaxanthin von anderer Art als die von Lutein und Zeaxanthin. Die letzteren sind in ihren Absorptionsspektren deutlich verschieden, wonach das System konjugierter Doppelbindungen Unter-schiede aufweisen dürfte. Die beiden Xanthophylle mit vier Sauerstoffatomen zeigen dagegen nahezu übereinstimmende Spektren, so daß sie sich vermutlich nur durch die Stellung der Hydroxylgruppen unterscheiden. Ungleich gestellte Hydroxyle würden die Unterschiede im Drehungsvermögen und das abweichende Verhalten gegen Salzsäure erklären.

h) Anhang: Rhodoxanthin und verwandte Farbstoffe.

Als "Rhodoxanthin" oder "rotes Xanthophyll" wird ein carotinoider Farbstoff bezeichnet und als ein Xanthophyllisomeres angesprochen. Monteverde und Lubimenko (182) fanden es in Blattauszügen von Selaginella, Taxus, Potamogeton, Gnetum usw. vor, Tswett (243) in Winternadeln von Coniferen ("Thujorhodin"). Die Absorptionsbänder sind in CS_2 , verglichen mit Xanthophyll verschoben. Ähnliche Beobachtungen haben auch andere Autoren gemacht (Prat [203]). Lipmaa (170) bestätigt die Anwesenheit von Rhodoxanthin in einer weiteren Reihe von Pflanzen und gibt Trennungsverfahren von Xanthophyll an, namentlich unter Anwendung von Calciumcarbonat als Adsorbens. Der Farbstoff wird als eine in der Durchsicht schwarz erscheinende, glänzende, rotbraune krystallisierte Substanz beschrieben, die wenig autoxydabel ist und mit Alkali in Verbindung eingeht. Eine Isomerie mit Xanthophyll lehnt LIPMAA ab und hält sein Rhodoxanthin für ein sauerstoffreicheres Carotinoid, etwa von der Art des Fucoxanthins. — Vor einigen Jahren hat auch Kylin (161, 162), in dessen Arbeiten die Literatur kritisch besprochen ist, mittels der capillaranalytischen Methode einen in vielen grünen Blättern untergeordnet vorkommenden roten Farbstoff ("Phyllorhodin") nachgewiesen, den er mit den Präparaten von Monteverde und Lubimenko (181, 182) oder von Lipmaa (167-170) nicht für identisch ansieht. Die capillaranalytischen Versuche Kylins deuten auf die Anwesenheit von vier Carotinoiden in grünen Pflanzenteilen hin: Carotin, Xanthophyll, Phyllorhodin und Phylloxanthin, von denen die drei letzteren Xanthophyllarten sind.

Dieses ganze Gebiet muß noch als chemisch ungeklärt bezeichnet werden, da es an analytischen Daten fehlt, welche die Einheitlichkeit und Reinheit der Präparate gewährleisten würden. Insbesondere ist es zweifelhaft, ob und in welchen Fällen eine Isomerie mit Xanthophyll C₄₀H₅₆O₂ besteht. Auch das Verhältnis zu Violaxanthin und Taraxanthin (s. oben) bleibt noch zu klären.

i) Fucoxanthin.

(Bruttoformel C₄₀H₅₆O₆, Konstitutionsformel unbekannt.) (Vgl. auch den Abschnitt "Algenfarbstoffe".)

Das Phäophyceen-carotinoid Fucoxanthin scheint in höheren Pflanzen nicht vorzukommen und wird im Abschnitt "Algenfarbstoffe" abgehandelt. Dortselbst werden auch die Methoden von Willstätter und Page (261) geschildert, denen man die erste erfolgreiche chemische Behandlung des Braunalgenfarbstoffes verdankt (Isolierung, Nachweis, Bestimmung neben Chlorophyll, Carotin und Xanthophyll, Beschreibung, empirische Formel). Andererseits hat aber die neueste Erforschung der Pflanzenpolyene so nahe (zum Teil schon von Will-STÄTTER und PAGE [261] vermutete) Beziehungen zwischen Fucoxanthin und den übrigen Carotinen aufgedeckt, daß es erwünscht ist, den interessanten Braun-

algenfarbstoff auch im Zusammenhang mit den Carotinoiden höherer Pflanzen, von diesem Gesichtspunkte aus zu besprechen.

Es wäre von bedeutendem pflanzenphysiologischem Interesse, könnte man diese Beziehungen durch genaue Strukturformeln belegen. Erst dann wäre ersichtlich, wie der Weg der natürlichen Polyensynthese unter den speziellen Lebensbedingungen der Braunalgen von dem "normalen" der höheren Landpflanzen abzweigt. Ein Schritt in dieser Richtung ist die sichere Einordnung des Algen-

carotinoids in die Reihe: Carotin $C_{40}H_{56} \longrightarrow Xanthophyll C_{40}H_{56}O_2 \longrightarrow Violaxanthin C_{40}H_{56}O_4 \longrightarrow$

 $\begin{array}{c} \text{Catothi} \quad C_{40} \Pi_{56} \\ \text{Fucoxanthin} \quad C_{40} \Pi_{56} O_6. \end{array}$

Fucoxanthin ist ein schön krystallisierter Farbstoff (Tafel II) vom Schmelzpunkt 159,5—160,5° (korr.), das nach rechts dreht: $[\alpha]_{\rm C}^{18} = +72,5° (\pm 9°, {\rm in Chloroform}; {\rm Karrer}, {\rm Helfenstein}, {\rm Wehrli}, {\rm Pieper und Morf}$ [105]). Spek-

I. $486-469 \mu\mu$; II. $455-440 \mu\mu$; III. $440 \mu\mu$.

trum (5 mg in 1 l Alkohol, Schichtdicke 5 mm):

Absorptionsmaxima in Chloroform: 492 und 457 μμ (EULER, KARRER, KLUSSMANN and MORE [293])

und Morf [293]).

Die auffallendste chemische Eigenschaft des Fucoxanthins wird von Willstätter

und Page (261) wie folgt beschrieben (1914): "Die verschiedenen Carotinoide geben die bekannte tiefblaue Farbreaktion nur mit konzentrierter Schwefelsäure. Das Fucoxanthin allein besitzt viel bedeutendere basische Eigenschaften, welche in der Bildung von Oxoniumsalzen zutage treten. Es reagiert so wie ein schwächeres Amin mit Mineralsäure, von 30 proz. Salzsäure z. B. wird die ätherische Lösung sofort entfärbt, und die saure Schicht wird prachtvoll blauviolett, in großer Verdünnung himmelblau. Dabei entsteht ein be-

ständiges Farbsalz, welches vier Åtome Chlor enthält..." Diese Sonderstellung des Fuccxanthins besteht heute nicht mehr. Auch Capsanthin $C_{35}H_{50}O_3$ zeigt dieselben Erscheinungen und was interessanter ist, wurde ein ganz ähnliches Verhalten an dem Violaxanthin $C_{40}H_{56}O_4$ beobachtet (Kuhn und Winterstein [154]). Auf welchem konstitutionellen Merkmal diese Basizität beruht, ist unbekannt; Willstätter und Page (261) haben Pyronringe im Braunalgen-carotinoid vermutet.

Daß die Häufung der Sauerstoffatome allein nicht genügt, zeigt der vollständige Mangel von basischen Eigenschaften des mit Violaxanthin isomeren Taraxanthins $C_{40}H_{56}O_4$ (Kuhn und Lederer [140]).

Unterscheidung von Fucoxanthin und Violaxanthin S. 1308—1309.

Neuerdings haben Karrer, Helfenstein, Wehrli, Pieper und Morf (105)

das Studium des Fucoxanthins (aus Fucus vesiculosus) wieder aufgenommen. Nach ihren Analysen lautet die Bruttoformel nicht $C_{40}H_{54}O_6$, sondern $C_{40}H_{56}O_6$. Dadurch wird der Zusammenhang mit Carotin und Xanthophyll noch enger, für die Bindungsweise des Sauerstoffs sagt allerdings auch die neue Formel zunächst nichts aus. Bestimmungen nach Zerewittnoff zeigen aber, daß mindestens 4 O-Atome als Hydroxyle vorliegen; möglicherweise haben 1—2 Sauerstoffatome keinen Hydroxylcharakter. Durch katalytische Hydrierung ließen sich zehn Doppelbindungen nachweisen.

Auch der Abbau mit Permanganat ergab eine nahe konstitutionelle Verwandtschaft mit den Blattcarotinoiden. Es wurden nämlich Essigsäure (4,5 Mole) und Dimethyl-malonsäure isoliert (α , α -Dimethyl-bernsteinsäure, das aus Xanthophyllen erhalten wird, fehlt unter den Abbauprodukten). Zusammenfassend läßt sich sagen, daß nunmehr die baldige Klärung der Fucoxanthinstruktur und der Beziehungen zu Carotin und Xanthophyll erhofft werden kann.

Vereinfachte Isolierung von Fucoxanthin aus Braunalgen nach Karrer, Helfenstein, Wehrli, Pieper und Morf (105). 15 kg in der Fleischhackmaschine zerkleinerte, lufttrockene Algen wurden mit 22 l 90 proz. Alkohol nach mehrmaligem Umrühren über Nacht stehen gelassen und auf Koliertuch abgenutscht. Die Lösung hat man in zwei Portionen nacheinander in 31 Petroläther gegossen, durchgeschüttelt und mit 11 Wasser verdünnt. Nach vier-

stündigem Stehen befand sich der größte Teil des Chlorophylls im Petroläther,

während die alkoholische Unterschicht rein braun gefärbt war. Zur vollständigen Abtrennung des Chlorophylls hat man nochmals mit 3 l Petroläther ausgeschüttelt. Nun wurde die alkoholische Lösung mit 1,5 Volumen destilliertem Wasser gut vermischt, zum Abschluß der Luft mit wenig Petroläther überschichtet und

24 Stunden stehengelassen. Der größte Teil des Fucoxanthins hat sich an der Oberfläche als brauner Niederschlag angesammelt und der kaum gefärbte untenstehende Flüssigkeitsanteil konnte abgelassen werden. Jetzt hat man abgenutscht, das Roh-fucoxanthin in warmem Methylalkohol gelöst und mit 1 Volumen Wasser gefällt. Es wurde in möglichst wenig siedendem Methylalkohol aufgenommen und die Lösung heiß filtriert. Nach dem Erkalten schied sich ein beträchtlicher Teil des prachtvoll krystallisierten Farbstoffes aus. Der Rest wurde durch Zusatz von wenig Wasser nach zwölfstündigem Aufbewahren im Eisschrank abgeschieden. Der letztere Anteil bedarf weiterer Krystallisation aus absolutem Methanol.

jeweils mit Petroläther zu überschichten.

Reinausbeute 2 g. Für die Analyse krystallisiert man aus Äther + Petroläther um. Es ist zweckmäßig, alkoholisch-wäßrige Lösungen zum Abschluß der Luft

E. Natürliche Ester von Carotinoiden im engeren Sinne (Farbwachse).

In diese Gruppe gehören: Physalien (Zeaxanthin-dipalmitinsäureester) und Helenien (Lutein-dipalmitinsäureester).

a) Physalien.
(Zeaxanthin-dipalmitinsäure-ester.)

(Bruttoformel $C_{72}H_{116}O_4$, und zwar $C_{15}H_{31}\cdot COO\cdot C_{40}H_{54}\cdot OOC\cdot C_{15}H_{31}$, Konstitutionsformel unbekannt.)

Vorkommen und Bildung. Dieses merkwürdige Carotinoid wurde von KUHN und WIEGAND (148) in der Judenkirsche (*Physalis Alkekengi* und *Ph. Franchetti*, chinesische Laternen) entdeckt und später auch in den Beeren des Bocksdorns (*Lucium halimitalium*) aufgefunden (Zechweiseren und Cholnory [276, 277])

chinesische Laternen) entdeckt und später auch in den Beeren des Bocksdorns (Lycium halimifolium) aufgefunden (Zechmeister und Cholnoky [276, 277]). Daß ein besonderer Farbstoff in diesen Pflanzen vorkommt, haben schon capillaranalytische Versuche von Kylin (162) wahrscheinlich gemacht. Dasselbe Pigment ist auch in den Beeren von Lycium barbaratum, Solanum Hendersonii, Hypophaea rhamnoides und Asparagus officinalis (Spargelbeeren) enthalten (Winterstein

und Ehrenberg [311]).
Der Farbstoffgehalt der roten Physalis-Kelchblätter beträgt 0,9—1,8% des Trockengewichtes. Die Beeren enthalten dasselbe Pigment und zwar nur in der Schale. Aus der frischen Frucht konnten 0,05% Physalien gewonnen werden, während 1 kg getrocknete Kelchblätter z. B. 12 g krystallisierten Farbstoff er-

während 1 kg getrocknete Kelchblätter z. B. 12 g krystallisierten Farbstoff ergeben. Aus dem in der Schweiz offizinellen Fructus Alkekengi (von den Kelchen befreite, getrocknete Früchte) ließ sich, wenn auch in sehr schlechter Ausbeute ebenfalls reines Physalien gewinnen. — Die korallroten, ovalen Bocksdornbeeren enthalten lange vor Abschluß des Wachstums den fertigen Farbstoff. In einer

Beere fand man z. B. $^{1}/_{2}$ mg Physalien, in 1 kg frischer Frucht (2000—2500) Beeren) 0,6—1,2 g und zwar fast ausschließlich in den Häutchen.

Kuhn und Brockmann (135) haben die quantitativen Verhältnisse bei der natürlichen Physaliensynthese studiert. Nach ihren Untersuchungen sind die grünen Laubblätter des Physalis Franchetti praktisch frei von Physalien, das

Handbuch der Pflanzenanalyse, Bd. III.

ausschließlich in den Kelchblättern und Beeren zur Zeit der Reife gebildet wird:

Die grünen Kelchblätter enthalten als normale Begleiter des Chlorophylls Lutein und Carotin, deren Mengenverhältnis etwa 3:1 beträgt. Läßt man die grünen Kelche künstlich vergilben, indem man sie 3 Tage unter Sauerstoff bei 35° aufbewahrt, so nimmt bei mäßiger Erhöhung des Carotingehaltes das Xanthophyll stark ab, auf ein Fünftel und

3

über 0,1 % des Trockengewichtes ausmacht. Läßt man die Kelchblätter an der Pflanze reifen, so ist, wenn die Kelche gelb geworden sind, der Gehalt an Physalien etwa gleich hoch (0,15 %) und man bemerkt bei der spektroskopischen Untersuchung der freien Xanthophylle, daß diese bereits in erheblicher Menge aus Zeaxanthin bestehen. Der reife rote Kelch enthält mit etwa 1,8 % das Maximum an Farbwachs und gleichzeitig an Carotin (etwa 0,06%). Beim Altern nimmt der Farbstoffgehalt der Kelche allmählich ab. Nach 1 Jahr

weniger, und gleichzeitig beginnt die Synthese des Physaliens, das im gelben Kelch bereits

fand man noch 0,1 % Physalien und auch den Carotin- und Xanthophyllgehalt sehr stark zurückgegangen. Im Fruchtfleisch der roten Beeren findet sich neben dem Physalien ziemlich viel Carotin, aber kein freies Xanthophyll in nennenswerter Menge. Ester-struktur. Schon eine erste Betrachtung des Physaliens (Kuhn und

Wiegand [148]) zeigte drei so spezielle Merkmale, daß allein auf Grund derselben eine Sonderstellung dem Farbstoff zukommt: 1. Das Molekulargewicht beträgt nahezu das Doppelte des Carotins und liegt in der Nähe von 1000; 2. der Schmelzpunkt wird trotzdem um rund 100° tiefer gefunden als bei den Blattcarotinoiden;

3. folgt Physalien der allgemeinen Entmischungsregel nicht, sondern es verhält sich trotz des beträchtlichen Sauerstoffgehaltes wie Carotin und Lycopin und sucht bei der Verteilung zwischen Petroläther und verdünntem Methanol die

Oberschicht auf.

Das besondere Strukturprinzip des Physalis- und Lyciumfarbstoffes wurde gleichzeitig von Kuhn, Winterstein und Kaufmann (156, 157) sowie von ZECHMEISTER und CHOLNOKY (276, 277), erkannt. Danach ist Physalien der Vertreter einer neuen Körperklasse, nämlich der Farbwachse (Polyenwachse), die durch Veresterung von hydroxyl-haltigem Carotinoid mit Pflanzensäuren, vor allem Fettsäuren, im Gewebe aufgebaut werden. Bei der alkalischen Be-

handlung wird Physalien zu 2 Molen Palmitinsäure C₁₅H₃₁ · COOH und 1 Mol

Zeaxanthin C₄₀H₅₆O₂ verseift, das sich in bezug auf Molekulargewicht, Schmelzpunkt, Entmischungsprobe durchaus normal verhält. $C_{15}H_{31} \cdot COO \cdot C_{40}H_{54} \cdot OOC \cdot C_{15}H_{31} + 2 \, KOH \ = \ HO \cdot C_{40}H_{54} \cdot OH + 2 \, C_{15}H_{31} \cdot COOK$ Strukturell unterscheidet sich also das Physalienmolekül von den Carotinoiden im engeren Sinne dadurch, daß es nicht vollständig, sondern nur etwa zur Hälfte

aus Isoprenresten aufgebaut ist, daneben aber lange, unverzweigte Kohlenstoffketten enthält. Nach Kuhn und L'Orsa (142) liegen von den 72 C-Atomen des Physaliens nur sechs als Methylseitenketten vor, welche als Essigsäure gefaßt

werden; beim oxydativen Abbau entsteht außerdem Palmitinsäure. Dagegen ist das Chromophor des Physaliens dem Doppelbindungssystem von Carotin und Xanthophyll durchaus analog. Mikrocolorimetrie, mikrochemische Bestimmung neben anderen Carotinoiden,

nach Kuhn und Brockmann (135): S. 1260 und 1263. Isolierung. Aus Physalis. a) Aus Kelchblättern (Kuhn, Winterstein und

Kaufmann [157]). Das frische Material wird mit der Hand in Kelchblätter und

Beeren getrennt. Man trocknet die Kelche bei 40-45°, wobei das Gewicht auf etwa 25% zurückgeht und die Farbe unverändert bleibt. In der Scheibenmühle

wird nur grob gemahlen, um die anschließende Extraktion im Perkolator zu er-

leichtern. Man läßt das Mahlgut (12 kg) in Chargen von 1 kg mit je 3,7 kg Benzol

über Nacht stehen, läßt dann ab (2,9 kg tiefrot-oranger Extrakt) und erneuert das Lösungsmittel noch zweimal. Der dritte Auszug kann zur Extraktion einer

neuen Charge verwendet werden. Die filtrierten Auszüge werden unter Kohlendioxyd, im Vakuum bei 30° eingeengt und zwar die ersten auf 150—200 cm³,

die zweiten auf 50-60 cm³. Man versetzt die konzentrierten Auszüge noch warm mit der gleichen bis doppelten Menge Aceton, wobei nach einigen Minuten etwa 2 g eines rostbraunen Niederschlages ausfallen, der sich auf einer großen Nutsche

absaugen läßt und mit siedendem Hexan eine beträchtliche Farbstoffmenge liefert.

1 Teil konzentrierten Benzolauszug kommen (1 l Aceton pro Charge). Es fallen im Laufe mehrerer Stunden 5—6 g Physalien aus (Schmelzpunkt 92—93°) und die Mutterlauge liefert nach Zugabe von 2—3 l 96 proz. Alkohol, über Nacht, unter CO₂, in der Kälte weitere 3—4 g (Schmelzpunkt 89°). Aus den zweiten Benzolauszügen erhält man in entsprechender Weise insgesamt 2—3 g Physalien.

Das Filtrat wird nun weiter mit Aceton versetzt, so daß davon 5 Teile auf

Benzolauszügen erhält man in entsprechender Weise insgesamt 2—3 g Physalien. Die Rohprodukte sind in Hexan klar löslich.

Zur Reinigung kann man in Benzol lösen und fraktioniert mit Methylalkohol in der Hitze fällen. Die zuerst ausfallenden Fraktionen enthalten eventuell eine wachsartige

Substanz, die sich bei Anwendung eines Heißwassertrichters abfiltrieren läßt. Die späteren Fraktionen liefern den Farbstoff. Durch abermaliges Lösen in Benzol, Zusatz von Methylalkohol in der Siedehitze bis zur beginnenden Trübung und langsames Erkalten unter CO₂, erhält man reines Physalien (Schmelzpunkt 97°, unkorr.). — Etwas schneller und mit geringeren Verlusten gelingt die Reinigung durch Lösen des rohen Farbstoffes in etwa 60 Teilen Benzol und Zusatz von 120—180 Teilen absolutem Äthylalkohol in der Siedehitze. Man läßt unter CO₂ erkalten und wiederholt die Krystallisation in der angegebenen Weise. 1 g Rohprodukt liefert 0,5—0,7 g reines Physalien. Die Benzol-Alkohol-Mutterlaugen geben nach starkem Einengen, auf Zusatz von viel Methylalkohol, noch weitere 0,2 g, dessen Schmelzpunkt bei wiederholtem Umkrystallisieren auf 97° ansteigt.

b) Aus den Physalisbeeren (Kuhn und Wiegand [148]). Die frischen Beeren werden unter Sprit gesammelt. Nach Abgießen des Alkohols werden je 2 kg durch eine Fleischhackmaschine getrieben, mit 96 proz. Alkohol zu einem dünnen Brei verrührt und nach 1 Tag scharf abgepreßt. Der Alkohol nimmt nur sehr wenig Farbstoff auf. Der Preßkuchen wird noch zweimal gründlich mit je 2 l Alkohol durch Schütteln auf der Maschine ausgezogen. Man preßt jedesmal scharf ab und trocknet schließlich bei 40°. Die Kerne lassen sich dann durch ein geeignetes Sieb von den farbstoffhaltigen Häutchen weitgehend trennen, die auf dem Siebe zurückbleiben. Die vollständige Entfernung der Kerne ist wichtig, mit Rücksicht auf deren hohen Ölgehalt. Extraktion und Reinigung wie oben. Reinausbeute: 1 g Physalien (aus 2 kg Beeren).

c) Aus 1 kg Lyciumbeeren können 0,7—1 g Physalien isoliert werden (Zechmeister und Cholnory [277]).

Partielle Synthese des Physaliens aus Zeaxanthin (Kuhn, Winterstein und Kaufmann [157]). 0,250 g Zeaxanthin wurden in 15 cm³ Pyridin (für Zerewitinofff-Bestimmungen) mit 2 g Palmitinsäurechlorid tropfenweise versetzt, wobei unter Ausscheidung des Säurechlorid-Pyridin-Adduktes die Temperatur auf 50° anstieg. Man verdünnte mit 10 cm³ alkoholfreiem Chloroform, erwärmte noch einige Zeit auf 50° und ließ die klare Lösung 2 Stunden stehen. Nach dem Waschen mit Wasser, wodurch sich die Hauptmenge des Pyridins entfernen ließ, wurde die Chloroformschicht mit 50 cm³ Äther vermengt und mit verdünnter Sodalösung, verdünnter Essigsäure und Wasser ausgeschüttelt. Nach dem Trocknen über Natriumsulfat engte man stark ein, nahm in niedrig siedendem Petroläther auf und fällte mit absolutem Äthylalkohol. Dabei schied sich 0,3 g Physalien in

feinen, geschwungenen Nädelchen aus, die in allen Eigenschaften (bis auf die leich-

Beschreibung (Literatur S. 1313). Physalien krystallisiert aus Benzol-Methanol oder Benzol-Äthylalkohol sowie aus Petroläther-Alkohol in langen, an den Enden abgeschrägten, flachen Stäbchen oder in feinen, vielfach geschwungenen Nädelchen, auch in wetzsteinähnlichen breiten Nadeln (Abb. 56, S. 1347). Fein ausgebildete Krystalle erscheinen oft büschelig oder tannenzweigähnlich vereinigt. Die Abscheidung aus Cyclohexan-Alkohol liefert flache, tiefrote Prismen von mehreren Millimetern Länge. Die Enden sind schräg abgeschnitten; andere Krystalle sind an den Enden verbogen und gegen Beginn der Krümmung verzahnt. Das Mikroskop zeigt matt orangegelbe Töne, dickere oder überlagerte Krystalle erscheinen feurig orangerot. Makroskopisch sieht man ein glänzendes Pulver von der Konsistenz eines harten Wachses, welches nicht an Glas haftet. Die Präparate sind feurigrot; gröber krystallisierte sind in der Farbe satter und zeigen nur schwach bläulichen Schimmer, während feinkrystalline heller sind, stärker glänzen und deutlich blau reflektieren.

feinkrystalline heller sind, stärker glänzen und deutlich blau reflektieren.

Physalien löst sich in der Kälte spielend in Schwefelkohlenstoff, Benzol, Chloroform, Kohlenstofftetrachlorid, sehr gut in Äther, Decalin, Tetralin, Petrol-

temperatur nur wenig auf. Noch schlechter löst Methanol. Unlöslich ist das Physalien in Wasser, verdünnten Säuren und Alkalien. Konzentriertes methylalkoholisches Kali vermag der ätherischen Lösung keinen Farbstoff zu entziehen. Die Lösungen in Benzol und Petroläther sind orangerot und tingieren stark orangegelb, sehr verdünnte Lösungen sind rein gelb. Chloroform und

äther, Hexan und Pyridin. Cyclohexan, Eisessig und Acetanhydrid lösen in der Hitze sehr gut, kalt mäßig, Äthylalkohol und Aceton nehmen selbst bei Siede-

Schwefelkohlenstoff nehmen Physalien mit roter Farbe auf. Keine Fluorescenz. Physalien ist, wie Zeaxanthin linksdrehend, $[\alpha]_{\mathbb{C}}$ wurde in Chloroform zwischen

 -30° bzw. -53° gefunden. Die molare Farbstärke des Physaliens stimmt mit derjenigen des Zeaxanthins

überein. Im Colorimeter nach Dubosq entspricht bei 50 mm Schichtdicke das 0,2 proz. Bichromat einer Lösung von ca. 72 mg Physalien in 11 Petroläther.

Das Spektrum ist von dem des Zeaxanthins praktisch nicht zu unterscheiden. Optische Schwerpunkte:

a) In Schwefelkohlenstoff: I 514,5, II 481,4 und III 449,8 μμ. I und II sind sehr stark und unsymmetrisch. Intensitätsverhältnis etwa: I:II:III = 8:10:1.

Ablesungen bei einer Konzentration von 10 mg Physalien in 11 CS₂: I 523-505.

II 490—471 und III 457—444 μμ (Schichtdicke 10 mm).
b) In Petroläther: I 483,0, II 451,5 und III 423,0 μμ (die Bänder sind hier gegenüber

dem Spektrum in CS2 nach dem Kurzwelligen verschoben).

c) In Benzin (Siedepunkt 70—80°): I 483, II 451 $\mu\mu$ (Kuhn und Brockmann [135]). Reines Physalien schmilzt bei 98,5—99,5° (unkorr., im Berl-Block, abgekürztes Normalthermometer), ohne tiefgreifende Zersetzung. Läßt man die

dunkelrote Schmelze erstarren und erhitzt wieder, so findet abermals bei 96-97° Verflüssigung statt. Xylol wird bei der thermischen Zersetzung nicht gebildet. An der Luft unterliegt der Farbstoff einer langsamen Autoxydation (vgl. auch Kuhn und Meyer (144]), wobei sich die Farbe stark aufhellt, der Schmelzpunkt sinkt und die Löslichkeit in Alkohol stark zunimmt; gleichzeitig wird die Sub-

stanz weicher. Unter trockenem Sauerstoff nahm ein feinkrystallisiertes Präparat in 36 Stunden 3,9% auf. Die Geschwindigkeit der Autoxydation wird von Katalysatoren beeinflußt, so oxydiert sich der erwähnte synthetische Farbstoff rascher als der natürliche.

Bei Präparaten aus Lycium wurde beobachtet, daß der Schmelzpunkt sogar im Vakuumexsiccator zurückgeht, z. B. auf 94° in wenigen Tagen. Solche Präparate ergaben etwas zu tiefe Kohlenstoffwerte.

Farbenreaktionen. a) Die tiefblaue Lösung des Physaliens in konzentrierter Schwefelsäure tingiert stark. Sie wird beim Erwärmen violett, später braunviolett, wobei das Tinktionsvermögen verschwindet. b) Eine Lösung in absolutem Äther bleibt auf Zusatz von Trichloressigsäure in der

Farbe unverändert. Schmelzende Trichloressigsäure löst aber den Farbstoff mit tiefblauer Farbe. Dichloressigsäure gibt bei gelindem Erwärmen eine olivbraune Lösung, die über

Olivgrün schließlich blau (nicht mehr tingierend) wird.

c) Wasserfreie Ameisensäure löst auch in der Siedehitze nicht. Beim längeren Kochen wird sie schwach stahlblau angefärbt.

d) Phosphortrichlorid löst gut. Ein Farbumschlag ist auch beim Erhitzen nicht zu erkennen. Arsentrichlorid löst mit blutroter Farbe, die sehon in der Kälte äußerst rasch in ein tiefes Blau übergeht. In schmelzendem Antimontrichlorid und warmem Zinntetra-

chlorid entsteht eine tiefblaue Lösung, die derjenigen in konzentrierter Schwefelsäure gleicht. e) Bromdämpfe färben die Krystalle des Physaliens blaugrün an.

f) Eine Lösung von Physalien in absolutem Äther wird durch ätherische Ferrichloridlösung intensiv grün gefärbt. Beim Einengen oder auf Zusatz von Petroläther bildet sich

ein schwarzgrüner Niederschlag, der sich in Chloroform mit tief smaragdgrüner Farbe löst (Kuhn und Wiegand [148]). Die grüne Verbindung ist gegen Wasser empfindlich, die Farbe geht dabei in Orange über.

Natürliche Ester von Carotinoiden im engeren Sinne (Farbwachse).

1317

Chemische Umwandlungen des Physaliens. Katalytische Hydrierung. Physalien bindet,

wie Zeaxanthin, 11 Mole Wasserstoff. Bei langsamer Hydrierung ist die Farbe schon nach

Eintritt von 8H₂ verschwunden. Perhydro-physalien (Perhydro-zeaxanthin-dipalmitinsäureester) $C_{15}H_{31} \cdot COO \cdot C_{40}H_{76} \cdot OOC \cdot C_{15}H_{31}$ bleibt beim Abdampfen als wasserklares Ölzurück, das zu einer wachsartigen, krystallinischen Substanz erstarrt. Löslich in Äther, schwer in Alkohol. [α]₀ = -16° (in Cyclohexan). Bei Anwendung von α /₂-1 g Substanz

und 10 proz. methylalkoholischem Kali genügen 10 Minuten am Wasserbad zur vollständigen

Mit Benzopersäure reagiert Physalien und bindet 8 Atome Sauerstoff; in Chloroform

Spaltung in Perhydro-physalien und Palmitinsäure.

werden 8 Mole Brom rein addiert. Physalien-Jodid bildet sich in Äther und ist schwarzgrün. Bei der Oxydation mit Permanganat erhält man nebst Essigsäure Palmitinsäure, die auch bei der Oxydation des Farbstoffes mit Salpetersäure entsteht (Kuhn, Winterstein und Kaufmann [157]).

Spaltung des Physaliens in Zeaxanthin und Palmitinsäure. Die Hydrolyse

methyl- oder äthylalkoholischem Kali. Nach Kuhn und Brockmann (135) ist die Hydrolyse bei Anwendung von ca. 20 mg Physalien in 50 cm3 Benzin und

des Physaliens in seine alkoholische und saure Komponente gelingt glatt mit

50 cm³ 96 proz. Äthylalkohol, der 2,5 g Kaliumhydroxyd enthält, bei 40° in 3 Stunden zuverlässig beendet. Dieselben Forscher stellen fest, daß der Tierkörper befähigt ist, das Farbwachs zu spalten und zwar findet eine Spaltung im Ver-

dauungstrakt der Ratte statt, ferner im Organismus des Huhns, das bei der Fütterung mit Physalien Eier legt, deren Dotterfarbstoff ganz überwiegend aus

freiem Zeaxanthin besteht. Ist die Hydrolyse in präparativem Maßstab auszuführen, so kann z.B. die folgende Arbeitsweise befolgt werden: 1,14 g Substanz wurden in Ätherlösung mit 30 proz. methylalkoholischem Kali unterschichtet, bei 25° stehengelassen.

Nach 2 Tagen war viel krystallisiertes Salz abgeschieden und bei der Entmischungsprobe ging der Farbstoff in die Unterschicht. Man setzte zur Hauptmenge vorsichtig Wasser zu, bis das Palmitat gelöst war und alles Zeaxanthin sich in dem

Äther befand. Nun trennte man die Schichten. Die ätherische wurde zwei- bis dreimal mit Wasser gewaschen und die mit der Waschflüssigkeit vereinigte wäßrige Hauptlösung auf Palmitinsäure, die Ätherschicht auf Zeaxanthin verarbeitet: a) Man säuerte die wäßrige Lösung mit Salzsäure an, ätherte sie aus, behandelte

den Extrakt, wenn nötig mit Tierkohle und dampfte das getrocknete Filtrat ein. Es hinterblieb krystallisierte Palmitinsäure (0,4-0,5 g), die einmal umkrystal-

lisiert, rein war. — b) Die Farbstofflösung wurde alkalifrei gewaschen, getrocknet und eingedampft. Es blieb rohes Zeaxanthin zurück: glänzende, rote Prismen (0,6—0,7 g), die aus Chloroform-Petroläther umgefällt werden (ZECHMEISTER und

Cholnoky [275]). Zur Konstitutionsaufklärung des Physaliens sei vermerkt, daß dieses Problem

mit der Klärung der Zeaxanthin-struktur gleichfalls gelöst werden wird. b) Helenien.

(Lutein-dipalmitinsäure-ester.)

 $(Bruttoformel~C_{72}H_{116}O_4~und~zwar~C_{15}H_{31}\cdot COO\cdot C_{40}H_{54}\cdot OOC\cdot C_{15}H_{31},~genauere)$ Konstitutionsformel unbekannt.)

Kuhn und Winterstein (153) fanden in folgenden Blüten vorzugsweise mit Palmitinsäure verestertes Lutein ("Helenien", mit Physalien isomer): Arnica

montana, Cheiranthus Sennoneri, Doronicum Pardalianches, Helenium autumnale, H. grandicephalum, Heliopsis scabrae major, H. sc. cinniaeflorae, Narcissus pseudonarcissus, Silphium perfoliatum, Tagetes aurea, T. patula, T. nana Ehren-

kreuz, Tropaeolum majus. Ein hochprozentiges Helenienpräparat erhält man nach KUHN, WINTERSTEIN und LEDERER (158), wenn man das Blütenmehl des Tagetes dreimal mit Metha-

100 proz. Aceton läßt sich dann das Helenien extrahieren. Es wird in Petroläther übergeführt, aus dem ein Produkt vom Schmelzpunkt 81—820 auskrystallisiert (andere Verfahren vgl. im Original). Helenien krystallisiert aus Alkohol in feinen, roten Nadeln und schmilzt bei 92°. Optische Schwerpunkte in Benzin

nol, dann mit 90 proz. Aceton auskocht und mit 100 proz. Aceton über Nacht stehen läßt, wobei noch kein Farbstoff in Lösung geht. Durch Auskochen mit

(Siedepunkt 70—80°): 477, 447,5 μμ (Kuhn und Brockmann [135]). Bei der Verseifung liefert es Lutein und 2 Mol. Palmitinsäure. Mikrochemische Bestimmung: S. 1260 und 1263 (nach Kuhn und Brockmann [135]).

F. Carotinoide mit weniger als 40 Kohlenstoffatomen und ihre Ester. In diese Gruppe gehören: Capsanthin, Bixin, Crocetin und Azafrin; die drei letzteren bilden

eine besondere Untergruppe: sie besitzen freie Carboxyle und zeigen einen sauren Charakter. a) Capsanthin.

(Bruttoformel C₃₅H₅₀O₃, Konstitutionsformel unbekannt.) (Literatur: wenn nichts anderes vermerkt, stammen die Angaben von Zechmeister und

CHOLNOKY [267-272].) Dieser Farbstoff kommt in der Fruchthaut des Capsicum annuum vor, in

einer namentlich in Ungarn und Spanien in zahlreichen Varietäten gezüchteten, den Solanaceen angehörenden Pflanze, deren grüne Schoten bei der Reife (auch geerntet) ein kräftiges Rot entwickeln. Die Synthese des Pigments verläuft unter Mitwirkung des Luftsauerstoffs. Die gemahlenen, roten Schoten, "Paprika" genannt, dienen als Speisegewürz und kommen als "spanischer Pfeffer", "red

pepper", "piment" usw. in den Handel. Die in der Konservenindustrie verwendeten kurzen "Chillies" (Capsicum frutescens japonicum) enthalten, entgegen einer Angabe von Bilger (5), das gleiche Capsanthin, wie Paprika. Es ist früher öfters, z. B. von Kohl (131), angenommen worden, daß die leuchtend

rote Farbe von Carotin herrühre. Andere Autoren (Duggar [23]) identifizierten das Capsicumpigment mit dem Tomatenfarbstoff Lycopin; Monteverde und Lubimenko (182) faßten es als eine Lycopinabart auf. In der Tat besteht eine recht große, aber nur äußere Ähnlichkeit zwischen den beiden farbstarken Pigmenten.

Nach neueren Versuchen ist das "Capsicumrot" nicht einheitlich, sondern es enthält drei Komponenten: den Hauptfarbstoff Capsanthin C₃₅H₅₀O₃, das von

Carotin C₄₀H₅₆ und von Zeaxanthin C₄₀H₅₆O₂ begleitet wird. Auf 7 Gewichtsteile

Capsanthin trifft etwa 1 Teil Carotin. Da das erstere zehnmal farbkräftiger ist als der Kohlenwasserstoff, so rührt die Farbstärke von Extrakten zu rund 98%

von Capsanthin her (wenn man von dem Zeaxanthin absieht). l kg getrocknete Fruchthaut enthält in der Regel 4 g Capsanthin und 0,5 bis

0,6 g Carotin, nebst Estern von Zeaxanthin. Etwa die Hälfte der beiden ersteren

Verbindungen läßt sich krystallinisch abscheiden. Käuflicher Paprika, in den auch Samen und Gehäuse mit hineingemahlen werden, ist natürlich viel farbärmer.

Zustand im Gewebe. Capsanthin liegt nicht frei, sondern verestert im Gewebe vor (Abb. 57, S. 1348). Bei der Entmischung (S. 1261) geht der gesamte Farbstoff in die obere Schicht, ist aber der Extrakt vorher alkalisch behandelt worden, so wer-

den Capsanthin und Zeaxanthin in der Unterschicht vorgefunden. Die durch Verseifen von krystallisierten Esterpräparaten gewonnene saure Komponente erwies sich als ein Gemisch von verschiedenen Säuren. Der Polyenester der Capsicum-

frucht ist also nicht im Sinne einer Einzelverbindung aufzufassen, sondern als ein Farbwachs, sozusagen im chemisch-technischen Sinne. An Spaltprodukten wurden bisher festgestellt:

1319

Alkoholische Komponenten:

(alle mit paaren C-Atomen) Myristinsaure

Saure Komponenten:

Lipoids ist, was die Säuren betrifft, dem Farbwachs sehr ähnlich.

Nachweis, a) Mikrochemisch. Mit Hilfe der Kalimethode (S. 1255) können Farbstoffkrystalle nur unter besonderen Bedingungen beobachtet werden. Der Befund van Wisse-

LINGHS (265) läßt die Uneinheitlichkeit des Pigments auch auf diesem Wege erkennen: "In den Zellen der Fruchtwand von Capsicum annuum findet man nach einer Einwirkung des Molischschen Reagenses (S. 1255) während zweier Monate bei der gewöhnlichen Temperatur viele orangefarbige Kugeln, aber von einer krystallinischen Ausscheidung kann man nur wenig bemerken. Wenn die Einwirkung einige Tage durch Erwärmung unterstützt wird, sind die orangefarbigen Kugeln verschwunden, und man beobachtet in den Zellen Krystallaggregate und einzelne Krystalle verschiedener Form und Farbe; man sieht rote, orange-rote und orangefarbige Krystalle." Die blasseren Krystallisationen dürften vorzugsweise

b) Makrochemischer Nachweis. Capsicumrot wird von Äther, Petroläther, Schwefelkohlenstoff herausgelöst, schwieriger von Alkoholen und Aceton. Zum Nachweis können drei Proben dienen: a) man unterschichtet den Ätherauszug vorsichtig mit rauchender Salzsäure, wobei eine grünlich-dunkelblaue Zone auftritt; b) ein petrolätherischer Extrakt wird im verkorkten Reagensglas 1 Tag lang, mit 30 proz. methylalkoholischem Kali unterschichtet, ruhig stehen gelassen; es erscheinen dunkelrote, oft gebogene Nadeln (Abb. 57, S. 1348); c) man beobachtet das Spektrum des Rohauszuges in Schwefelkohlenstoff (vgl. S. 1321). Colorimetrische Bestimmung von Capsanthin allein: S. 1321.

Colorimetrische Bestimmung von Capsanthin und Carotin nebeneinander in der Fruchthaut. Prinzip: man mißt die gesamte Farbstärke des Auszuges und rechnet zunächst so, als wenn nur Capsanthin zugegen wäre, worauf eine entsprechende Korrektur für Carotin angebracht wird. Ausführung: 2 g bei 40° getrocknete und gemahlene Fruchthaut werden in einer Stöpselflasche mit 50 cm³ Petroläther unter gelegentlichem Umschwenken 1/2-1 Tag stehengelassen. Dann dekantiert man durch einen Filter in den 100-cm³-Meßkolben und schüttelt die in der Flasche verbliebene Droge viermal, mehrere Minuten lang mit je 10 cm³ Äther, der hierauf durch den gleichen Filter gegossen wird. Drogenrückstand und Papier erscheinen jetzt farblos. Nachdem mit Äther bis zur Marke ergänzt wurde, verdünnt man 10 cm³ mit Äther-Petroläther auf das Zehnfache und vergleicht colorimetrisch mit der 100-mm-Schicht von 0,2 proz. Kaliumbichromat. Waren α mm der Lösung damit gleichfarbig, so enthält 1 kg Droge 125: α g Capsanthin. Etwa 1/70 davon wird in Wahrheit von Carotin vorgetäuscht, die verbesserte Formel lautet also 123: a. Die Carotinmenge beträgt erfahrungsgemäß

Isolierung von krystallisierten Capsanthinestern. 4 kg Fruchthautmehl wurden dreimal in je 81 60 proz. Aceton eingelegt und jedesmal 4 Tage stehengelassen. Die dunkelbraunen Extrakte waren frei von Farbstoff. Nun hat man die Droge 2 Tage unter 81 absolutem Methylalkohol stehengelassen und das bei 35° getrocknete Material (2 kg) mit 61 Petroläther perkoliert. Sodann wurde das Lösungsmittel im Vakuum möglichst verdampft, der ölige Rückstand in 1 l Benzol aufgenommen und mit 5 Volumen absolutem Alkohol gefällt. Der mit

von Carotin und Zeaxanthin, die farbstärkeren von Capsanthin herrühren.

etwa $\frac{1}{2}$ des Capsanthingehaltes (18: a g in 1 kg¹).

Der Zeaxanthingehalt bedingt nur einen mäßigen Fehler.

Die Zusammensetzung des in der Frucht reichlich anwesenden farblosen

Zu ihnen gesellt sich Carotin, als unverestertes Lipochrom.

Capsanthin Zeaxanthin Palmitinsäure Stearinsäure Carnaubasäure 1320

Nädelchen. Bei der Entmischung aus Petroläther-Äther und 90 proz. Methanol geht nichts in die Unterschicht. Die Löslichkeit steht derjenigen von farblosen Fetten sehr nahe. Die alkalische Hydrolyse ergibt Fettsäuren und Capsanthin. Zieht man den in der Droge noch verbliebenen Farbstoffrest mit Benzol

Weingeist gewaschene Niederschlag ließ sich aus Benzol-Holzgeist umscheiden (5—12 g): in Warzen gruppierte rote Nadeln (Abb. 57, S. 1348) oder verfilzte

aus, so liefert die eingeengte Lösung beim Versetzen mit Holzgeist eine dunkelrote, mikrokrystallinische Fällung, in dem auch Zeaxanthinester zugegen sind.

Direkte Abscheidung von Capsanthin aus der Droge. Das Verfahren beruht

darauf, daß reines Capsanthin fast unlöslich in Petroläther ist und nur durch Veresterung, sowie durch reichliche Anwesenheit von farblosen Lipoiden in den Auszug gelangt. Sobald die Ester zerlegt worden, kommt die Unlöslichkeit des Farbstoffes zur Geltung.

zug gelangt. Sobald die Ester zerlegt worden, kommt die Unlöslichkeit des Farbstoffes zur Geltung.

Man befreit die Schoten von Gehäuse und Samen und trocknet sie bei 35 bis 40°. Das Mahlgut ist braunstichiger als Handelspaprika. 1 kg wird mit ³/₄1 Petroläther (Siedepunkt bis 60°) in ³/₄ Stunden perkoliert und der tiefrote, mit

Äther dreifach verdünnte Auszug in einer breiten 5-l-Flasche über 100 cm³ 30 proz. absolutem methylalkoholischem Kali ruhig stehen gelassen. Die Hydrolyse erfordert je nach der Raumtemperatur 1—2 Tage. Ihr vollständiger Verlauf muß kontrolliert werden: 25—50 cm³ der oberen Schicht werden am Wasserbade auf 5 cm³ eingeengt, mit ebensoviel Petroläther vermischt, sodann das Abdampfen wiederholt und 5—6 Volumen Petroläther zugefügt. Spätestens beim Abkühlen

auf Zimmertemperatur muß reichlich Capsanthin auskrystallisieren, das in der Flüssigkeit schwimmt und nicht an den Wandungen kleben darf. Fällt die Kontrolle zufriedenstellend aus, so wird die Flüssigkeit, nachdem die Lauge abgelassen worden, durch wiederholtes, vorsichtiges Waschen von der alkalischen Reaktion befreit¹ und der im Laufe dieser Operationen verlorengegangene Äther zeitweise ersetzt.

Nun trocknet man die Lösung mit Natriumsulfat, dampft sie bis 0,3—0,41 ab (Vakuum, CO₂), wiederholt das Einengen nach Zusatz von 0,51 Petroläther,

konzentriert erneut bis zu 0,3 l und versetzt mit 1 l Petroläther. Auf diese Weise wird Capsanthin in ein petroläther-reiches Medium übergeführt, in dem es schwer-

löslich ist. Bei guten Versuchen erfüllt eine Suspension von sandig-körnigem Farbstoff die Flüssigkeit, während durch Haften an den Wandungen eine mangelhafte Hydrolyse verraten wird. Nach eintägigem Stehen saugt man ab und wäscht mit Petroläther nach. Rohausbeute 1,2—2,0 g; zweimal aus CS₂ umkrystallisiert: 0,8—1,5 g.

Um richtige Analysenzahlen zu erhalten muß noch zwei- his dreimal aus

Um richtige Analysenzahlen zu erhalten, muß noch zwei- bis dreimal aus demselben Lösungsmittel umkrystallisiert werden, oder man krystallisiert aus

Methylalkohol.

Beschreibung. Capsanthin bildet glänzende Krystalle von dunkelcarminroter bis leuchtend ziegelroter Farbe, je nach der Verteilung; 1—2 mm lange Krystalle

bis leuchtend ziegelroter Farbe, je nach der Verteilung; 1—2 mm lange Krystalle verleihen dem Präparat einen blauschwarzen Glanz. Das mikroskopische Bild ist sehr formenrein (Abb. 57, S. 1348). Das aus Petroläther ausgeschiedene Rohmendukt besteht aus gehogenen verfilten eft sternförmig grunnigsten Nedelsch

und scheidet Capsanthin ab. Man versuche nicht, dasselbe mit Hilfe von übermäßig viel Äther in Lösung zu bringen, sondern lasse das Wasser ab und warte ½ Stunde. Der in der Spitze des Scheidetrichters angesammelte Krystallbrei wird dann abgezapft, in Äther gelöst und zur Hauptlösung gefügt. Erfolgt eine Ansammlung nicht, so filtriert man die feine

Suspension und behandelt Niederschlag samt Filter mit Äther.

sehr formenreich (Abb. 57, S. 1348). Das aus Petroläther ausgeschiedene Rohprodukt besteht aus gebogenen, verfilzten, oft sternförmig gruppierten Nadeln,

¹ Zu Beginn des Auswaschens darf nur milde geschwenkt und nicht geschüttelt werden, da sonst lästige Emulsionen entstehen. — Nicht selten trübt sich dabei die Oberschicht

aus Schwefelkohlenstoff (oder CS2-Petroläther) erhält man Spieße mit meist

abgebogenen Enden, teils fächerartig angeordnet. Langsames Auskrystallisieren

aus Schwefelkohlenstoff führt zu tannenzweig-ähnlichen, zerklüfteten bzw. verzwillingten Gebilden. Auch die Krystallform aus Methylalkohol ist typisch. Unter dem Mikroskop erscheint Capsanthin carminrot bis orangerot, in sehr dünner

Schicht orange, nie grünlich. Der Schmelzpunkt (1780 [korr.]) ist gegen Verunreinigungen empfindlich. Bei Zimmertemperatur ist Capsanthin leicht löslich in Aceton, recht leicht

in Chloroform, Bromoform, Veratrol, mäßig in Alkohol, Holzgeist, Benzol, Äther, schwer in Schwefelkohlenstoff, fast gar nicht in niedrig siedendem Petroläther. Zum Auflösen von 1 g sind bei 180 erforderlich: etwa 0,03 l Aceton, 0,2 l Alkohol, 0,51 Benzol, 0,751 Äther und 1,91 Schwefelkohlenstoff, welcher bei Siedehitze fast sechsmal besser löst. Capsanthin läßt sich unschwer von Carotin unterscheiden, das viel leichter von Schwefelkohlenstoff, sehr viel leichter von Petrol-

äther, aber nur dürftig von Alkohol aufgenommen wird und dabei zehnmal farbschwächer ist. — Bei der Entmischung wandert Capsanthin, wie Xanthophyll, in die Unterschicht. Schüttelt man eine äther-petrolätherische Lösung (1: 1) mit wäßrigem Holzgeist, so wird ein dem Fucoxanthin ähnliches Verhalten beobachtet (vgl. S. 1262). Die ätherische Lösung ist braunstichig gelb, in der Nähe der Sättigung erscheint sie in der Durchsicht weinrot und tingiert bräunlich orangefarbig. Niedere Alkohole nehmen Capsanthin mit gelblichroter, in äußerster Verdünnung mit bräunlichgelber Farbe auf; starke Lösungen sind im durchfallenden Lichte rotwein-

ähnlich, die entsprechende Carotinlösung sieht daneben grünlich aus. Die Tinktion in Chloroform ist rotbraun (Unterschied von Bixin, das bräunlichgelb tingiert). Schwefelkohlenstoff löst Capsanthin mit bläulich-rosenroter Farbe; bei höheren Konzentrationen tingiert die Flüssigkeit violettstichig rot. Die Lösungen fluorescieren nicht. Auf Filtrierpapier hinterlassen verdünnte ätherische und CS₂-Lösungen einen rosenroten Fleck (Unterschied von Carotin, Xanthophyll und Lycopin). Für Lösungen in Äther bzw. Petroläther $(5 \cdot 10^{-5} \text{ molar})$ gilt das colorimetrische Verhältnis: Carotin: Xanthophyll: Fucoxanthin: Capsanthin = ca. 1:0,7:1,6:10. Mit der 0,2 proz. Bichromatlösung ist die Lösung von

2,5 mg Capsanthin in 11 Äther-Petroläther colorimetrisch annähernd gleichwertig. Spektrum. Das sichtbare Spektrum enthält Bänder in Grün bzw. in Blau, deren Abstand mit der Breite des ersten Bandes vergleichbar ist. Beim Cap-

santhin liegt das abgeschwächte Gebiet dem Rot bedeutend näher als bei den Blatt-carotinoiden.

Lösungsmittel	Band	Schichtdicke 5 mm	Schlehtdicke 10 mm
Schwefelkohlenstoff		549,5—533	550—532
	II.	513 - 493	513 - 493
Chloroform	I.	538 - 521	538 - 520
	II.	503 - 481	503 - 481

färbtem Capsanthin (aus Capsicum japonic.) hat BILGER (5) veröffentlicht. Das Ultra-

violettspektrum des Capsanthins wurde auch von Kawakami (300) gemessen.

^{1 —} bedeutet starke, —— schwache, ... sehr schwache Lichtabsorption.

Tabelle 24. Farbenreaktionen des Capsanthins.

2 mg Farbstoff in 1—2 cm³ Chloroform gelöst, mit 1 cm³ konzentrierter Schwefelsäure unterschichtet

2 mg in 1-2 cm³ Chloroform, mit einigen TropfenAcetanhydrid versetzt und mit konzentrierter Schwefelsäure unterschichtet

1-2 mg in 1-2 cm³ Chloroform + 1 Tropfen rauchender Salpetersäure

1-2 mg Krystalle in 2 cm³ 95 proz. Ameisen-

Geschmolzene Chloressigsäure

Dichloressigsäure Geschmolzene Trichloressigsäure Trichloressigsäure (0,3 g), gelöst in 1—2 cm³

Chloroform, dazu 1-2 mg Substanz Konzentrierte methylalkoholische Salzsäure Phosphortrichlorid

Arsentrichlorid Antimontrichlorid (geschmolzen)

Antimontrichlorid (in Chloroform) + anthin (in CHCl₃ gelöst)

Stannichlorid (geschmolzen) Umwandlungen und Derivate. Capsanthin besitzt keinen sauren Charakter: schüttelt man seine ätherische Lösung mit wäßriger Lauge, so wird die Oberschicht nicht entfärbt

(Unterschied von Bixin). Sehwach basische Eigenschaften, höchstens von der Größenordnung der Fucoxanthin-Basizität, werden beobachtet, denn nicht nur konzentrierte Schwefelsäure, sondern bereits 25—30 proz. Salzsäure ruft eine grünstichig blaue Farbe hervor (vgl. unter "Nachweis", S. 1319). Autoxydation. Krystallisiertes Capsanthin oxydiert sich allmählich an der Luft,

himmelblau sofort dunkelblau; bei großer Verdünnung im ersten Moment violett dunkelblau

rascher in Sauerstoff und ist in einigen Tagen ausgebleicht. Die Gewichtszunahme erreichte z. B. in 1 Monat ihren Endwert (29 %, entsprechend ca. 9 O-Atomen). Die Unlöslichkeit in Petroläther geht dabei nicht verloren. Die Sauerstoffadditon mit Benzopersäure in Chloroform (nach PUMMERER und Rebmann [204]) zeigt den Verbrauch von 7 O-Atomen an. — Versetzt man die

beim Unterschichten CHCl₃ rot, H₂SO₄

Chloroform violett (abschwächend), Säure

blau, dann sehr rasch grün und fast farblos. Bei fünffacher Verdünnung der CHCl₃-

kalt: etwas löslich (braunstichig rosafarbige Tinktion); erwärmt: wenig Änderung, dann farbschwach und schmutzigbräunlich · löst kirschrot, dann bräunlich und viel farb-

löst kirschrot (kalt beständig); erwärmt:

kalt: bläulichrot, tingiert wie der Saft roter

gelöst grün, dann graublau, später tiefer

kalt mit prachtvoll purpurroter Farbe löslich, die in Blauviolett übergeht löst dunkelblau; in starker Verdünnung

Rüben; warm: zunächst wenig verändert, dann violettstichig und ohne Tinktion

schön dunkelblau

ärmer

kein Farbumschlag

dunkelblau

Lösung: ohne blaue Phase

bräunlich, schließlich blau

löst sofort mit dunkelblauer Farbe

himmelblau; umgeschwenkt: CHCl3 farblos, Säure tief-ultramarinblau (beständig)

Farbstofflösung (in Chloroform) mit Brom, schüttelt mit Thiosulfat und titriert zurück, so läßt sich die Addition von 14 Br-Atomen feststellen (Unterschied von

Bixin). — Durch Einwirkung von Jod in Schwefelkohlenstoff wird krystallisiertes Capsanthindijodid $C_{35}H_{50}O_3J_2$ abgeschieden. Mattschwarze Spieße und Nadeln, Schmelzpunkt unscharf bei 170—80°. — Die Hydrierung mit Platin in Eisessig zeigt

die Anwesenheit von 9 Doppelbindungen an. Perhydrocapsanthin ist ein linksdrehendes, farbloses Öl; viel leichter löslich als der Farbstoff. Gelegentlich wurden auch feste Präparate erhalten. — Thermische Zersetzung. Erhitzt man Capsanthin

auf 200° und steigert die Temperatur allmählich bis 300°, so entweicht in einigen Stunden m-Xylol; dasselbe Resultat hat VAN HASSELT (72) schon früher mit Bixin erhalten. Synthetische Ester des Capsanthins. Die Ester stehen in ihren Eigenschaften dem natürlichen Farbwachs sehr nahe. Die Schmelzpunkte fallen in der Fett-

1323 säurereihe mit zunehmender Länge der Kohlenstoffkette. Der Ölsäureester ist weich

und niedrig schmelzend, ansonsten sieht man sichel- oder garbenartig gruppierte, teils verwachsene, zuweilen zigarrenförmige, rote Krystalle. Bei raschem Umfällen erscheinen in Warzen gruppierte Nädelchen, ähnlich dem Farbwachs. -

Zur Darstellung der Ester wird Capsanthin in Pyridin mit dem Säurechlorid versetzt, stehen gelassen, der Ester durch Zusatz von absolutem Methylalkohol abgeschieden und aus Schwefelkohlenstoff-Äthylalkohol bzw. Holzgeist umkrystallisiert. Schmelzpunkte: Diacetat 145-1460, Dipropionat 1400, Dicaprinat 1020, Dimyristat 880, Dipalmitat 850, Distearat 840, Dioleat: Raumtemperatur.

Konstitutionsfragen. Die Struktur des Capsanthinmoleküls ist nur in einzelnen Zügen geklärt: 1. Es sind 9 Doppelbindungen nachweisbar. — 2. 5 Methylseitenketten lassen sich als Essigsäure fassen (ausgeführt von Kuen und L'Orsa [142]). — 3. Das Resultat der Wärme-Zersetzung beweist die An-

CH₃ 4. Die Bruttoformel deutet auf die Kondensation von 7 Isoprenresten hin. — 5. Von den 3 Sauerstoffatomen liegen zwei als Hydroxyle vor, die Funktion des

=C-CH=CH-CH=C-CH=

dritten ist unklar, möglicherweise gehört es einem Ringsystem oder einer Carbonyl-

Gruppe an. — 6. KARRER, HELFENSTEIN, WEHRLI, PIEPER und Morf (105) erhielten durch Permanganatabbau, wie aus Carotin und Xanthophyll, α,α -Dimethylbernsteinsäure und Dimethylmalonsäure. Capsanthin dürfte daher mindestens 1 Ringsystem enthalten, das mit denjenigen der beiden Blattfarbstoffe

übereinstimmt. - Zu erklären bleibt noch die außerordentliche Farbkraft.

b) Bixin. (Bruttoformel C₂₅H₃₀O₄, und zwar CH₃OOC · C₂₂H₂₆ · COOH, Konstitutionsformel: S. 1328.)

wesenheit der Gruppe:

Die Epidermis der Samenschale eines in den Tropen verbreiteten Strauches, des sog.

Rocoubaumes (Bixa orellana, Bixaceae) enthält den altbekannten roten Farbstoff Bixin, das meist in Form einer Droge ("Orlean", "Annatto") in den Handel kommt. Sie dient zur Färbung von Nahrungsmitteln sowie von Wachs und spielt in der Seiden- und Baumwollfärberei eine untergeordnete Rolle. Der "Orlean" enthält nur einige Prozente Bixin, nebst zersetztem Farbstoff. Zur technischen Gewinnung der Droge werden Mark und Samen mit Wasser geknetet und sich selbst überlassen, wobei Gärung und Sedimentierung stattfindet. Das abgesetzte Material wird getrocknet und vermahlen. Andere Betriebe arbeiten statt Schlämmen mit Eindampfen (vgl. bei Kuhn und Ehmann [136]). Die histochemischen Kenntnisse hat Molisch ([177], S. 273) zusammengefaßt.

die Hauptmenge des Farbstoffes enthält und eingetrocknet die Samen mit einer braunroten Kruste umgibt (vgl. Abb. 58, S. 1349). Das gleiche Pigment kommt auch in vegetativen Organen, und zwar scharf lokalisiert vor, so in den Sekretzellen der Laubblätter, die an der Unterseite zahlreiche braune Pünktchen aufweisen.

Die frischen Samen sind von einer rotorangen, breiigen Masse umgeben, welche

Nachweis und Bestimmung. Der mikrochemische Nachweis gelingt am zuverlässigsten. wenn man den Farbstoff mit Chloroform aus der Samenschale herauslöst, das Bixin durch Verdunsten am Deckglasrande in recht reiner Form abscheidet und dann Schwefelsäure zusetzt: Dunkelblaufärbung (Molisch [177]). Weitere Farbenreaktionen des krystalli-

sierten Farbstoffes: S. 1326. Zwecks einer orientierenden Schätzung des Farbstoffgehaltes erschöpft man die Droge mit siedendem Chloroform, fügt zu einem aliquoten Teile des Aus-

zuges 1 Volum Essigester, verdünnt mit einem Chloroform-Essigester-Gemisch (1:1) bis zur ungefähren Farbstärke von 0,2 proz. Kaliumbichromat und vergleicht im Colorimeter. Die Gleichwertigkeit zeigt rund 10 mg im Liter an. Die

Zahlen sind nur relativ richtig, da auch andere farbige Stoffe in der Droge vor-

kommen. — Genauere Mikrobestimmung und Trennung von Carotinoiden ohne Säurecharakter (Kuhn und Brockmann [135]): S. 1261 und 1263.

Isolierung. a) Aus käuflichem Orlean. Mehrere Vorschriften (die von Kuhn und EHMANN [136] kritisch besprochen werden) gehen von der Handelsdroge aus und liefern,

namentlich aus harzarmem Material, recht gute Ergebnisse. Nach Zwick (289) sowie MARCHLEWSKI und MATEJKO (174), HEIDUSCHKA und PANZER (74) usw. läßt sich Bixin durch Ausziehen mit Chloroform gewinnen. Zweckmäßiger ist die untenstehende Vorschrift von Hasselt (71), die eine Vorextraktion mit Aceton empfiehlt und (etwas abgeändert) auch bei Herzig und Faltis (80) nachgelesen werden kann. Die Methode führt sicher zum Ziel, allerdings mit großen Verlusten an Farbstoff. Der Orlean wird zusammen mit ziemlich viel Aceton in einer Kugelmühle vermahlen, oder man mahlt trocken und schüttelt mit Aceton an der Maschine aus. Der dunkelrote Extrakt wird nach mehrtägigem Stehen abgegossen, die gereinigte Droge koliert und an der Luft getrocknet. Nun zieht man tage-

lang im Soxhlet mit Chloroform aus. Bald erscheinen die ersten dunkelvioletten Krystalle. Zur Reinigung dient Umkrystallisieren aus Chloroform, Essigester oder Eisessig. b) Isolierung von Bixin aus den Bixasamen (Grains de Rocou), nach Kuhn und Ehmann (136) bzw. nach Forbat (60). Vorteilhafter als von der käuflichen Droge, geht man aus Bixasamen aus, die in der Regel 1,0-2,5% Farbstoff enthalten; in einer Probe aus Zentralafrika sind sogar 13% gefunden worden.

Prinzip: es läßt sich eine gereinigte Droge durch Schlämmen und Zentrifugieren

bereiten; Ammoniak entzieht dem Zentrifugat den Farbstoff, der dann aus seinem Ammonsalz freigelegt wird. Ausführung: In einem 20-l-Emailtopf läßt man 5 kg Samen mit 5 l Wasser 3 Stunden lang stehen und wirbelt dann mit einem breiten Propellerrührer kräftig durch. Nach 1 Stunde wird durch ein Sieb gegossen (Maschenweite 1 mm), durchgeschaufelt und mit 1 l Wasser nachgewaschen. Die nun braunschwarzen, glänzenden Körner enthalten fast keinen Farbstoff mehr; das Schlämmwasser, in dem das Bixin suspendiert ist, gießt man in große Perkola-

toren, wo sich über Nacht zwei Schichten bilden: oben eine blaßrote, milchig getrübte Flüssigkeit, unten ein dicker, dunkelroter Schlamm. Die obere Schicht wird abgehebert, die untere bei 3000 Touren in der Minute 1/2 Stunde zentrifugiert. Das zerbröckelte Zentrifugat wird an der Luft, dann im Vakuum über Calciumchlorid getrocknet, aber nur so weit, daß die Masse beim Schlagen mit dem Hammer

gerade noch gequetscht wird und nicht schon spröde splittert. Man mahlt jetzt zu einem braunroten Pulver in einer Kugelmühle. Ausbeute: 4,8-6 kg gereinigte Droge aus 100 kg Samen (Guadaloupe, 1927). Bixingehalt: 15—30 %. In Anteilen von 200 g wird sofort mit 2 l 96 proz. Alkohol übergossen und auf dem Dampfbad, unter Umrühren auf 60—65° erhitzt. Aus einer Bombe leitet man langsam Ammoniakgas ein, bis der Farbumschlag beendet und Ammoniakgeruch deutlich wahrnehmbar ist. Dann läßt man 20 Minuten stehen und filtriert

noch warm, möglichst rasch durch eine große Nutsche. Den Rückstand rührt man nochmals mit 11 des Alkohols an, leitet in der Wärme Ammoniak ein und filtriert nach 1 Stunde. Die vereinigten Filtrate, die beim Erkalten oft schon

Ammoniumbixinat abscheiden, werden in großen Filtrierstutzen stark turbiniert, wobei am Rührer und an der Glaswand dunkelrote, harzige Produkte erscheinen.

Auf je 11 Flüssigkeit gibt man 1 cm³ Eisessig zu und vervollständigt die Harzabscheidung durch Stehenlassen über Nacht. Nach dem Abgießen wird unter stetem Rühren durch Zutropfen von Eisessig das Bixin gefällt, nach 3 Stunden

auf Hartfiltern abgesaugt und im Vakuum über NaOH und CaCl, getrocknet. Die Ausbeute an rohem Bixin (Farbstoffgehalt 70—85%) beträgt 180 bis 200 g aus 1 kg Zentrifugat. Das Bixin wird aus 18 Teilen siedendem Eisessig umkrystallisiert, auf der Nutsche mit wenig kaltem Eisessig abgedeckt, mit Äthylacetat gewaschen und über NaOH und CaCl, getrocknet. Reinausbeute:

65-80% des Rohproduktes. Schmelzpunkt 1980 (korr., Berl-Block, wenn das

Röhrchen bei 1850 eingebracht wird).

Zusammensetzung. Selten ist in der organischen Chemie eine so langdauernde, auf ein halbes Jahrhundert ausgedehnte Diskussion über die empirische Formel eines krystallisierten Stoffes geführt worden, wie auf dem Gebiete des Bixins.

Als Ursache zieht man gewöhnlich die schwere Verbrennbarkeit heran, doch müssen außerdem den verschiedenen Autoren Präparate von sehr ungleichem Reinheitsgrad vorgelegen haben, die zu abweichenden Analysenzahlen führten (zusammengestellt bei Karrer, Helfenstein, Widmer und van Itallie [108]). Bei Anwendung der mikroanalytischen Arbeitsweise von Pregl treten nach Kuhn

Nachdem ältere Ausdrücke aufgegeben wurden, kamen nur mehr zwei Formeln in Betracht: C25H30O4 (aufgestellt von HEIDUSCHKA und PANZER [74]; vgl. auch KUHN und WINTERSTEIN [150]), ferner $C_{26}H_{30}O_4$ (Herzig und Faltis [80]). Obzwar Faltis und Vieböck (55) an dem kohlenstoffreicheren Symbol festhielten, kann die Formel $C_{25}H_{30}O_4$ nach Untersuchungen von Karrer, Helfenstein, Widmer und van Itallie (108) sowie

Beschreibung. Bixin ist ein schwach metallisch glänzender, violettroter Farbstoff und bildet pleochroitische Krystalle, teils des triklinen Systems. Neben Carotin und Xanthophyll erscheinen Bixinpräparate satter und violetter. Aus Chloroform erhält man Nadeln, teils zu Büscheln gruppiert, aus Eisessig tief violette, oft verzwillingte Prismen mit stahlblau-granatrotem Dichroismus, aus Äthylacetat charakteristische, große, rotviolette, flache Rhomben (Abb. 58,

[160]). Die Krystalle neigen nicht zur Autoxydation (Unterschied von den meisten Carotinoiden), wohl aber gewisse Lösungen (Kuhn und Meyer [144]). Bixin zeichnet sich durch seine Schwerlöslichkeit aus, besonders in der Kälte. In heißem Eisessig, Essigester und Chloroform ist die Löslichkeit beträchtlich (4 g in 1 l siedendem Äthylacetat; Herzig und Faltis [80]). Bei der Entmischung zwischen Äther-Petroläther und verdünntem Methanol geht der Farbstoff größtenteils in die Unterschicht und kann durch Erneuerung des Methylalkohols vollends in diesen übergeführt werden. Sehr verdünnte Lösungen in Essigester sind gelb, stärkere orangefarbig und tingieren grünlich-braungelb. Ähnlich sieht die heiß bereitete Lösung in Chloroform oder Eisessig aus (Tinktion braunstichiger). In Schwefelkohlenstoff ist die Löslichkeit so begrenzt, daß die violettstichige Tink-

Spektrum. Schon Marchlewski und Matejko (174) ist es aufgefallen, daß das Bixinspektrum an Carotinoide erinnert (Abbildungen im Original). Neuere

Tabelle 25. Spektrum des Bixins $(0.004 \,\mathrm{g})$ in $11 = \mathrm{ca.} \, 10^{-5}$ molare Lösungen).

501-483 uu

 $468 - 450 \,\mu\mu$

ca. 408 -- uu

kennen) 510 - 492 uu

479---460 uu

ca. 411— µµ

 $481 - 460 \mu\mu$

ca. 410 — µµ

520...517 - uu

506- uu (Verteilung der Bänder ist noch zu er-

512-494 µµ (zwischen I. und II. etwas beschattet)

Schmelzpunkt 1980 (korr., vgl. Kuhn, Winterstein und Wiegand

und EHMANN (136) keinerlei Schwierigkeiten auf.

von Kuhn und Ehmann (136) als sichergestellt gelten.

tion nur wenig hervortritt.

Messungen enthält Tabelle 25.

Lösungsmittel

Alkohol

Chloroform

Schichtdicke

10

20

5

10

20

Band

I. П.

TII.

I.—III.

Ĩ.

II.

T.

II.

III.

T.--III.

III.

Absorptionsmaxima in Chloroform: 502, 470 und 439 µµ (EULER, KARRER, KLUSS-MANN und Morf [293]).

Farbenreaktionen. Vergleich mit anderen Pigmenten. Die Säurenatur des Bixins geht schon aus folgendem Reagensglasversuch hervor: schüttelt man die

ätherische Lösung mit wäßriger Lauge, so wird die Oberschicht rasch und vollkommen entfärbt und das Bixin wandert nach unten; an der Grenzfläche beginnt bald das orangefarbige Alkalisalz auszukrystallisieren. Der Versuch mißlingt

mit Capsanthin, Carotin oder Xanthophyll. Mit den gelben Blattfarbstoffen ist übrigens eine Verwechslung gar nicht möglich, im Hinblick auf die außer-

ist auch die Unterscheidung von Azafrin, dessen prachtvolle Reaktionen mit Ameisensäure oder Chloroform-Chlorwasserstoff beim Bixin versagen (vgl. S.1335). Die Farbenreaktionen des Bixins haben Kuhn, Winterstein und Wiegand (160) beschrieben und mit denjenigen des Crocetins (S. 1329) verglichen:

ordentliche Farbkraft des Orlean-Pigments, selbst in großer Verdünnung. Leicht

a) Konzentrierte Schwefelsäure (je 1 mg Substanz in 2 cm³): Bixin: blau, weniger rotstichig und viel beständiger als α -Crocetin. α -Crocetin (= ,,Gardenidin"): blau, nach kurzer Zeit über Violett nach Braunrot

umschlagend. b) Konzentrierte Schwefelsäure + Chloroform (1 cm³ gesättigte Chloroformlösung + 0,3 cm³ Schwefelsäure):

Bixin: Chloroformlösung farblos, Schwefelsäure blau, weniger rotstichig und viel beständiger als Crocetin. Crocetin: Chloroformlösung farblos, Schwefelsäure blau → violett → weinrot →

c) Konzentrierte Schwefelsäure + Chloroform + Essigsäureanhydrid (2 cm³ gesättigte

Chloroformlösung +3 Tropfen Anhydrid +10 Tropfen Schwefelsäure): Bixin: Chloroform farblos, Schwefelsäure tiefblau, sehr beständig. Crocetin: Chloroform farblos, Grenzschicht blauviolett, Schwefelsäure nach Umschütteln blauviolett → schmutzig braunviolett.

d) Rauchende Salpetersäure + Chloroform (je 1 cm³ gesättigte Chloroformlösung + 1 Tropfen Salpetersäure, d = 1,52): Bixin: blau \rightarrow grün \rightarrow rot \rightarrow farblos (sehr rasch). Crocetin: blau → rot → farblos (sehr rasch).

e) Ameisensäure (je 3 mg Substanz mit 2 cm³ 99 proz. Säure): Bixin: nach kurzem Erwärmen tiefgrün, sehr beständig.

Crocetin: in der Kälte keine Reaktion, nach 5 Minuten langem Kochen und einigem

Stehen gelbstichig grüne Lösung (sehr beständig).

f) Trichloressigsäure + Chloroform (je 2 mg Substanz + 0,3 g Säure + 0,5 cm³ Chloroform): Bixin: braunrot (sehr stark tingierend) → nahezu farblos → tiefblau (stark tin-

gierend).

Crocetin: braunorange → olivbraun → olivgrün → dunkelgrün → blau → violett -> schmutzigbraun.

(Diese Erscheinungen sind besonders charakteristisch. Man erhitze anfangs gelinde, unterbreche aber das Erwärmen, um keine Phase zu übersehen.)

g) Dichloressigsäure (je 2 mg Substanz mit 0,5 cm³ Säure erwärmt): Bixin: grün (beständig).

dunkelviolette Nadeln des Bixinats (0,8 g).

Crocetin: orange → braunoliv → olivgrün → rein grün (beständig).

Salze. Die Alkalisalze des Bixins sind u. a. bei van Hasselt (71) beschrieben.

Zur Darstellung des charakteristischen Bixinkaliums KOOC · C₂₂H₂₆ · COOCH₃ erhitzt man eine Lösung von 1 g Farbstoff in 50 cm³ Methylalkohol, unter Zusatz von 1 cm³ 20 proz. Kalilauge bis zum Sieden und erhält beim Erkalten schöne,

Chemisches Verhalten. Additionsreaktionen des Bixins. Alle 9 Doppelbindungen werden nur von der katalytischen Hydrierung erfaßt (Herzig und Faltis [82]; Kuhn, Winterstein und Wiegand [160]; Faltis und Vieböck [55]; Karrer, Helfenstein, Widmer und Van

ITALLIE [108], KUHN und EHMANN [136]. Chlorjod sättigt nur 6, Dirhodan nur 3 Doppel-

1327

bindungen (Tabelle 5, S. 1271, PUMMERER, REBMANN und REINDEL [205]), der Bromverbrauch beträgt ca. 5 Mole (van Hasselt [71]). Vorschrift für die Hydrierung: Kuhn

und Ehmann (136). Das *Perhydrobixin* C₂₅H₄₈O₄ ist ein farbloses, optisch inaktives Öl. *Partielle Hydrierung*: Schon durch Addition von 1 Mol. Wasserstoff hellt sich die Farbe des Bixins auf, und die Substanz wird luftempfindlich. Literatur: VAN HASSELT (71, 72, 73);

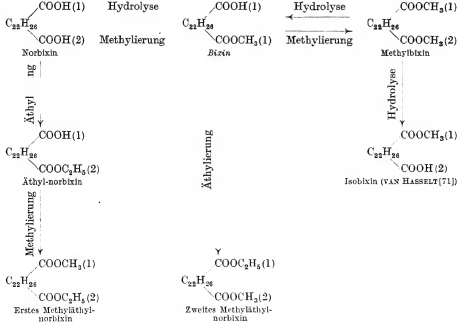
KARRER, HELFENSTEIN, WIDMER und VAN ÎTALLIE (108). Ermittlung der Konstitution. Wichtige Einzelheiten der Bixinstruktur sind

seit längerer Zeit bekannt. Schon van Hasselt (71) hat in einer inhaltsreichen

Arbeit nachgewiesen, daß zwei Hydroxyle (eines frei, das andere methyliert) vorliegen, die in dem Molekül ungleichwertig gestellt sind. Es entsteht nämlich

ein zweiter, von Bixin verschiedener Farbstoff ("Isobixin"), wenn man die

methylierte Hydroxylgruppe befreit und dafür die andere methyliert. Herzig und Faltis (82) erkannten, daß die Hydroxyle Carboxylen angehören, daß also das Bixin der Monomethylester einer Dicarbonsäure ist mit der (heute gültigen) Formel HOOC · C₂₂H₂₆ · COOCH₃. Seine nächsten Derivate sind: die freie Dicarbonsäure, Norbixin HOOC · C22H26 · COOH und der Dimethylester des Norbixins, kurz Methylbixin genannt CH3OOC · C22H26 · COOCH3. HERZIG und Faltis (82) haben auch die folgenden Zusammenhänge klargelegt, die allerdings nicht den gesamten Tatbestand erschöpfen:



Nachdem Liebermann und Mühle (166) qualitativ gezeigt haben, daß sich Bixin zu einem farblosen Körper hydrieren läßt, ermittelten Herzig und Faltis(82) die Anwesenheit von neun Doppelbindungen auf diesem Wege. Die Aufstellung einer Strukturformel verdankt man aber erst Kuhn und Winterstein (150)

HASSELT (70-73), RINKES (208-211), RINKES und VAN HASSELT (212-214).

⁽vgl. auch dieselben mit Wiegand [160], sowie mit Karlovitz [155])1. Sie sprechen Bixin als einen rein aliphatischen, mit den Blattcarotinoiden verwandten Körper an, dessen Doppelbindungen, wie in den synthetischen Polyenen, konjugiert Literatur über Beobachtungen, die durch diese Bixinformel erklärt werden: VAN

zweiter

ĊH.

sind. Die vorgeschlagene Formel ist die eines Tetramethyl-octadeca-nonaendicarbonsäure-monomethylesters, den man sich auch als Kondensationsprodukt

von 4 dehydrierten Isoprenresten mit 2 Molen Glyoxylsäure vorstellen kann:

 $\mathbf{H_{3}COOC} - \mathbf{CH} ĊH. ĊH. CH. CH.

dritter

ĊH.

vierter

CH.

Isoprenrest

Diese Formel stützt sich auf die Angabe van Hasselts (71), daß die Carboxylgruppen ungleich gestellt sind. Nach einer neuen Untersuchung von

KUHN und WINTERSTEIN (307) ist es aber auch möglich, daß diese Ungleichwertigkeit durch eine unsymmetrisch gelagerte cis-Bindung bedingt ist, und

daß dem Bixin folgendes, in seinem Aufbau symmetrisches Symbol zukommt: H₂COOC-CH=CH-C=CH-CH=CH-CH=CH-CH=CH-CH=CH-CH=CH-CH=CH-COOH

Tatsächlich konnten Karrer, Benz, Morf, Raudnitz, Stoll und Taka-HASHI (321) durch Totalsynthese des Perhydrobixinesters und des Perhydronor-

Bixin.

bixins die symmetrische Gestalt des Kohlenstoffgerüstes beweisen. Die Formel faßt das Bixin als das Mittelstück des Lycopinmoleküls auf, wie letzteres von Karrer, Helfenstein, Wehrli und Wettstein ([106], S. 1294) angegeben wurde. Es wäre also denkbar, daß Bixin aus Lycopin durch oxyda-

tiven Abbau entsteht. Cis-trans-isomerie. Das von Herzig und Faltis (82) zufällig aus dem Orlean erhaltene sog. β -Bixin, welches sich mit Hilfe von Jod aus gewöhnlichem Bixin bereiten läßt, steht nach KARRER, HELFENSTEIN, WIDMER und VAN

ITALLIE (108) im Verhältnis der Cis-trans-isomerie zum Bixin, was von Kuhn und Winterstein (307) durch Überführung beider Bixine in dieselbe Dihydroverbindung bewiesen wurde.

Vgl. auch bei Kuhn und Drumm (328).

Kurze Übersicht der wichtigsten Bixinabkömmlinge. Isobixine. Das Isobixin van HASSELTS (71) C₂₅H₃₀O₄ unterscheidet sich in folgenden Punkten vom Bixin: Es ist ziemlich löslich in Chloroform, unverseifbar mit wäßrigem Kali und liefert ein lösliches Kaliumsalz. Das Isobixin von Karrer, Helfenstein, Widmer und van Itallie (108) ist davon ganz verschieden. Darstellung: durch Jodkatalyse (vgl. im Original). Schmelzpunkt 216—217°. Wahrscheinlich identisch mit dem β-Bixin.

Norbixin, Isonorbixin $C_{24}H_{28}O_4$. Ein Norbixin hat van Hasselt (71) durch Abspaltung der Methylgruppe des Bixins mit kochender Natronlauge erhalten. Von diesem Präparat ist das von Karrer und Mitarbeitern durch milde Hydrolyse erhaltene Norbixin ganz verschieden. Dieselben Forscher beschreiben auch ein Isonorbixin (Tabelle 26).

Tabelle 26. Vergleich von Norbixin und Isonorbixin.

Norbixin (KARRER) Isonorbixin (KARRER) Farbe der festen Substanz . . . blaurot rotSchmelzpunkt bzw. Sinterpunkt. $254 - 255^{\circ}$ über 300° unbeständig Gegen Luftsauerstoff beständig Löslichkeit in wäßrigem Alkali leicht sehr schwer

Hydrierungsprodukte des Norbixins. Perhydro-norbixin HOOC · C $_{22}H_{44}$ · COOH ist ein dickes, farbloses Öl (Herzig und Faltis [82], Kuhn und Ehmann [136]), das sich zum entsprechenden Diamin abbauen läßt (Nägeli und Lendorff [187])¹. *Dihydro-norbixine* HOOC·C₂₂H₂₈·COOH: van Hasselt (71, 73) beschreibt drei verschiedene Präparate; KARRER, HELFENSTEIN, WIDMER und VAN ITALLIE (108) haben ein wohldefiniertes Produkt

¹ Totalsynthese: Karrer, Benz, Morf, Raudnitz, Stoll und Takahashi (321).

mit Hilfe von Titantrichlorid bereitet. Bei der Reduktion hellt sich die Farbe sehr auf und die Luftbeständigkeit geht verloren.

Methylbixine und ihre Reduktionsprodukte. Aus Bixin entsteht bei der Methylierung stets Methylbixin¹, hingegen ergibt Norbixin nur mit Diazomethan diese Verbindung, mit Holzgeist und Salzsäure aber Isomethylbixin, das nach Herzig und Faltis (82) auch durch Methylierung des Isobixins, nach KARRER und Mitarbeitern (108) durch Einwirkung von Jod auf Methylbixin sowie durch Methylierung des Isonorbixins entsteht. Es gelten also die folgenden Beziehungen:

 $Bixin \xrightarrow{\text{Diazomethan}} \text{Methylbixin}$ $\xrightarrow{\text{oder Dimethylsulfat}} \text{Methylbixin}$ Bixinreihe: Norbixin Diazomethan .Tod (katalytisch) Jod Methanol + HCl

Iso-norbixin Isobixinreihe: $(= \beta - Bixin)$ Diazomethan Literatur über hydrierte Methylbixine: VAN HASSELT (71); HERZIG und FALTIS (80); MARCHLEWSKI und MATEJKO (174); KARRER, HELFENSTEIN, WIDMER und VAN ITALLIE (108); Kuhn und Ehmann (136); Faltis und Vieböck (55); Forbat (60). Regenerierung des

(Struktur: S. 1334) und Farnesan C₁₅H₃₂ nahe verwandt ist (Kuhn und Ehmann [136]). c) Crocetin und Crocin.

Methylbixins aus seiner Dihydroverbindung: Kuhn und Drumm (328). — Der Grundkohlenwasserstoff des Bixins ist das Bixan C24H50, eine farblose Flüssigkeit, die mit Phytan C20H42

(Bruttoformel für Crocetin $C_{20}H_{24}O_4$, für Crocin $C_{44}H_{64}O_{26}$; die beiden Konstitutionsformeln s. unten.)

Vorkommen und Bestandteile des Safranpigments. Crocetin (= ,,\u03c4-Crocetin") und

Crocin sind Safranfarbstoffe. Bekanntlich ist Safran eine in der Medizin und im Haushalte gebräuchliche Droge, die aus den getrockneten Narben des Crocus sativus (Iridaceae) bereitet wird, namentlich in Österreich, Spanien, Frankreich, Kleinasien usw. Die Narben bilden 2—3 cm lange Röhren, die getrocknet braunrot erscheinen und ein Gemisch von glucosidischem und etwas zuckerfreiem Farbstoff enthalten (vgl. Mollisch [177],

einen mit Wasser nicht ausziehbaren Farbstoff (Tschirch [237, 238]). Das Pigment wird von einem farblosen Glucosid (Picrocrocin oder Safranbitter) begleitet (WINTERSTEIN und Teleczky [264]). Über die chemische Zusammensetzung des Safranfarbstoffes liegen zahlreiche ältere und neuere Angaben vor (DECKER [19]), aber erst KARRER und SALOMON (121, 122, 123) haben die Natur des Pigments grundlegend geklärt: es besteht aus dem Crocetin-glucosid Crocin, daneben kommt auch ein wenig freies Crocetin vor. Die umstehend angeführten Bruttound Strukturformeln werden von Kuhn und L'Orsa (142) empfohlen. Bis vor kurzem war der um CH $_2$ ärmere Ausdruck ($C_{19}H_{22}O_4$) allgemein angenommen (vgl. bei Kuhn,

S. 274). Ein Teil des Pigments ist im Zellsaft der frischen Narben gelöst und läßt sich aus der Droge mit Wasser extrahieren; außerdem enthalten aber die Chromatophoren

WINTERSTEIN und WIEGAND [160]; KARRER und SALOMON [123] sowie KARRER und HELFEN-STEIN [101])2. 1 Krystallographische und röntgenographische Angaben: Waldmann und Branden-

BERGER (334). ² Nachtrag. Während der Drucklegung stellten Karrer, Benz, Morf, Raudnitz, Stoll und Takahashi (321) auf Grund von Abbaureaktionen die folgende Konstitutionsformel für Crocetin auf, welche (wie Bixin, Lycopin und 3-Carotin) einen symmetrischen

Bau besitzt:

 CH^3

Crocetin C₂₀H₂₄O₄ ist eine schön krystallisierte, siebenfach ungesättigte, aliphatische Dicarbonsäure. Sie bildet den wasserunlöslichen, geringeren Teil des Farbstoffes (Karrer und Salomon [121, 122, 123]).

HOOC-C=CH-CH=CH-C=CH-CH=CH-C=CH-CH=CH-C=CH-COOHCH₂ CH.

ĊH. $(= \alpha$ -Crocetin; s. auch S. 1329, Anm.).

Crocin C₄₄H₆₄O₂₆, gleichfalls krystallinisch, ist der Hauptbestandteil des Safranpigments. Es ist der wasserlösliche Di-gentiobiose-ester des Crocetins (KARRER und MIKI [113]):

(CHOH), O CH₃

O (CHOH)₃ CH₃ Crocin,

 $^{\circ}$ H₂O · $^{\circ}$ CH · (CHOH)₃ · $^{\circ}$ CH · CH₂OH HOCH₂ · $^{\circ}$ CH · (CHOH)₃ · $^{\circ}$ CH · OCH₂

Die Zuckerreste des Crocins werden durch Alkali außerordentlich rasch abgespalten. Arbeitet man in wäßrigem Medium, so entsteht quantitativ

Crocetin, ist aber Methylalkohol zugegen, so findet eine überraschend leicht verlaufende Umesterung statt, indem CH3- an Stelle des Zuckerrestes tritt. Neben

Crocetin erhält man dann auch dessen Monomethylester, das sogenannte " β -Crocetin" H_3 COOC · $C_{18}H_{22}$ · COOH und den entsprechenden Dimethylester H₃COOC · C₁₈H₅₂ · COOCH₃ ("y-Crocetin"). Bevor diese Erscheinung bekannt

war, wurde die Anwesenheit aller drei zuckerfreien Farbstoffe im Safran an-

genommen. Nach Karrer und Helfenstein (101) sind jedoch β- und γ-Crocetin Kunstprodukte. Die griechischen Buchstaben sind also entbehrlich und es genügt

die Bezeichnung: Crocetin, Crocetin-methylester (Methylcrocetin) und Crocetindimethylester (Dimethylcrocetin). Weiteres Vorkommen. Nach Kuhn, Winterstein und Wiegand (160) ist das Vorkommen von Crocetin nicht auf den Safran beschränkt; es ist nicht nur in Narben, sondern auch in Blütenblättern von Iridaceen, z.B. von Crocus

sativus enthalten und konnte auch in den Narben des violetten Crocus (Crocus neapolitanus) nachgewiesen werden. Ferner ist das Pigment der "Wongsky"-Früchte (chinesische Gelbschote, Gardenia grandiflora, Rubiaceae), welches als "Gardenidin" bekannt war, mit Crocetin identisch; es liegt gleichfalls als Glucosid im Gewebe vor (vgl. auch Munesada [186]). Weiters ist auch der Farbstoff des indischen Mahagonibaumes (Cedrela toona Roxb., Meliaceae), der schon von Perkin Nyctanthes arbor tristis, Oleaceae [83]) identifiziert wurde, nichts anderes als

Crocetin abgeschieden. zerbröckelte Narbe (Handelsware) in einem Wassertröpfchen 5-10 Minuten liegen, bis

[201] isoliert und mit dem Nyctanthin von Hill und Sikkar (Blütenpigment aus Crocetin (Kuhn und Winterstein [151]). Aus dem in den Königskerzenblüten (Flores verbasci) enthaltenen Glucosid haben Schmid und Kotter (332) das

eine stark gelbe Lösung gebildet ist und fügt rasch einen großen Tropfen konzentrierter

Nachweis im Safran. a) Mikrochemisch. Nach Molisch ([177], S. 275) läßt man die Schwefelsäure zu. Sofort tritt die blau- bis blauviolette Färbung auf. Nach Tunmann (244) eignet sich am besten die Überführung in Anilin-crocetin zum Nachweis: Safranpulver wird

unter dem Deckglas in Anilin bis zur Blasenbildung 2-3 Minuten lang erwärmt; in 10 bis 12 Stunden entstehen zahlreiche dunkelrote, in Rotbraun polarisierende, bis 70 μ lange

Sphärite, die sich in Alkohol oder Glycerin langsam auflösen. Auch die Darstellung von Coniin-crocetin kann diagnostisch brauchbar sein. Man streut das Safranpulver auf einen Tropfen Wasser, setzt eine 0,1 proz. wäßrige Coniinlösung zu und erwärmt. Schon während des Eintrocknens erscheinen tiefgelbe, einzeln liegende, bis 70 µ lange, prismatische Nadeln von gerader Auslöschung. Endlich läßt sich der Nachweis durch Benzoylierung oder durch Umwandlung in Kaliumsalz führen (Tunmann [244]).

Neue Mikromethode zur Abtrennung und Bestimmung von Crocetin, nach Kuhn und Brockmann (135): S. 1263.

b) Spektroskopischer Nachweis (Tschirch [238]). Man bereitet hierzu einen

Extrakt in Alkohol (Näheres über dessen Spektrum vgl. unten). Die mit konzen-

trierter Schwefelsäure erhaltene Lösung zeigt ein Band bei 493-518 uu und bei der Erhöhung der Schichtdicke ein schwaches Band: 600-625 uu.

Crocin (Karrer und Salomon [122]). Isolierung. 260 g bei 90° getrockneter und zuerst mit Äther erschöpfter Safran werden einmal mit 21 70 proz. Alkohol extrahiert, ebensoviel 95 proz. Alkohol zugefügt und 24 Stunden stehen gelassen. Die klare Lösung wird dann von dem an den Gefäßwandungen anhaftenden Öl

abgegossen, hierauf mit 700 cm³ Äther versetzt und 24 Stunden stehen gelassen. Es hat sich wiederum etwas Öl abgeschieden, von dem abgegossen werden kann.

(Diese beiden ersten Fällungen bestehen fast ausschließlich aus harzigen Nebenprodukten.)

Die alkoholisch-ätherische Lösung wird jetzt mit dem gleichen Volumen Äther versetzt, wobei eine starke Trübung entsteht. Man überläßt die Flüssigkeit

während einer Woche sich selbst. Die Lösung ist dann wieder klar geworden: am Boden des Gefäßes hat sich eine reichliche Menge schwarzbraunen Öles abgeschieden und auch an den Wandungen haftet etwas, schon mit festen Anteilen durchsetztes Öl. Die Lösung wird abgegossen; aus ihr scheidet sich nach wochenlangem Stehen noch eine kleine Menge mikrokrystallines, fest an den Wandungen haftendes Crocin ab, das nach einmaligem Umkrystallisieren aus 80 proz. Alkohol

rein ist. Die Hauptmenge aber findet sich in der öligen Abscheidung, die mit

100 cm³ siedendem 80 proz. Alkohol ausgekocht wird. Es geht größtenteils in Lösung; vom Ungelösten gießt man heiß ab. Die Lösung scheidet beim Abkühlen wieder ein Öl aus, von welchem man die Mutterlauge abtrennt. (Diese Öle sind zur Hauptsache harzige Nebenprodukte.) Die alkoholische Lösung gibt beim längeren Stehen bei Zimmertemperatur

manchmal noch eine geringe Menge Öl; aber gewöhnlich beobachtet man, daß sich bald feste Substanz abzuscheiden beginnt. Die Flüssigkeit wird dann nochmals abgegossen, evtl. mit Crocin geimpft und 1 Woche bei Zimmertemperatur aufbewahrt. Die Krystallisation des Crocins, selbst reiner Präparate, verläuft

sehr langsam. Nach Ablauf der ersten Woche trennt man die Mutterlauge erneut von den Krystalldrusen und bewahrt sie eine weitere Woche bei 0° auf, wodurch man eine zweite Krystallisation gewinnt. Dieselbe wird noch zweimal aus 80 proz.

Alkohol umkrystallisiert und ist dann rein. (Die erste Krystallisation enthält

auch einen schwerer löslichen Begleitstoff.) Eigenschaften des Crocins: Schmelzpunkt 1860. In kaltem Wasser langsam, mit rotgelber Farbe löslich, leicht in heißem Wasser, fast gar nicht in absolutem

Alkohol und Äther. Enthält auch im Vakuum, bei 100° getrocknet, 2 Mole Krystallwasser. Bei der sauren Hydrolyse entsteht Glucose, bei der vorsichtigen

Spaltung mit alkoholischem Ammoniak Gentiobiose (Karrer und Miki [113]). Isolierung von Crocetin und seiner Methylester (...3- und 2-Crocetin"). a) Einfacher als Crocin, kann Crocetin aus Safran isoliert werden, auf Grund der Beobachtung, daß sich der Zucker in wenigen Sekunden mit 1 proz. Kalium-

hydroxyd abspalten läßt (Karrer und Salomon [121], Karrer und Helfen-STEIN [101]). Extraktion. 500 g Safran wurden bei 80-90° 4-5 Stunden getrocknet, pulverisiert und im Soxhlet mit 1 lÄther ca. 24 Stunden lang ausgezogen. Dabei

Flüssigkeit läßt sich gut abnutschen. Man konzentriert das Filtrat im Vakuum bei 60° auf ca. 1,51 und filtriert es noch heiß. Der abdestillierte Alkohol wird wieder auf 70 Volumprozente gebracht und zur nochmaligen Extraktion des auf der Nutsche verbliebenen Rückstandes verwendet. Der zweite Auszug ist bereits heller; eine dritte Extraktion erübrigt sich, wenn man die Safranrückstände auf der Nutsche mit 70 proz. Alkohol wäscht und gut abpreßt.

gehen Fette, ätherische Öle und Picrocrocin in Lösung. Der Rückstand wird an der Luft getrocknet, in einem Glasstutzen mit 3,51 70 proz. Alkohol übergossen und unter häufigem Umrühren stehen gelassen. Die dunkelrotbraune

Hydrolyse. Die vereinigten, konzentrierten Auszüge verdünnt man mit Wasser auf 2,5 l und versetzt die Flüssigkeit unter Umrühren mit einer Lösung von 30 g Kaliumhydroxyd in 500 cm³ Wasser. Die klare, tief rotbraune Lösung trübt sich bei der Zugabe des Alkalis und in wenigen Minuten ist die Flüssigkeit

mit gelben, glitzernden Teilchen durchsetzt, die langsam zu Boden sinken und hauptsächlich aus Äthylestern des Crocetins bestehen. Man läßt, vor Licht und Luft geschützt, über Nacht stehen und säuert die alkalische Flüssigkeit mit Salzsäure an. Hierauf nutscht man den dicken, gelbroten Niederschlag ab, wäscht

mit Wasser gut aus, trocknet ihn auf Ton und kocht ihn mit 200 cm3 10 proz. alkoholischer Kalilauge während 1 Stunde. Dadurch werden die Crocetinester

verseift und das in Alkohol unlösliche Kaliumsalz des Crocetins bleibt als gelbrotes, körniges Pulver ungelöst. Es wird nach dem Erkalten abgenutscht und mit 200 cm³ Eisessig aufgekocht, wobei das Kaliumsalz zerlegt wird. Nach dem Erkalten saugt man das rohe Crocetin ab und krystallisiert es aus Pyridin um.

b) Isolierung von Crocetin aus den Blütenblättern von Crocus luteus (Kuhn, WINTERSTEIN und WIEGAND [160]). 50 g getrocknete, gemahlene Blütenblätter

wurden mit 100 cm³ 70 proz. Aceton 24 Stunden geschüttelt, abgesaugt und mit derselben Menge des 70 proz. Acetons nachgewaschen. Das Aceton wurde im Vakuum abdestilliert und die 40° warme Lösung mit Natronlauge alkalisch gemacht (1 % freies NaOH). Nach 1/2 Stunde säuert man mit Eisessig schwach an.

Beim Durchschütteln mit 10 cm³ Äther erscheinen feine Flocken des Farbstoffs in der Grenzschicht der beiden Lösungsmittel. Die wäßrige Schicht wird abgelassen und das Crocetin auf einem Nagel abgesaugt. Nach raschem Umkrystallisieren aus Essigsäureanhydrid lagen 35 mg (0,07 %) reines Crocetin vor.

Beschreibung des Crocetins und seiner Methylester. Crocetin (α -Crocetin; Karrer und Salomon [121—123]), $HOOC \cdot C_{18}H_{22} \cdot COOH$ [Abb. 59, S. 1350]). Die bei 1000 im Vakuum getrocknete Substanz schmilzt bei 275—2760 (unkorr.) bzw. 2850 (korr.). Bei raschem Erhitzen kann man den Schmelzpunkt höher finden. In Wasser und in den meisten organischen Solventien ist das Crocetin unlöslich, mit Ausnahme von Pyridin, aus dem es sich in prachtvollen, scharlachrot glänzen-

den Blättern auskrystallisieren läßt und dann Krystall-Pyridin enthält. Das letztere entweicht bei 100° im Vakuum, wobei die Krystalle undurchsichtig, weniger glänzend und blaustichig rot werden. — Die Farbe des Crocetins ist von der des Diphenyl-tetradeca-heptaens kaum zu unterscheiden (KUHN und WINTER-STEIN [152]).

Von verdünnter Natronlauge wird der Farbstoff leicht aufgenommen, auch Soda löst etwas. Die Salze sind rein gelb gefärbt. Leitet man in die klare Lösung des Alkalisalzes Kohlendioxyd, so tritt bald Trübung und Abscheidung von freiem Crocetin ein. Zusatz von Ammoncarbonat zur alkalischen Lösung bewirkt

ebenfalls momentane Ausfällung des Crocetins (nicht des Ammoniumsalzes). Crocetin-monomethylester (3-Crocetin) CH₃OOC · C₁₈H₂₂ · COOH schmilzt, aus

α-Crocetin gewonnen, bei 218°. Es krystallisiert aus Chloroform in länglichen, rechteckigen Blättchen und ist in der Farbe dem Dimethylester ähnlich.

Crocetin-dimethylester (γ-Crocetin) CH₃OOC C₁₈H₂₂ · COOCH₃. Schmelzpunkt 215-2160 (unkorr.). Aus Eisessig scheidet es sich beim langsamen Erkalten in Form von strahligen Drusen ab, aus Chloroform + Alkohol schießen

rhomboedrisch erscheinende, in Wirklichkeit sechsseitige Platten hervor, aus warmem Chloroform + Holzgeist nahezu reguläre Sechsecke (Abb. 59, Abb. 1350). Beträchtlich löslich in Aceton, Benzol, Essigester, besonders in Chloroform. Die

Lösungen sind rein rotgelb, die Krystalle rotgelb bis ziegelrot, je nach der Korngröße (Karrer und Salomon [121—123], Karrer und Helfenstein [101]). Sichtbares Spektrum: S. 1435. Ultraviolettspektrum: Kawakami (300). —

Die Farbreaktionen (Näheres S. 1326) erinnern in manchen Punkten an Bixin. Chemische Umwandlungen. Crocetin ist, wie Bixin, auffallend luftbeständig, was auf der schützenden Wirkung der endständigen Carboxyle beruht. Viel leichter tritt Autoxydation ein, wenn das Crocetin in Natronlauge gelöst ist. Der Vor-

gang wird von Hämin katalysiert (KUHN und MEYER [144]).

Katalytische Hydrierung. Die strukturelle Klärung der Crocetine wurde durch den

Hydrierversuch von Karrer und Salomon (122, 123) eingeleitet. Die Anlagerung verlief glatt bei Anwendung von 2 g Crocetin-dimethylester in 400 cm³ Eisessig (warm gelöst) und I g Platin. Die rotgelbe Farbe der Lösung war selbst nach Aufnahme von neun Zehnteln des Wasserstoffes noch nicht merklich abgeblaßt und ging erst am Schlusse der Reduktion verloren. Gesamtverbrauch: 14 H. Durch Verdünnen mit Wasser und Ausäthern wurde

der Perhydro-crocetin-dimethylester in Form eines farb- und geruchlosen, optisch inaktiven

Dihydro-crocetin. KARRER, HELFENSTEIN und WIDMER (107) ist es gelungen, die partielle Reduktion des Safranfarbstoffes mit Titanchlorid durchzuführen. Das erste Wasserstoffmolekül wird leicht aufgenommen, und zwar sehr wahrscheinlich an den Enden des konjugierten Systems. Der Dihydrokörper (Schmelzpunkt 192-193°) ist krystallisiert; er besitzt nur mehr eine hell-schwefelgelbe Farbe (zwischen Diphenyl-hexatrien und -octatetraen liegend, Kuhn und Winterstein [152]) und ist außerordentlich leicht autoxydabel,

da nun das Doppelbindungssystem nicht mehr mit den Carboxylen benachbart ist. In Gegenwart von Piperidin (bzw. anderen Stickstoffbasen) und Sauerstoff wird der Dimethylester des Dihydrocrocetins in den Farbstoff rückverwandelt (Kuhn und Drumm [328]). Tabelle 27 zeigt, wie sich die Farbreaktionen bei der stufenweisen Wasserstoff-

Öles isoliert (Siedepunkt im Hochvakuum 198-200°).

anlagerung ändern (KARRER, HELFENSTEIN und WIDMER [107]). Tabelle 27. Farbenreaktionen des Crocetins und seiner Hydrierungsprodukte.

Crocetin

Konzentrierte H_2SO_4 . . . violettblau blaustichig weinrot Konzentrierte HNO_3 . blutrot, verblassend orange, verblassend braunrot, verblassend SnCl₄ (zur Lösung in wenig ⊢ tiefviolett Eisessig) über Violett nach über Violett nach

Dihydro-crocetin

Rotorange um-

Hexahydro-crocetin

braunrot

Braun umschlagend

schlagend Ameisensäure (95 proz., kalt) hellgrün Abbau zum Grundkohlenwasserstoff Crocetan: Karrer und Golde [98].

Zusammensetzung: C₂₀H₄₂ (vgl. bei Kuhn und L'Orsa [142]). Cis-trans-Umlagerungen sind mit Crocetin nicht gelungen, es ist daher wahr-

scheinlich, daß das Crocetin dem Isobixin entspricht (KARRER, HELFENSTEIN, WIDMER und VAN ITALLIE [108]).

Abbau und Konstitution.

Karrer und Salomon (122) haben die Polyennatur des Safranpigments erkannt, indem sie Crocetin-dimethylester (,,,'-Crocetin") katalytisch hydrierten. Sie sprachen den Perhydrokörper als den Dimethylester einer gesättigten, aliphatischen Dicarbonsäure an. Auf Grund der außerordentlich starken Lichtabsorption im ultravioletten Gebiet.

Absorptionsmaxima in Chloroform für y-Crocetin: 464 und 437 µµ (EULER, KARRER, Klussmann und Morf [293]).

sowie der reichlichen Glyoxalbildung beim Ozonabbau haben sie auf die Konjugation der Doppelbindungen geschlossen. Auch die Anwesenheit von Methylseitenketten ist postuliert worden. Hiermit waren die wesentlichsten Züge der Konstitution festgelegt.

Für die Bruttoformel des Crocetins galt bis vor kurzem der Ausdruck C₁₉H₂₂O₄ (Kuhn, WINTERSTEIN und WIEGAND [160] sowie KARRER und SALOMON [123]). Jüngst haben Kuhn und L'Orsa (142) die Formel in C₂₀H₂₄O₄ abgeändert, da der nach einem verbesserten Verfahren durchgeführte Abbau mit Chromsäure,

nicht wie die Permanganatmethode 3, sondern 4 Methylseitenketten anzeigt, die als Essigsäure gefaßt werden können. Dadurch ist die Rolle von 4 C-Atomen festgelegt, zwei müssen nach dem Ergebnis der Titration Carboxyle bilden und vierzehn sind zur Ausbildung der sieben konjugierten Doppelbindungen erforder-Die Höhe des Molekulargewichtes wurde auf röntgenographischem Wege

bestätigt. Die zunächst aufgestellte Crocetinformel C20H24O4 HOOC-C=CH-CH=CH-C=CH-CH=CH-C=CH-CH=CH-C=CH-COOH CH. CH. H. ĊH.

dritter vierter Isopren-Rest läßt sich aus dem Norbixin (vgl. hierzu S. 1328) ableiten, wenn man sich an beiden Enden der Polyenkette je 2 Kohlenstoffatome oxydativ abgebaut denkt. So entspricht das Crocetinsymbol (in dem die Lage der Methyle noch nicht unmittelbar

zweiter

erster

bewiesen wurde) gerade vier Isoprenresten.

Nach Emde (26) soll Lävulinsäure Zwischenstufe der Crocetin-Biosynthese sein. Auf Grund der obigen Formel gilt nach Kuhn und L'Orsa (142) für den von

Karrer und Golde (98) dargestellten, gesättigten Grundkohlenwasserstoff Crocetan der Ausdruck ConHag; dessen Aufbau wäre dann mit dem von Fischer

(56) für Phytan ermittelten konstitutiv identisch: $CH_3 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_4 \cdot CH_5

CH. CH. Phytan. CH₃ Jüngst stellten indessen Karrer u. Mitarb. die S. 1329 Anm. abgedruckte

symmetrische Crocetinformel auf (Nachtrag).

d) Azafrin.

(Bruttoformel C₂₈H₄₀O₄, partielle Konstitutionsformel: S. 1336.)

Dieser in mancher Beziehung mit Bixin bzw. ('rocetin vergleichbarer Farbstoff ist von Liebermann (164) entdeckt und gemeinsam mit Schiller (165) sowie Mühle (166)

untersucht worden. Ihrer unvollendet gebliebenen Arbeit schließen sich neue Versuche von Kuhn, Winterstein und Roth (159) an, welche u. a. zur Aufstellung der obigen Bruttoformel und einer wahrscheinlichen teilweise aufgelösten Konstitutionsformel führten.

Vorkommen. Azafrin bildet einen Bestandteil der Wurzel von Escobedia

scabrifolia und E. linearis Schl. (Scrophulariaceen). Die Pflanze wächst im tropischen Amerika und wird in Paraguay als "Azafran" oder "Azafranillo" zum Färben von Fetten gebraucht. Die Wurzeln zeigen fleckenweise lebhaft orange-

farbige Ausblütungen: dasselbe Pigment ist in geringeren Mengen auch in dem Holze der Wurzel und des Stengels enthalten. Eine gute Droge lieferte z. B. 1% Azafrin, die Ausblütungen rund 3%.

Mikrobestimmung und Trennung von anderen Carotinoiden nach Kuhn und Brockmann (135): S. 1263.

Isolierung. Man extrahiert das zerklopfte oder pulverisierte Material im Soxhlet mit Benzol und erhält durch Abdampfen ein gutes Rohprodukt. Oder es wird in Portionen zu 50 g mit Chloroform extrahiert. Die Auszüge von zehn

Carotinoide	mit	we niger	$_{ m als}$	40	Kohlenstoff atomen	und	ihre	Ester.	133	33

Chargen (insgesamt 1,51) wurden auf 100 cm³ eingeengt; bei 24stündigem Stehen im Eisschrank schied sich der größte Teil des Azafrins (vermengt mit etwas Harz) in kugeligen Aggregaten ab. Zur Reinigung wird der Farbstoff in 0,1 n-alkoho-

lischer Kalilauge gelöst, von einer grauen Masse filtriert, mit Essigsäure gefällt

und aus Toluol umkrystallisiert. Reinausbeute z. B. 7,5 g aus 3 kg Droge. Beschreibung und Farbreaktionen. Feine, orangerote Prismen, die häufig zu Sternen oder Büscheln gruppiert sind. Schmelzpunkt 212° (korr.). Der Farbstoff ist gut löslich in Benzol, Alkohol, Eisessig, Chloroform, auch in geschmolze-

nem Kokusnußfett, wenig in Äther, nicht in Wasser. Azafrin ist eine einbasische

Säure, von Alkalien wird es mit gelber Farbe aufgenommen und beim Ansäuern unverändert abgeschieden. Äquivalentgewicht 440. Spec. Drehung: $[x]_{\rm C}^{25} = -75,5^{\circ}$ (in absolutem Alkohol). Azafrin zeichnet sich durch eine Reihe schöner Farb-

(in absolutem Alkohol). Azafrin zeichnet sich durch eine Reihe schöner Farbreaktionen aus. Außer der Blaufärbung mit Schwefelsäure reagiert es mit fast allen starken Mineralsäuren, sowie mit Ameisen-, Oxal- und Trichloressigsäure. a) Die Schwefelsäureprobe gelingt schon, wenn man die konzentrierte, orangegelbe

a) Die Schwefelsäureprobe gelingt schon, wenn man die konzentrierte, orangegelbe Eisessiglösung mit einigen Tropfen 15 proz. Schwefelsäure versetzt und kurze Zeit kocht (Violettfärbung). b) Bei der gleichen Arbeitsweise mit Salzsäure: Violettfärbung. Diese Reaktionen treten nach mehreren Stunden auch in der

Kälte ein. c) Leitet man Chlorwasserstoff in die kalt gesättigte Chloroformlösung, so entsteht eine kornblumenähnliche Färbung. d) Eine prachtvolle Violettfärbung zeigt sich beim Aufkochen mit wasserfreier Ameisensäure. Durch Verdünnen mit Wasser wird eine permanganatrote Farbe hervorgerufen.

Spektrum (optische Schwerpunkte: Кини, Winterstein und Roth [159]). Es fällt die große Ähnlichkeit mit Crocetin auf (Tabelle 28).

Tabelle 28. Spektroskopischer Vergleich von Azafrin und Crocetin.

Azafrin

In Chloroform	458,0 428,0	$^{463,0}_{435,5}$
In Pyridin	458,0 428,0	$\substack{464.0\\436.0}$
In Natriumhydroxyd	447,0 422,0	$450.0 \\ 423.5$
Chemisches Verhalten und Kon	stitution. Azafrin ze	igt die wichtigsten Merk-

male der Polyene. Es wird in Eisessiglösung in Gegenwart von Platin oder Platin-

oxyd leicht, unter Entfärbung reduziert und nimmt 7 Mole Wasserstoff auf. Perhydro-azafrin ist ein schwach linksdrehendes Öl, $[x]_{\rm D}^{2n} = -6.7^{\rm o}$ (in Alkohol). — In Chloroform werden nur 4 Mole Brom gebunden. Mit Jod in Benzol entsteht ein grünlichschwarzes, krystallisiertes Jodid, das sich in Chloroform mit königsblauer Farbe löst. — Von den 4 Sauerstoffatomen des Azafrins sind nach Kuhn und Mitarbeitern zwei in Form eines Carboxyls anwesend, während die beiden anderen Hydroxyle bilden. Es ergibt sich also der folgende Zusammenhang

zwischen den Funktionen des Sauerstoffs in den drei natürlichen Polyensäuren mit 4 O-Atomen:

Crocetin enthält 2 freie COOH-Gruppen, aber kein Hydroxyl.

Bixin , 1 freies COOH und 1 COOCH₃, kein Hydroxyl.

Azafrin , 1 freies COOH und 2 OH-Gruppen.

Bei der Oxydation mit Chromsäure wurde die Anwesenheit von 5 Methylgruppen, entsprechend 5 Isoprenresten festgestellt. Auf Grund der vorliegenden

Beobachtungen läßt sich für Azafrin nach Kuhn, Winterstein und Roth (159) die untenstehende Strukturformel einer siebenfach ungesättigten, optisch aktiven,

monocyclischen Dioxy-monocarbonsäure diskutieren.

 $(HO)_2C_{10}H_{17} \cdot CH = CH - C = CH - CH = CH - CH = CH - CH = CH - CH = CH - COOH$

 $\overset{
m L}{
m CH_3}$ CH.

Die eine Endgruppe ist - COOH, die andere ein zweifach hydroxylierter, aus zwei Isoprenen aufgebauter Terpenrest. "Das Azafrin steht dieser Formel

gemäß zwischen den Xanthophyllen, in denen die Polyenkette durch zwei hydroxylhaltige, hydroaromatische Ringsysteme abgegrenzt wird und den Farbstoffen der Bixinreihe, bei denen die Kette konjugierter Doppelbindungen beider-

seits durch eine Carboxylgruppe abgeschlossen wird." $Methylester\ des\ Azafrins\ (HO)_2C_{27}H_{37}\cdot COOCH_3.$ Zur Kennzeichnung des Azafranillofarbstoffes ist vor allem der vorzüglich krystallisierende Methylester geeignet, mit dem

Azafrin in demselben Verhältnis steht wie Crocetin zu β -Crocetin oder wie Bixin zu Methylbixin. Darstellung: Man löst Azafrin in 0,1 n-Natronlauge, versetzt abwechselnd mit Dimethylsulfat und n-Natron, so daß die Reaktion dauernd schwach alkalisch bleibt. Sobald sich der feinkrystallinische Niederschlag nicht mehr vermehrt (nach etwa 3 bis

4 Stunden) wird abgenutscht und aus Methylalkohol umkrystallisiert. Größere Mengen löst man in Methanol + Äther und verjagt den letzteren. Der Methylester bildet glänzende Blättchen (aus Methanol, Schmelzpunkt 1930, korr.)

oder wetzsteinförmige Krystalle (aus Eisessig). Unlöslich in Alkali, löslich in den meisten Solventien, mit Ausnahme von Ligroin, sehr leicht in Chloroform. Bei der Entmischung zwischen Äther-Petroläther (1:1) und 80 proz. Methanol geht der Methylester zum großen

Teil in die Unterschicht. Methylazafrin gibt schöne Farbenreaktionen. Charakteristisch ist das Verhalten gegen Salzsäure in ätherischer Lösung: mit 20 proz. Säure keine Reaktion, mit 25 proz. gelb, dann violettrot. Dieses Verhalten erinnert an Fucoxanthin und Violaxanthin, nicht an γ-Crocetin oder Methylbixin. Weitere Farbenreaktionen s. bei Kuhn, Winterstein und Roth (159). — Durch Reduktion des Azafrins mit Aluminiumamalgam wird ein schwefelgelber, sehr autoxydabler Dihydrokörper erhalten; bei der katalytischen

Hydrierung entsteht das linksdrehende *Perhydro-methylazatrin* in Form eines dickflüssigen.

farblosen Öles; $[\alpha]_D^{20} = -9^\circ$ (in Alkohol). — Azafrin-äthylester $(HO)_2C_{27}H_{37} \cdot COOC_2H_5$ krystallisiert aus Alkohol in kurzen, roten Prismen. Schmelzpunkt 1820 (korr.). Literatur.

(Die Zusammenstellung reicht bis zum Sommer 1932; sie erhebt keinen Anspruch auf Vollständigkeit. Vgl. auch die "Nachträge", S. 1343.)

(1) AHMAD, B.: Weitere Beobachtungen über die Beziehung von Carotin zu Vitamin A.

Journ. Soc. Chem. Ind. 50, Trans. 12 (1931). — (2) Über das Schicksal des Carotins nach der Aufnahme in den tierischen Organismus. Biochem. Journ. 25, 1195 (1931). (3) Baly, E. C. C.: Photosynthese und die Funktionen der Pigmente in der lebenden

Pflanze. Journ. Soc. Dyers Colourists 38, 4 (1922). — (4) Baly, E. C. C., u. J. B. Davies:

Die Photosynthese von natürlich vorkommenden Verbindungen III. Photosynthese in vivo und in vitro. Proc. Roy. Soc. A 116, 219 (1927). — (5) BILGER, L. N.: Zusammensetzung und Eigenschaften von gewissen roten und gelben Pflanzenfarbstoffen. Bull, basic science

Res., Cincinnati [IV] 3, 37 (1931). — (6) BINET, L., u. M. V. STRUMZA: Blutbildungsvermögen des Carotins. C. r. de l'Acad. des sciences 192, 1758 (1931). — (7) Bezssonoff, N.: Vitamin A und Carotin. Ebenda 190, 529 (1930). — (8) BODENDORF, K.: Anomalien bei

Benzopersäureoxydationen. Arch. der Pharm. 268, 491 (1930). — (9) Bürgi, E.: Die Pflanzenfarbstoffe und das Wachstumsvitamin A. Ztschr. Vitaminkde 1930, 219. (10) Capper, N. S.: Vitamin A und Carotin. Nature 126, 685 (1930). — (11) Capper, N. S., I. M. W. McKibbin u. J. H. Prentice: Die Umwandlung von Carotin in Vitamin A

durch Hühner. Biochem. Journ. 25, 265 (1931). — (12) Chibnall, A. C., u. H. J. Channon: Die ätherlöslichen Substanzen des Zellplasmas der Kohlblätter. Ebenda 23, 176 (1929). — (13) Collison, D. L., E. M. Hume, J. Smedley-Maclean u. H. H. Smith: Über die Natur

¹ Modifiziert auf Grund einer freundlichen Privatmitteilung der Herren R. KUHN und A. Winterstein.

- des in grünen Blättern enthaltenen Vitamin A. Ebenda 23, 634 (1929). (14) CONNEL, S. J. B.: Die colorimetrische Bestimmung von Lycopin. Ebenda 18, 1127 (1924). (15) CONNOR, CH. L.: Lipochromstudien. Amer. J. Path. 4, 227, 235, 293 (1928).
- (16) COURCHET: Untersuchungen über Chromoleuciten. Ann. sciences natur. [7] 7, 263 (1888). (17) COWARD, K. H.: Die Lipochrome ätiolierter Weizenkeimlinge. Biochem. Journ. 18, 1123
- (1924). (18) Einige Beobachtungen über die Extraktion und Schätzung der Lipochrome aus tierischem und pflanzlichem Gewebe. Ebenda 18, 1114 (1924). (19) DECKER, F.: Beiträge zur Kenntnis des Crocetins. Arch. der Pharm. 252, 139 (1915). — (20) DHÉRÉ, C. H., u. L. RYNCKI: Über die Absorption der sichtbaren und ultra-
- violetten Strahlen durch die carotinoiden Pigmente. Compt. rend. 157, 501 (1913). -(21) Diels, O.: Die "Dien-Synthesen", ein ideales Aufbauprinzip organischer Stoffe. Ztschr. f. angew. Ch. 42, 911 (1929). — (22) DRUMMOND, J. C., B. AHMAD u. R. A. MORTON: Weitere
- Beobachtungen über die Beziehung zwischen Carotin und Vitamin A. Journ. Soc. Chem. Ind. 49, Trans. 291 (1930). — (23) Duggar, B. M.: Lycopersicin, das rote Pigment der Tomate und der Einfluß der Begleitumstände auf ihre Entwicklung. Washington Univ.
- Stud. 1, 22 (1913). (24) DULIERE, W., R. A. MORTON u. J. C. DRUMMOND: Die behauptete Beziehung zwischen Carotin und Vitamin A. Journ. Soc. Chem. Ind. 48, Trans. 316 (1929).
- (25) Eder, J. M.: Sensibilisierungsspektren von Pflanzenfarbstoffen auf Bromsilberkollodium. Sitzungsber. K. Akad. Wiss. Wien IIa 124 (1915), 16 Seiten. — (26) EMDE, H.:
- Mitteilungen zur Biosynthese. Helv. chim. Acta 14, 881 (1931). (27) ESCHER, H. H.: Zur Kenntnis des Carotins und des Lycopins. Dissert., Zürich (1909). — (28) Über den Farbstoff des Corpus luteum. Ztschr. f. physiol. Ch. 83, 198 (1913). — (29) Krystalli-
- sierte Carotinoide aus Blüten des Wiesenranunkels und aus Hagebutten. Helv. chim. Acta 11, 752 (1928). — (30) EULER, B. V.: Zur Kenntnis des A-Vitamins in Serum und
- Leber. Svensk Kem. Tidskr. 42, 302 (1930)— (31) EULER, B. v., u. H. v. EULER: Neue Ergebnisse über A-Vitamine. Klin. Wehschr. 9, 916 (1930).— (32) EULER, B. v., H. v. Euler u. H. Hellström: Beziehung zwischen der Antimontrichloridreaktion des A-Vitamins und einiger Carotinoide. Svensk Kem. Tidskr. 40, 256 (1928); Biochem.
- Ztschr. 203, 370 (1928). (33) A-Vitaminwirkungen der Lipochrome. Biochem. Ztschr. 203, 370 (1928). — (34) EULER, B. V., H. V. EULER u. P. KARRER: Zur Biochemie der Caro-
- tinoide. Helv. chim. Acta 12, 278 (1929). (35) Beobachtungen an Epiphysen und an Leberextrakten von Ratten nach Carotinoidfütterung. Biochem. Ztschr. 209, 240 (1929). —
- (36) Euler, H. v., V. Demole, P. Karrer u. O. Walker: Über die Beziehung des Carotingehaltes zur Vitamin-A-Wirkung in verschiedenen pflanzlichen Materialien. Helv. chim. Acta 13, 1078 (1930). — (37) EULER, H. V., V. DEMOLE, A. WEINHAGEN U. P. KARRER:
- Weitere Beobachtungen über die Beziehungen des Wachstumsfaktors zum Carotin. Ebenda 14, 831 (1931). — (38) EULER, H. v., u. M. GARD: Adsorptionsversuche an Carotinoiden.
- Arkiv för Kemi, Min. och Geol. B 10, Nr 19 (1931). (39) Euler, H. v., u. H. Hellström: Über die Bildung von Xanthophyll, Carotin und Chlorophyll in belichteten und unbelichteten
- Gerstenkeimlingen. Ztschr. f. physiol. Ch. 183, 177 (1929). (40) Über die Veränderung der Menge der Carotinoide bei der Entwicklung des Hühnereies. Biochem. Ztschr. 211, 252
- (1929). (41) Euler, H. v., H. Hellström u. E. Klussmann: Physikalisch-chemische Beobachtungen und Messungen an Carotinoiden. Arkiv för Kemi, Min. och Geol. B 10, Nr 18 (1931). — (42) EULER, H. v., H. HELLSTRÖM u. M. RYDBOM: Bestimmung kleiner Mengen von Carotinoiden. Mikrochemie, Pregl. Festschr., S. 69 (1929). — (43) Euler, H. v., u.
- B. Jansson: Beziehungen zwischen Ergosterin und Carotin. Arkiv för Kemi, Min. och Geol. B 10, Nr 17 (1931). - (44) EULER, H. v., u. P. KARRER: Zur Kenntnis des A-Vitamins
- des Lebertrans. Naturwissenschaften 19, 676 (1931). (45) Zur Kenntnis hochkonzentrierter Vitamin-A-Präparate. Helv. chim. Acta 14, 1040 (1931). - (46) EULER, H. V., P. Karrer, H. Hellström u. M. Rydbom: Die Zuwachswirkung der isomeren Carotine
- und ihrer ersten Hydrierungsprodukte. Ebenda 14, 839 (1931). (47) EULER, H. V., P. Karrer, E. v. Krauss u. O. Walker: Zur Biochemie der Tomatenfarbstoffe. Ebenda
- 14, 154 (1931). (48) EULER, H. V., P. KARRER u. M. RYDBOM: Über die Beziehungen zwischen A-Vitaminen und Carotinoiden. Ber. Dtsch. Chem. Ges. 62, 2445 (1929).
- (49) Neue Versuche über den Einfluß des Blattxanthophylls auf das Wachstum von Ratten.
- Helv. chim. Acta 14, 1428 (1931). (49a) Euler, H. v., u. E. Nordenson: Zur Kenntnis des Möhrencarotens und seiner Begleitsubstanzen. Ztschr. f. physiol. Ch. 56, 223 (1908).
- (50) Euler, H. v., u. M. Rydbom: Beobachtungen über A-Vitamine, Polyene und Ergosterylphosphorsäuren. Svensk Kem. Tidskr. 41, 223 (1929). (51) Zur Kenntnis der
- Vitaminwirkungen von Carotin. Arkiv för Kemi, Min. och Geol. B 10, Nr 10, 1 (1930). (52) Euler, H. v., M. Rydbom u. H. Hellström: Wachstumsfaktoren in Pflanzen. Svensk

B 89, 1 (1915).

Kem. Tidskr. 42, 277 (1931). - (53) EULER, H. v., u. H. WILLSTÄDT: Zur Kenntnis der Verbindungen zwischen Metallchloriden und Polyenen. Arkiv för Kemi, Min. och Geol. B 10, Nr 9, 1 (1929). — (54) EWART, A. J.: Über die Funktion des Chlorophylls. Proc. Roy. Soc. 1338 L. Zechmeister: Carotinoide höherer Pflanzen (Polyen-Farbstoffe). (55) Faltis, F., u. F. Vieböck: Über Bixin. Ber. Dtsch. Chem. Ges. 62, 701 (1929). —

FISCHER, H.: Zur Kenntnis des Phylloerythrins (Bilipurpurins). Ztschr. f. physiol. Ch. 96, 292 (1915/16). — (58) FISCHER, H., u. H. RÖSE: Isolierung von Carotin aus Rindergallensteinen. Ebenda 88, 331 (1913). — (59) Fodor, A., u. R. Schoenfeld: Darstellung und Eigenschaften wäßriger Carotinlösungen. Biochem. Ztschr. 233, 243 (1931). — (60) FORBAT E.: Untersuchungen über Bixin, den Farbstoff von Bixa orellana L. Dissert.,

(56) Fischer, F. G.: Die Konstitution des Phytols. Liebigs Ann. 464, 69 (1928). — (57)

Zürich (1930). (61) Galesesco, P., u. S. Bratiano: Fettfärbung durch den alkoholischen Extrakt von Daucus carota. Comptes rendus de la Soc. de biol. 99, 1460 (1928). — (62) GILL, A. H.: Das Vorkommen von Carotin in Ölen und Vegetabilien. Journ Ind. and Engin Chem. 10, 612 (1918). — (63) GLANZMANN, E.: Carotin und Vitamin A. Jahrb. Kinderheilk. 83, 129

(1931). — (64) GODNEW, T. N., u. S. K. KORSCHENEWSKY: Über die gelben Begleitstoffe des Protochlorophylls. Planta 10, 811 (1930). — (65) GOERRIG, E.: Vergleichende Untersuchungen über den Carotin- und Xanthophyllgehalt grüner und herbstlich gelber Blätter.

Beih. z. Bot. Zentralblatt 35, 342 (1917). — (66) Guilliermond, A.: Untersuchung über den Ursprung der Chromoplasten und die Bildungsweise der Pigmente aus der Gruppe der Xanthophylle und Carotine. Compt. rend. 164, 232 (1917). — (67) GULLAND, J. M.: Die

chemische Konstitution der Carotinoide und die Beziehung des Carotins zum Vitamin A. Ein Überblick. Journ. Soc. Chem. Ind. 49, 839 (1930). (68) HARRIES, C., u. F. EWERS: Beiträge zur Bestimmung der Molekulargröße des Kautschukkohlenwasserstoffes auf chemischem Wege. Wiss. Veröffentl. Siemens-Konz.

1, 87 (1921). — (69) HARTWICH, C.: Über den Orlean. Arch. der Pharm. 208, 415 (1886). — (70) Hasselt, J. F. B. van: Einige Bemerkungen über die Konstitution des Bixins. Chem.

Weekblad 6, 480 (1909). — (71) Studien über die Konstitution des Bixins. Rec. trav. chim. Pays-Bas 30, 1 (1911). — (72) Ebenda 33, 192 (1914). — (73) Die Reduktion von Bixin. Chem. Weekblad 13, 429 (1916). — (74) Heiduschka, A., u. A. Panzer: Zur Kenntnis des Bixins. Ber. Dtsch. Chem. Ges. 50, 546 (1917). — (75) Zur Kenntnis des Bixins. Ebenda

50, 1525 (1917). — (76) HEIDUSCHKA, A., u. H. RIFFART: Über Bixin. Arch. der Pharm. 249, 43 (1911). — (77) HELBRON, I. M., R. A. MORTON, B. AHMAD u. J. C. DRUMMOND: Charakterisierung von Vitamin A. Journ. Soc. Chem. Ind. 50, Trans. 183 (1931). — (78) HENGSTENBERG, J., u. R. KUHN: Die Krystallstruktur der Diphenylpolyene. Ztschr.f.

Krystallogr. 75, 301 (1930). — (79) Notiz über eine röntgenographische Molekulargewichtsbestimmung des Methylbixins. Ebenda 76, 174 (1930). — (80) HERZIG, J., u. F. FALTIS:

Zur Kenntnis des Bixins. Monatshefte f. Chemie 35, 997 (1914) (Experimenteller Teil von E. Mizzan). — (81) Zur Kenntnis des Bixins. Ber. Dtsch. Chem. Ges. 50, 927 (1917). — (82) Zur Kenntnis des Bixins. Liebigs Ann. 431, 40 (1923). — (83) Hill, E. G., u. A. P. Sikkar: Ein neuer Farbstoff aus Nyctanthes arbor tristis. Journ. Chem. Soc. 91, 1501 (1907). —

(84) Hume, E. M., u. H. H. Smith: Der Wert der Nahrungsmittel als Vitamin-A-Quelle. Lancet 219, 1362 (1930). (85) Issekutz, B. v., u. L. Zechmeister: Notiz über die physiologische Indifferenz des Capsanthins. Biochem. Ztschr. 185, 1 (1927).

(86) JAVILLIER: Carotin und das Wachstum der Tiere. Bull. Soc. Chim. [4] 47, 489 (1930). — (87) JAVILLIER, M., u. L. EMERIQUE: Über die Vitaminwirkung des Carotins. Compt. rend. 190, 655 (1930). — (88) Neue Feststellungen über die Vitaminwirksamkeit des Carotins. Bull. Soc. Chim. biol. 12, 1355 (1930). — (89) Über eine Reinigungsmethode

für Carotin und über die Vitaminwirksamkeit eines gereinigten Carotins. Compt. rend. 191, 226 (1930). — (90) JÖRGENSEN, H.: Über die Verwendung von Chromatlösungen bei colorimetrischen Messungen. Biochem. Ztschr. 186, 485 (1927). — (90a) JÖRGENSEN, J., u.

W. Stiles: Kohlenstoffassimilation . . . New Phytologist 1917, Nr 10. (91) Karrer, P.: Über die Kaliumpermanganatoxydation von Carotinoiden. Helv. chim.

Acta 12, 558 (1929). — (92) Über Carotinoidfarbstoffe. (Zusammenfassender Vortrag.)

Ztschr. f. angew. Ch. 42, 918 (1929). — (93) KARRER, P., u. W. E. BACHMANN: Zur Kenntnis

des Lycopins. Helv. chim. Acta 12, 285 (1929). — (94) Karrer, P., B.v. Euler u. H.v. Euler: Zur Kenntnis der zur A-Vitamin-Prüfung vorgeschlagenen Antimontrichloridreaktion. Ark. för Kemi, Min. och Geol. B 10, Nr 2 (1929). — (95) Karrer, P., B. v. Euler, H. v. Euler,

H. Hellström u. M. Rydbom: Beobachtungen und Messungen über A-Vitamine. Ebenda B 10, Nr 12 (1930). — (96) KARRER, P., H. V. EULER, H. HELLSTRÖM u. M. RYDBOM: Isomere Carotine und Derivate derselben. Svensk Kem. Tidskr. 43, 105 (1931). — (97)

Karrer, P., H. v. Euler u. M. Rydbom: Neue Versuche über die physiologische Wirkung des Xanthophylls. Helv. chim. Acta 13, 1059 (1930). — (98) KARRER, P., u. Th. Golde: Uberführung von Grocetin in Grocetan. Ebenda 13, 707 (1930). — (99) KARRER, P., u.

A. Helfenstein: Über Carotin I. Ebenda 12, 1142 (1929). — (100) Über die Natur der Carotinoide im Schaf- und Kuhkot. Ebenda 13, 86 (1930). — (101) Über die Safranfarbstoffe VI. Ebenda 13, 392 (1930). — (102) Synthese des Squalens. Ebenda 14, 78 (1931). —

- (103) Karrer, P., A. Helfenstein, B. Pieper u. A. Wettstein: Die symmetrische Lycopinformel. Perhydro-lycopin. Ebenda 14, 435 (1931). — (104) KARRER, P., A. HELFEN-
- STEIN u. H. WEHRLI: Weiterer Beitrag zur Konstitution der Carotinoide. Ebenda 13. 87 (1930). (105) KARRER, P., A. HELFENSTEIN, H. WEHRLI, B. PIEPER u. R. MORF: Bei-
- träge zur Kenntnis des Carotins, der Xanthophylle, des Fucoxanthins und Capsanthins. Ebenda 14, 614 (1931). — (106) KARRER, P., A. HELFENSTEIN, H. WEHRLI u. A. WETT-STEIN: Über die Konstitution des Lycopins und Carotins. Ebenda 13, 1084 (1930). — (107) KARRER, P., A. HELFENSTEIN u. R. WIDMER: Zur Kenntnis des Crocetins und Lycopins. Ebenda 11, 1201 (1928). — (108) KARRER, P., A. HELFENSTEIN, R. WIDMER u.
- Th. B. van Itallie: Über Bixin. Ebenda 12, 741 (1929). (109) Karrer, P., u. S. Ishikawa: Ester des Xanthophylls. Ebenda 13, 709 (1930). — (110) Über weitere Ester des Xanthophylls. Ebenda 13, 1099 (1930). — (111) Karrer, P., u. B. Jirgensons: Über die Methylierung des Xanthophylls Ebenda 13, 1102 (1930). — (112) Karrer, P., E. Klussmann u. H. v. Euler: Über das A-Vitamin in der Leber von Hippoglossus hippoglossus L. Arkiv
- för Kemi, Min. och Geol. B 10, Nr 16 (1931). (113) Karrer, P., u. K. Miki: Der Zucker des α-Crocins. Helv. chim. Acta 12, 985 (1929). — (114) KARRER, P., u. R. Morf: Dihydro-
- lycopin. Ebenda 14, 845 (1931). (115) Zur Konstitution der zweiten Carotinform (x-Carotin). Ebenda 14, 833 (1931). (116) Zur Konstitution des β -Carotins und β -Dihydrocarotins. Ebenda 14, 1033 (1931). — (117) Beitrag zur Kenntnis des Violaxanthins. Ebenda
- 14, 1044 (1931). (118) KARRER, P., R. MORF u. K. SCHÖPP: Zur Kenntnis des Vitamins A aus Fischtranen. Ebenda 14, 1036 (1931). — (119) Zur Kenntnis des Vitamins A aus Fisch-
- tranen II. Ebenda 14, 1431 (1931). (120) KARRER, P., u. B. PIEPER: Notiz über die Zusammensetzung des Physaliens. Ebenda 14, 838 (1931). (121) KARRER, P., u. H. Salomon: Zur Kenntnis der Safranfarbstoffe I. Ebenda 10, 397 (1927). — (122) Über
- die Safranfarbstoffe II. Ebenda 11, 513 (1928). (123) Zur Kenntnis der Safranfarbstoffe III. Ebenda 11, 711 (1928). (124) Xanthophyll aus Löwenzahnblüten. Ebenda 13, 1063 (1930). (125) Karrer, P., H. Salomon u. H. Wehrli: Über einen Carotinoid-
- farbstoff aus Mais: Zeaxanthin. Ebenda 12, 790 (1929). (126) KARRER, P., M. STOLL u. Ph. Stevens: Hochmolekulare Kohlenwasserstoffe mit zahlreichen Methylseitenketten.
- Ebenda 14, 1194 (1931). (127) KARRER, P., u. H. WEHRLI: Über den Farbstoff der Sanddornbeere (Hippophaës rhamnoides). Ebenda 13, 1104 (1930). — (128) KARRER, P., H. Wehrli u. A. Helfenstein: Über Zeaxanthin und Xanthophyll. Ebenda 13, 268
- (1930). (129) KARRER, P., u. R. Widmer: Über Lycopin. Ebenda 11, 751 (1928). (130) KAWAKAMI, K., u. R. KIMM: Über die physiologische Bedeutung von Carotin und verwandten Substanzen. Scient. pap. inst. phys. chem. res. 13, 231 (1930). (131)
- Конь, F. G.: Untersuchungen über das Carotin und seine physiologische Bedeutung in der Pflanze. Leipzig 1902. 206 Seiten. — (132) Kobayashi, K., K. Yamamoto u. J. Abé: Die Farbreaktionen des japanischen sauren Tones mit Carotin. Journ. Soc. Chem. Ind.
- Jap. (Suppl.) 32, 182 В (1929). (133) Кинх, R., u. H. Brockmann: Prüfung von α - und β -Carotin an der Ratte. Ber. Dtsch. Chem. Ges. 64, 1859 (1931). — (134)
- α-Carotin aus Palmöl. Ztschr. f. physiol. Ch. 200, 255 (1931). (135) Bestimmung von Carotinoiden. Ebenda 206, 41 (1932). — (136) Kuhn, R., u. L. Ehmann: Uber das Bixin und seinen Abbau zum Bixan. Helv, chim. Acta 12, 904 (1929). — (137) Kuhn, R., u.
- M. Hoffer: Synthese ungesättigter farbiger Fettsäuren. Ber. Dtsch. Chem. Ges. 63, 2164
- (1930). (138) Kuhn, R., u. E. Lederer: Fraktionierung und Isomerisierung des Carotins. Naturwissenschaften 19, 306 (1931). — (139) Zerlegung des Carotins in seine Komponenten.
- Ber. Disch. Chem. Ges. 64, 1349 (1931). (140) Taraxanthin, ein neues Xanthophyll mit
- vier Sauerstoffatomen. Ztschr. f. physiol. Ch. 200, 108 (1931). (141) Uber 3- und 3-Carotin. Ebenda 200, 246 (1931). (142) Kuhn, R., u. F. L'Orsa: Zur Konstitution des Safran-
- farbstoffes. Ber. Dtsch. Chem. Ces. 64, 1732 (1931). (143) Analyse organischer Verbindungen durch Oxydation mit Chromsäure. Ztschr. f. angew. Ch. 44, 847 (1931). (144) Kuhn, R., u. K. Meyer: Über katalytische Oxydationen mit Hämin. Ztschr. f.
- physiol. Ch. 185, 193 (1929). (145) Kuhn, R., u. A. Smakula: Spektrophotometrische Analyse des Eidotterfarbstoffes. Ebenda 197, 161 (1931). — (146) Kuhn, R., u. Th. Wagner-
- Jauregg: Molekelverbindungen und Farbreaktionen der Polyene II. Helv. chim. Acta 13, 9 (1930). — (147) Addition von Maleinsäure-anhydrid an Polyene. Ber. Dtsch. Chem.
- Ges. 63, 2662 (1930). (148) KUHN, R., u. W. WIEGAND: Der Farbstoff der Judenkirschen (Physalis Alkekengi und Physalis Franchetti). Helv. chim. Acta 12, 499 (1929). -- (149) Kuhn, R., u. A. Winterstein: Über konjugierte Doppelbindungen I-IV. Ebenda 11.
- 87, 116, 123, 144 (1928). (15θ) Bemerkungen zur Konstitution des Carotins und des Bixins. Ebenda 11, 427 (1928). (151) Über konjugierte Doppelbindungen VIII. Ebenda 12, 493 (1929). — (152) Zur Kenntnis der Äthylengruppe als Chromophor. Ebenda 12, 899 (1929).
- (153) Über die Verbreitung des Luteins im Pflanzenreich. Naturwissenschaften 18, 754 (1930). — (154) Viola-xanthin, das Xanthophyll des gelben Stiefmütterchens (Viola tricolor). Ber. Dtsch. Chem. Ges. 64, 326 (1931). — (155) Kuhn, R., A. Winterstein u. L. Karlo-

VITZ: Bestimmung der Seitenketten in Bixin und Crocetin. Helv. chim. Acta 12, 64 (1929). — (156) Kuhn, R., A. Winterstein u. W. Kaufmann: Über ein krystallisiertes Farbwachs.

Naturwissenschaften 18, 418 (1930). — (157) Zur Kenntnis des Physalisfarbstoffes. Ber.

Dtsch. Chem. Ges. 63, 1489 (1930). — (158) Kuhn, R., A. Winterstein u. E. Lederer: Zur Kenntnis der Xanthophylle. Ztschr. f. physiol. Ch. 197, 141 (1931). — (159) Kuhn, R., A. Winterstein u. H. Roth: Über den Polyenfarbstoff der Azafranillowurzeln. Ber. Dtsch. Chem. Ges. 64, 333 (1931). — (160) Kuhn, R., A. Winterstein u. W. Wiegand: Der Farbstoff der chinesischen Gelbschoten. Über das Vorkommen von Polyenfarbstoffen im Pflangangische Helpsgebin. Auf 11, 718 (1938). — (161) Kuthn, H., Über die Gelbschoten.

im Pflanzenreiche. Helv. chim. Acta 11, 716 (1928). — (161) Kylin, H.: Über die gelben Chromatophorenfarbstoffe der höheren Pflanzen. Ztschr. f. physiol. Ch. 157, 148 (1926). — (162) Über die carotinoiden Farbstoffe höherer Pflanzen. Ebenda 163, 229 (1927).

(163) LACHAT, L. L.: Carotin und Vitamin A. Journ. chem. educ. 8, 875 (1931). (164) Liebermann, C.: Über den Wurzelfarbstoff des Azafrans. Ber. Disch. Chem. Ges. 44, 850 (1911). — (165) LIEBERMANN, C., u. W. SCHILLER: Über Azafrin II. Ebenda 46, 1973 (1913). — (166) LIEBERMANN, C., u. G. MUHLE: Uber Azafrin III. Ebenda 48, 1653 (1915). — (167) Lipmaa, Тн.: Das Rhodoxanthin, seine Eigenschaften, Bildungsbedingungen

und seine Funktion in der Pflanze. Schr. Naturwiss. Ges. Dorpat 24, 83 (1925). — (168) Über die Hämatocarotinoide und Xanthocarotinoide. Compt. rend. 182, 1350 (1926). — Über die Hämatocarotinoide und Xanthocarotinoide. Ber. Dtsch. Botan. Ges. 44, 040 (1920). — (270) 182, 867, 1040 (1926). — (171) LOESECKE, H. V.: Quantitative Ver-xanthins. Compt. rend. 182, 867, 1040 (1926). — (171) LOESECKE, H. V.: Quantitative Ver-

änderungen in Chloroplastenpigmenten der Bananenschale während der Reife. Journ. Amer. Chem. Soc. 51, 2439 (1929). — (172) LUBIMENKO, V. N.: Über die Veränderungen der Plastidpigmente im lebendigen Pflanzengewebe. Mem. Acad. Sci. Pétrograd, Ser. 8, 33, Nr 12 (1916); 275 Seiten (russisch). — (173) LUBIMENKO, V. N., u. V. A. BRILLIANT: Färbung der Pflanzen. Leningrad 1924; 280 Seiten (russisch). (114) MARCHLEWSKI, L., u. L. MATEJKO: Studien über das Bixin. Anzeiger Akad.

Wiss. Krakau 1905, 745. — (175) Matlack, M. B.: Einige vorläufige Beobachtungen über den Farbstoff von Citrussäften. Amer. Journ. Pharm. 100, 243 (1928). — (176) MEYER, F.: Carotinoide. V. MEYER u. P. JACOBSONS Lehrbuch der organischen Chemie 2, V. 1, S. 164 bis 181. Berlin und Leipzig 1929. — (177) Molisch, H.: Mikrochemie der Pflanze. Jena 1923; 438 Seiten. — (178) Eine neue mikrochemische Reaktion auf Chlorophyll. Die Krystallisation und der Nachweis des Xanthophylls (Carotins) in Blättern. Ber. Dtsch. Botan. Ges. 14, 16, 27 (1896). — (179) Krystallisiertes Carotin in der Nebenkrone von Narcissus poeticus. Ebenda 36, 281 (1918). — (180) MONTANARI, C.: Der rote Farbstoff der Tomate. Staz. sperim. agrar. ital. 37, 909 (1904). — (181) Monteverde, N. A., u. V. N. Lubimenko: Über die gelben Pigmente, die das Chlorophyll in den Chloroleuciten begleiten. Bull. Acad. Sci. Petersbourg, VI. Sér. 6, 609 (1912). — (182) Uber Rhodoxanthin und Lycopin. Ebenda VII. Sér. 7, 1105 (1913). — (183) Moore, Th.: Die Beziehung von Carotin zu Vitamin A. Lancet 217, 380 (1929). — (184) Vitamin A und Carotin. Biochem. Journ. 23, 803, 1267 (1929); 24, 692 (1930); 25, 275 (1931). — (185) MORGAN, A. F., u. L. L. W. SMITH: Entwicklung des Vitamins A während der Reifung der Tomaten. Proc. Soc. exper. Biol. 26, 44

(1928). — (186) Munesada, T.: Uber den Farbstoff der Frucht von Gardenia florida L. Journ. Pharm. Soc. Jap. 1922, Nr 486. (187) Nägell, C., u. P. Lendorff: Ein modifizierter Curtiusscher Abbau IV. Der Abbau des Perhydronorbixins. Helv. chim. Acta 12, 894 (1929). — (188) Xillsson, R., u. P. Karrer: Zur Konstitution der Xanthophylle. Ebenda 14,843 (1931). — (189) Noack, K.: Photochemische Wirkung des Chlorophylls und ihre Bedeutung für die Kohlensäureassimilation. Ztschr. f. Botanik 17, 481 (1925). — (190) Der Zustand des Chlorophylls in der lebenden Pflanze. Biochem. Ztschr. 183, 135 (1927). — (194) NOACK, K., u. W. Kiess-LING: Zur Entstehung des Chlorophylls und seiner Beziehung zum Blutfarbstoff. Ztschr.f.

physiol, Ch. 182, 43 (1929). (192) Oku, M.: Über die natürlichen Farbstoffe der Rohseidenfaser aus inländischen 1. Xanthophyll aus dem gelben Kokon. Bull. Agricult. Chem. Soc. Jap. 5, 81 (1929). — (193) Olcorr, H. S., u. D. C. Mc Cann: Die Uberführung von Carotin in Vitamin A in vitro. Science 74, 414 (1931). (194) OLCOVICH, H. S., u. H. A. MATTILL: Carotin aus Hefe und seine Beziehung zu Vitamin A. Proc. Soc. exper. Biol. a. Med. 28, 240 (1930). (195) Orlov, N. I.: Die Farbenreaktionen der Vitamin A enthaltenden Stoffe. Ztschr.

f. Unters. Lebensmittel 60, 254 (1930). (196) PALMER, L. S.: Carotinoide und verwandte Pigmente (Carotinoids and related pigments; Amer, chemic, soc. Monograph series). New York 1922; 316 Seiten. — (197) Nanthophyll, der wichtigste natürliche gelbe Farbstoff des Eigelbes, Körperfettes und Blutserums der Henne. Die physiologischen Beziehungen des Farbstoffes zum Xanthophyll der Pflanzen. Journ. Biol. Chem. 23, 261 (1915). — (198) PALMER, L. S., u. C. Eckles: Chemische und physiologische Beziehungen der Milchfettpigmente zum Carotin und Xan-

thophyll der grünen Pflanzen. Ebenda 17, 191, 211, 223, 237, 245 (1914). — (199) PALMER, L. S., u. H. L. Kempster: Beziehungen der Pflanzencarotinoide zum Wachstum, Fruchtbarkeit und Vermehrung des Geflügels. Ebenda 39, 299, 313, 331 (1919); 46, 559 (1921). — (200) PALMER, L. S., u. W. E. THRUN: Über den Nachweis von natürlichen und künst-

lichen Pigmenten im Oleomargarin und in der Butter. Journ. Ind. and Engin. Chem. 8, 614 (1916). — (201) Perkin, A. G.: Die Blütenfarbstoffe des Cedrela toona. Journ. Chem. Soc. 101, 1538 (1912). — (202) PERKIN, A. G., u. A. E. EVEREST: Die nat ürlichen organischen

Farbstoffe (The natural organic colouring matters). London 1918; 655 Seiten. — (203) PRAT, S.: Die Farbstoffe der Potamogetonblätter. Biochem. Ztschr. 152, 495 (1925). — (204) Pummerer, R., u. L. Rebmann: Über Carotin. Ber. Dtsch. Chem. Ges. 61, 1099 (1928). — (205) PUMMERER, R., L. REBMANN u. W. REINDEL: Über die Bestimmung des Sättigungszustandes von Polyenen mittels Chlorjods und Benzopersäure. Ebenda 62. 1411 (1929). — (206) Über den Ozonabbau des Carotins. Ebenda 64, 492 (1931).

(207) READER, V.: Eine Mitteilung über die in gewissen Bakterien vorhandenen Lipochrome. Biochem. Journ. 19, 1039 (1925). - (208) RINKES, I. J.: Beiträge zur Kenntnis des Bixins. Chem. Weekblad 12, 996 (1915). — (209) Über die Strukturformel des Bixins. Rec. trav. chim. Pays-Bas 47, 934 (1928). — (210) Beiträge zur Kenntnis des Bixins V. Ebenda 48, 603 (1929). — (211) Beiträge zur Kenntnis des Bixins VI. Ebenda 48, 1093

(1929). — (212) RINKES, I. J., u. J. F. B. VAN HASSELT: Beiträge zur Kenntnis des Bixins II. Chem. Weekblad 13, 436 (1916). — (213) Beiträge zur Kenntnis des Bixins III. Ebenda

13, 1224 (1916). — (214) Beiträge zur Kenntnis des Bixins IV. Ebenda 14, 888 (1917). — (215) ROSENHEIM, O., u. W. W. STARLING: Die Reinigung und optische Aktivität des Carotins. Journ. Chem. and Ind. 50, 443 (1931). — (216) RUPE, H., u. H. ALTENBURG: Biochem. Handlexikon 6. 1911. — (217) RUPE, H., E. LENZINGER u. M. JETZER: Nachweis und Dar-

stellung der wichtigsten Pflanzenfarbstoffe (mit Ausnahme der Blatt- und Blütenfarbstoffe). Handbuch der biologischen Arbeitsmethoden Abt. I, Teil 10, 635. 1923. — (218) Rydbom, M.: Versuche über die Wachstumwirkung von Carotinoiden. Biochem. Ztschr. 227, 482 (1930). photometers und des Colorimeters. Journ. Agricult. Research 26, 383 (1923). — (220) Die

(219) Schertz, F. M.: Die quantitative Bestimmung von Carotin mittels Spektroquantitative Bestimmung von Xanthophyll mittels des Spektrophotometers und Colorimeters. Ebenda 30, 253 (1925). — (221) Einige physikalische und chemische Eigenschatten des Carotins und die Herstellung des reinen Pigments. Ebenda 30, 469 (1925). — (222) Die

physikalischen und chemischen Eigenschaften des Kanthophylls und die Darstellung des reinen Pigments. Ebenda 30, 575 (1925). — (223) SCHLENK, W., u. E. BERGMANN: Forschungen auf dem Gebiete der alkaliorganischen Verbindungen. Liebigs Ann. 463, 1

(1928). — (224) Sjöberg, K.: Beitrag zur Kenntnis der Bildung des Chlorophylls und der gelben Pflanzenpigmente. Biochem. Ztschr. 240, 156 (1931). — (225) Schuette, H. A., u. Ph. A. Bott: Carotin; ein Farbstoff des Honigs. Journ. Amer. Chem. Soc. 50, 1998

(1928). — (226) SMITH, J. H. C.: Die gelben Pigmente der grünen Blätter; ihre chemische Konstitution und mögliche Rolle bei der Photosynthese. Contrib. to marine biology 1930, 145. — (227) Carotin III. Hydrogenisation und optische Eigenschaften des Carotins und seiner hydrierten Derivate, Journ. Biol. Chem. 90, 597 (1931). — (228) 8mith, J. H. C., u.

H. A. Spoehr: Carotin I. Das Sauerstoffäquivalent, bestimmt mittels Kaliumpermanganat in pyridinischer Lösung. Ebenda 86, 87 (1930). — (229) Carotin II. Die flüchtigen Fettsäuren, die bei der Oxydation von Carotin und Xanthophyll entstehen. Ebenda 86, 755 (1930). — (230) Sprague, H. B.: Eine bequeme Methode, Chloroplastenfarbstoffe quantitativ zu bestimmen. Science 67, 167 (1928). — (231) Stolk, D. van, J. Gubbert u. H. Pénau: Carotin und Vitamin A.C. r. d. l'Acad. des sciences 193, 209 (1931). — (232)

STOLK, D. VAN, J. GUILBERT, H. PÉNAU u. H. SIMONNET: Reines Carotin und Vitamin A. Ebenda 192, 1499 (1931); Journ. Pharm. et Chim. 14, 193 (1931). Bull. Soc. Chim. Biol. 13, 616 (1931). — (233) SUGINOME, H., u. K. UENO; Über die Carotinoide von Cucurbita I. Die Pigmente der Frucht von C. maxima Duch. Bull. Soc. Chem. Jap. 6, 221 (1931). (234) Suzuki, K., u. T. Nishikawa: Isolierung von Xanthophyll aus frischen grünen Blättern. Bull, Agricult. Chem. Soc. Jap. 6, 47 (1930).

(235) Tammes, T.: Über die Verbreitung des Carotins im Pflanzenreiche. Flora 87, 205 (236) Tschirch, A.: Vergleichend-spektralanalytische Untersuchungen der natürlichen und künstlichen gelben Farbstoffe mit Hilfe des Quarzspektrographen. Ber. Dtsch. Botan, Ges. 22, 414 (1904), — (237) Handbuch der Pharmakognosie. (238) Die Prufung des Crocus. Schweiz, Apoth.-Ztg. 60, 373 (1922). — (239) Tswett, M.: Physikalischchemische Studien über das Chlorophyll. Die Absorptionen. Ber, Dtsch, Botan, Ges. 24,

316 (1906). — (240) Absorptions analyse und chromatographische Methode. Anwendung auf die Chemie des Chlorophylls. Ebenda 24, 384 (1906). (241) Die Chromophylle in der Pflanzen- und Tierwelt. Warschau 1910; 380 Seiten (russisch). (242) Über den makround mikrochemischen Nachweis des Carotins. Ber. Dtsch. Botan. Ges. 29, 630 (1911). (243) Über einen neuen Pflanzenfarbstoff, Thujorhodin. Compt. rend. 152, 788 (1911).

L. Zechmeister: Carotinoide höherer Pflanzen (Polyen-Farbstoffe). 12.19 (244) TENMANN, O.; Über den Nachweis des Crocetins, Anoth.-Ztg. 31, 237 (1916). — (245) TUXMANN, O., D. L. ROSENTHALER: Pflanzenmikrochemie. Berlin 1931; 1047 Seiten.

19 44° (1931). — (247) Over carotine en zijn quantitatieve bepaling in plantaardige voedingsmiddelen ter beoordeeling hunner waarde als vitamine a bron. Assea 1931; 227 Seiten. -(218) VERNE J.: Ther die Oxydation des Carotins der Crustageen und über die Anwesenheit eines Körpers unter den Oxydationsprodukten, der Cholesterinreaktionen gibt. Comptes rendus de la Soc. de biol. 83, 988 (1920).

(246) Vermast, P. G. F.: Die Carotinoide von Citrus aurantium. Naturwissenschaften

(249) WARBURG, O., u. E. NEGELEIN: Über den Einfluß der Wellenlänge auf den Energieumsatz bei der Kohlensäureassimilation. Ztschr. f. physik, Ch. 106, 191 (1923), — (250) Über den Energieumsatz bei der Kohlensäureassimilation. Naturwissenschaften 10, 647 (1923). — (251) Weigert, F.: Über Absorptionsspektren und über eine einfache Methode zu ihrer quantitativen Bestimmung. Ber. Dtsch. Chem. Ges. 49, 1496 (1916). — (252) Wester, D. H.: Über die chemischen Bestandteile einiger Loranthaceen. Rec. trav. chim, Pays-Bas 40, 707 (1921). — (253) WILLIMOTT, S. (4.: Die Adsorption von Carotin

an verschiedenen Kohlearten und an anorganischen Salzen. Journ Biol. Chem. 73, 587 (1927). — (254) WILLIMOTT, S. G., u. TH. MOORE: Die Fütterung von Xanthophyll bei Ratten, die eine vitamin-A-arme Nahrung erhalten. Biochem. Journ. 21, 86 (1927). — (255) WILLSTÄTTER, R.: Die Blattfarbstoffe. ABDERHALDENS Handbuch der biologischen Arbeitsmethoden Abt. I, Teil 11, 1. Berlin und Wien 1924. — (256) Untersuchungen über

Enzyme. Berlin 1928. — (257) WILLSTÄTTER, R., u. H. H. ESCHER: Über den Farbstoff der Tomate. Ztschr. f. physiol. Chem. 64, 47 (1910). — (258) Über das Lutein des Hühner-eidotters. Ebenda 76, 214 (1912). — (259) Willstätter, R., E. W. Mayer u. E. Hüni:

Liebigs Ann. 378, 73 (1910). — (260) WILLSTÄTTER, R., u. W. MIEG; Uber die gelben Begleiter des Chlorophylls. Ebenda 355, 1 (1907). — (261) WILLSTÄTTER, R., u. H. J. Page: Über die Pigmente der Braunalgen. Ebenda 404, 237 (1914). — (262) Willstätter, R., u. A. Stoll: Untersuchungen über Chlorophyll. Methoden und Ergebnisse. Berlin 1913: 424 Seiten. — (263) Untersuchungen über die Assimilation der Kohlensäure. Berlin 1918; 448 Seiten. — (264) WINTERSTEIN, E., u. J. TELECZKY: Über Bestand-

teile des Safrans. I. Über das Pikrocrocin. Helv. chim. Acta 5, 376 (1922). — (265) Wisselingh, C. van: Über die Nachweisung und das Vorkommen von Carotinoiden in der

Pflanze. Flora 7, 371 (1915). — (266) Wolff, L. K., J. Overhoff u. M. van Eckelen: Über Carotin und Vitamin A. Disch. med. Wehsehr. 56, 1428 (1930). (267) Zechmeister, L., u. L. v. Cholnoky: Untersuchungen über den Paprikafarbstoff I.

Liebigs Ann. 454, 54 (1927). — (268) Untersuchungen über den Paprikafarbstoff II. Ebenda 455, 70 (1927). — (269) Untersuchungen über den Paprikafarbstoff III (Katalytische Hydrierung). Ebenda 465, 288 (1928). — (270) Untersuchungen über den Paprikafarbstoff IV. Einige Umwandlungen des ('apsanthins.' Ebenda 478, 95 (1930). — (271) Untersuchungen über den Paprikafarbstoff V. Natürliche und synthetische Ester des Capsanthins. Ebenda

487, 197 (1931). — (272) Untersuchungen über den Paprikafarbstoff VI. Das Pigment des

japanischen Paprikas. Ebenda 489, 1 (1931). — (273) Beitrag zum Konstitutionsproblem des Carotins. Ber. Dtsch. Chem. Ges. 61, 1534 (1928). — (274) Über das Pigment der reifen Beeren des Tamus communis. Ebenda 63, 422 (1930). — (275) Lycopin aus Solanum dulca-

mara. Ebenda 63, 787 (1930). — (276) Über den Zustand der sauerstoffhaltigen ('arotinoide

in der Pflanze. Ztschr. f. physiol. (h. 189, 159 (1930). — (277) Über den Farbstoff der

Bocksdornbeere und über das Vorkommen von chemisch gebundenen Carotinoiden in der

Natur. Liebigs Ann. 481, 42 (1930). — (278) Über den Farbstoff der Ringelblume (Calen-

dula officinalis). Ztschr. f. physiol. Ch. 208, 26(1932). — (279) Zechmeister, L., L., v. Chol-

NOKY u. V. VRABÉLY: Über die katalytische Hydrierung von Carotin. Ber. Dtsch. Chem.

Ges. 61, 566 (1928). — (280) Zechmeister, L., u. K. Szilárd: Über ein Carotinoid aus den

Samenhüllen des Spindelbaumes. Ztschr. f. physiol. (h. 190, 67 (1930). — (281) Zech-

Meister, L., u. P. Tuzson: Zur Kenntnis des Xanthophylls I. Katalytische Hydrierung.

Ber, Dtsch, Chem. Ges. 61, 2003 (1928). — (282) Zur Kenntnis des Xanthophylls, 11. Mitt.

Ebenda 62, 2226 (1929). — (283) Über eine sterinartige Verbindung aus den Kelchblättern

der Sonnenblume. Ztschr. f. physiol, Ch. 192, 22 (1930). -- (284) Der Farbstoff der Wasser-

melone. Ber. Disch, Chem. Ges. 63, 2881 (1930). — (285) Über den Farbstoff der Sonnen-

blume. Ein Beitrag zur Kenntnis der Blütenxanthophylle. Ebenda 63, 3203 (1930).

(286) Über das Carotinoid des Spindelbaumes, H. Mitt. Ztschr. f. physiol. Ch. 196, 199 (1931). — (287) Über das Pigment der Orangenschale. Naturwissenschaften 19, 307 (1931).

(288) Zechmeister, L., u. V. Vrabély: Zur Deutung der colorimetrischen Hydrierungs-

kurve von Carotinoiden. Ber. Disch. Chem. Ges. 62, 2232 (1929). — (289) Zwick, K. G.:

Über den Farbstoff des Orlean. Arch. der Pharm. 238, 58 (1900). (290) Ungenannter Autor: Carotinbestimmungen in Mehl mit dem Pulfrich-Photometer. Mühle 67, 209 (1930).

Literatur.

1343

Nachträge.

Während der Drucklegung sind die folgenden Abhandlungen erschienen bzw. zur Kenntnis des Referenten gelangt.

(291) Ballly, O., u. R. Netter: Über die Isolierung von Carotin aus Nebennieren. Compt. rend. 193, 961 (1931).

(292) EULER, B. v., u. P. KARRER: Zur Kenntnis der Carr-Price-Reaktion an Caro-

tinoiden. Helv. chim. Acta 15, 496 (1932). — (293) EULER, H. v., P. KARRER, E. KLUSS-MANN u. R. Morf: Spektrometrische Messungen an Carotinoiden. Ebenda 15, 502 (1932). (294) GLANZMANN, E.: Carotin und Vitamin-A. Jahrb. Kinderheilk. 83, 129 (1931). (295) HOLMES, H. N., u. H. M. LEICESTER: Die Isolierung von Carotin. Journ. Amer.

in Vitamin A in vitro. Journ. Biol. Chem. 94, 185 (1931).

Carotinoide in Beeren, Ztschr. f. physiol, Ch. 207, 25 (1932).

tumswirkung von Vogeleidotter. Ztschr. f. physiol, Ch. 208, 50 (1932).

Wachstumswirkungen und Carotinoiden. Ark. Kemi, B. 10, Nr. 20 (1932).

der Carotinoide. Naturwissenschaften 20, 608 (1932).

chrome und Vitamin A. Chem. Rewiews 10, 265 (1932).

und Gemüsen. Plant Physiol. 6, 265 (1931).

Erster Nachtrag.

Chem. Soc. 54, 716 (1932).

Ebenda 65, 646 (1932).

Inst. physic. res. 18, 13 (1932).

Wiss, 34, Nr. 10 (1931).

Svensk, Kem. Tidskr. 43, 174 (1931).

(1932).

(296) Karrer, P., H. v. Euler u. H. Hellström: Über isomere Carotine. Arkiv for Kemi, Min. och Geol., Abt. 10 1931, Nr 15. — (297) Karrer, P., H. v. Euler u. K. Schöpp: Über Lovibondwerte der Leberöle verschiedener Tiere und über Zuwachswirkung verschiedener Vitaminpräparate. Helv. chim. Acta 15, 493 (1932). — (298) KARRER, P., R. Morf, E. v. Krauss u. A. Zubrys: Vermischte Beobachtungen über Carotinoide (x-Carotin, Zeaxanthin, Carotinoide aus Kakifrüchten). Ebenda 15, 490 (1932). — (299) Kaufmann, W.: Beitrag zur Kenntnis der Carotinoide. Über das Physalien. Dissert., Zürich (1930). — (300) KAWAKAMI, K.: Untersuchungen über Vitamin A. Über das ultraviolette Absorptionsspektrum von Carotinoiden. Scient, Papers Inst. physic.chem. res. 17, Nr 339 (1931). — (301) Die chemischen und physiologischen Eigenschaften von Hydrocarotin. Ebenda 17, Nr 339 (1931). — (302) Das Fehlen von Hydrocarotin im Biosterin und die Eigenschaften von Hydroxanthophyll. Ebenda 17, Nr 339 (1931). — (303) Kuhn, R. Darstellung von isomeren Carotinen und ihre biologischen Wirkungen. Chemistry centenary meeting Brit. Assoc. Cambridge 1931, 108. — (304) Kuhn, R., u. H. Brockmann: Uber die ersten Oxydationsprodukte des \(\beta\)-Carotins. Ber. Dtsch. Chem. Ges. 65, 894 (1932). — (305) KUHN, R., u. CH. GRUNDMANN: Die ersten Oxydationsprodukte des Lycopins. Ebenda 65, 898 (1932). — (306) Kuhn, R., u. E. Lederer: Iso-carotin (Uber das Vitamin des Wachstums, III. Mitt.). Ebenda 65, 637 (1932). — (307) KUHN, R., u. A. WINTERSTEIN: Die Dihydroverbindung der isomeren Bixine und die Elektronenkonfiguration der Polyene.

(308) OLCOTT, H. S., u. D. C. Mc CANN: Carotinase. Die Umwandlung von Carotin

(309) SMITH, L. L. W., u. O. SMITH: Licht und Carotingehalt bei gewissen Früchten

(310) TSUJIMURA, M.: Carotin und Dihydroergosterin im grünen Tee. Scient. Papers

(311) Winterstein, A., u. U. Ehrenberg: Über die Verbreitung und Natur der

(312) Zechmeister, L.: Die Forschungen Richard Willstätters auf dem Gebiete

(316) Petter, H. F. M.: Over roode en andere bacterien van gezouten vish. Santpoort (1932). - (317) Über die Bakterien von gesalzenem Fisch. Amsterdam, Akad. d.

(318) Токау, L. v.: Über Kapsizismus. Monatsschr. f. Psychiatrie u. Neur. 82, 346

(329) EULER, B. v., u. H. v. EULER: Zur Kenntnis der Leberöle von Fischen und Vögeln.

(321) Karrer, P., P. Benz, R. Morf, H. Raudnitz, M. Stoll u. T. Takahashi: Konstitution des Safranfarbstoffs Crocetin, Synthese des Perhydro-bixin athylesters und

Dritter Nachtrag. (319) Bogert, M. T.: Neue Ergebnisse der Isoprenchemie, Phytol, Carotinoide, Lipo-

Zweiter Nachtrag. (313) EULER, H. v.: Wachstumstoffe und biochemische Aktivatoren. Ztschr. angew. Chem. 45, 220 (1932). — (314) EULER, H. v. u. E. KLUSSMANN: Vitamin A und Wachs-

(315) Studien an

1. Zechmeister: Carotinoide höherer Pflanzen (Polyen-Farbstoffe).

1344

u. A. Notthafft: Zur Kenntnis der Carotinoide der Blüten. Ebenda 15, 1195 (1932). — (324) KARRER, P., u. K. Schöpp: Trennung von Vitamin A, Carotin und Xanthophyllen. Ebenda 15, 745 (1932). — (325) KARRER, P., K. SCHÖPP u. R. MORF: Zur Kenntnis der isomeren Carotine und ihre Beziehungen zum Wachstumsvitamin A. Ebenda 15, 1158 (1932). - (326) KLINE, O. L., M. O. SCHULTZE U. E. B. HART: Carotin und Xanthophyll als Vitamin-A-Quellen für das wachsende Huhn, Journ. Biol. Chem. 97, 83 (1932). — (327) KOBAYASHI K.,

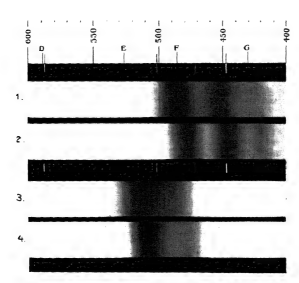
Perhydro-norbixins. Helv. chim. Acta 15, 1218 (1932). — (322) Karrer, P., u. R. Morf: Taraxanthin aus Tussilago farfara (Huflattich). Ebenda 15, 863 (1932). — (323) KARRER, P.,

K. Yamamoto u. J. Abe: Über Carotin im Palmöl. Journ. Soc. Chem. Ind. Japan, Suppl., 34, 434B (1931); 35, 35B (1932). — (328) KUHN, R., u. P. J. DRUMM: Umkehrbare Hydrierung und Dehydrierung bei Polyenen. Ber. Dtsch. Chem. Ges. 65, 1458 (1932).

(329) LÖNNBERG, E.: Einige Beobachtungen über die carotinoiden Farbstoffe von Fischen. Ark. Zool. 23, H. 4 (1932). — (330) LÖNNBERG, E., u. H. HELLSTRÖM: Zur

Kenntnis der Carotinoide bei marinen Evertebraten. Ebenda 23, H. 4 (1932). (331) MOORE, TH.: Vitamin A und Carotin. Biochem. Journ. 25, 2131 (1931); 26, 1 (1932). (332) SCHMID, L., u. E. KOTTER: Der Farbstoff der Königskerzenblüten (Flores verbasci). Monatshefte f. Chemie 59, 341 (1932). — (333) SMITH, J. H. C.: Die Hydrogenisation von Carotin verschiedener Herkunft, von Dihydrocarotin und von Lycopin. Journ. Biol. Chem. 96, 35 (1932).

(334) WALDMANN, H., u. E. BRANDENBERGER: Über Methylbixin. Ztschr. f. Krystallogr. 82, 77 (1932). — (335) WHITE, F. D.: Die Bestimmung des Serumcarotins. Journ. Labor. clin. Med. 17, 53 (1932).



1. Carotin in Alkohol. 2. Xanthophyll in Alkohol, 3. Carotin in Schwefelkohlenstoff. 4. Xanthophyll in Schwefelkohlenstoff.

Abb, 53. Spektren von Carolin und Xanthophyll. (Aus: Willstätter und Stoll, Untersuchungen über Chlorophyll.)



a) Carotin aus Schwefelkohlenstoff-Alkohol.



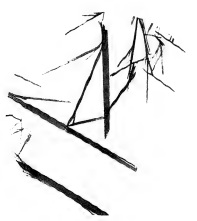
b) Carotin aus Petroläther.



c) Nanthophyll aus Äthylalkohol.



d) Nanthophyll aus Methylalkohol.



e) Fucoxanthin aus Methylalkohol.



f) Fucoxanthin aus verdunntem Alkehed

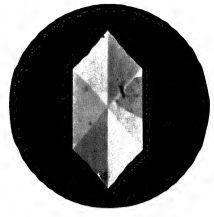
Abb, 54 a $\pm t$. Carolin, Xanthophyll and Facavanthine, (Aus.; Whlastatter and Stolla, Untersuchungen über Chlorophyll \pm

L. Zechmeister: Carotinoide höherer Pflanzen (Polyen-Farbstoffe).



1346

a) α -Carotin (aus Benzol-Methanol, 225 fach, zwischen gekreuzten Nicols).



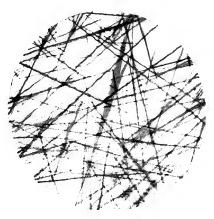
b) 3-Carotin (aus Benzol-Methanol, 225 fach, zwischen gekreuzten Nicols).



 c) Carotin aus Capsicum annuum (aus Petroläther-Alkohol).



d) Lycopin aus Tamus communis (aus Schwefelkohlenstoff-Petroläther-Alkohol).



e) Lycopin aus der Tomate (aus Schwefelkohlenstoff-Alkohol).



f) Lycopin aus der Tomate (aus Gasolin).

Abb. 55 a—f. Carolin and Lycopin.
(a und b mach KUHN und LEDERER, c und d mach ZECHMEISTER und CHOLNOKY
c und f nach Willstätter und Escher.)



a) Zeaxanthin aus Mais (langsam).



b) Zeaxanthin aus Mais (rasch auskrystallisiert).



c) Zeaxanthin aus Lycium halimifolium (aus Methylalkohol).



d) Zeaxanthin aus Lyeium halimifelium (aus Äthylalkehel).



e) Lutein aus Tagetes (aus Methanol-Äther).



Physalien aus Physalis Alkekengi (aus Petrolather-Alkehol).

Abb. 56a - f. | Xanthopholle C₁₀H₀O₁ and thre Este (a and b mach Karrer, Salomon and Webril, c and d mach Zechmeister and Cholnoky, + mach Kithn, f mach Kuthn and Wiegand.) L. Zechmeister: Carotinoide höherer Pflanzen (Polyen-Farbstoffe).



115

c) Capsanthin (aus CS2-Petroläther, rasch).



b) Capsanthin (aus Schwefelkohlenstoff, langsam).



d) Capsanthin (aus CS₂-Petroläther, langsam).



e) Capsanthin (aus Methylalkohol).



f) Natürliches Gemisch von Capsanthin-estern (Farbwachs aus Capsieum annuum).

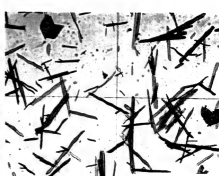
Abbildungen. 1349



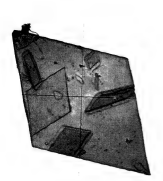
a) Samenkorn von Bixa orellana (die Warzen enthalten den Farbstoff).



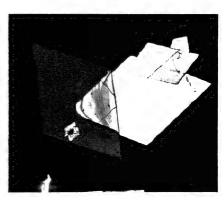
b) Bixin (aus Eisessig; aufgenommen mit Polarisator und Analysator).



e) Bixin (aus Eisessig; aufgenommen mit Polarisator. Charakteristisch sind die handförmigen Zwillinge).



d) Methylbixin (aus Essigester; pseudorhombisch, Man beachte die starke Doppelbrechung).



e) Methylbixin caus Essigester: Anfrahme mit Polar sutor und Analysator. Man beachte die Interferen, streifen).





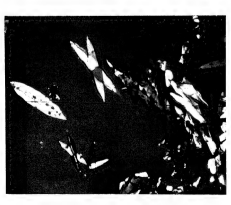
a) Crocetin (a-Crocetin, aus Safran).



b) Crocetin-dimethylester (y-Crocetin).



e) Crocetin-dimethylester (y-Crocetin).



d) Crocetin (a-Crocetin, aus Gardenia grandiflora. Aus Essigsäure-anhydrid; aufgenommen mit Polarisator und Analysator. Typisch sind die wetzsteinförmigen Zwillinge).

Abb. 59 a d. Crocetin. (a-c each Karrer und Salomon, d nach Kuhn, Winterstein und Wiegand.)

31. Chlorophyll.

Von A. TREIBS, München.

Mit 2 Abbildungen.

A. Einleitung.

Pelletier und Caventou prägten für den grünen Blattfarbstoff den Namen Chlorophyll. Ihnen und den zahlreichen Forschern, die sich damit beschäftigten, gelang es nicht, den Farbstoff zu isolieren, man stellte seine Löslichkeit in organischen Lösungsmitteln fest, doch wurde seine Hinfälligkeit gegen chemische Reagenzien lange Zeit nicht erkannt. Zur Charakteristik dienten besonders die gut ausgeprägten Absorptionsspektren des Chlorophylls und seiner Derivate. Der Physiker Stokes stellte die komplexe Natur der Blattpigmente fest. Von Verdeil stammt die Hypothese der Verwandtschaft von Blut und Blattfarbstoff, die von Hoppe-Seyler und Marchlewski (56) vertieft wurde. Alle älteren Untersuchungen waren mit mangelhaft definierten Ausgangsmaterialien angestellt worden, einheitliche Derivate und reine Abbauprodukte waren wohl nur in wenigen Fällen in den Händen der Forscher. Willstätter (80) wandte dann systematisch schonende Methoden an genau charakterisiertem Material an, entwickelte die vorhandenen Isolierungsmethoden

und schuf neue.

Die Eigenart der Materie ersieht man am besten aus der Tatsache, daß erst am Ende umfangreicher Untersuchungen die Isolierung des Chlorophylls in Substanz gelang (96) und der Beweis seiner Unversehrtheit möglich war, nachdem eine lange Reihe gut charakterisierter Derivate dargestellt war. Chlorophyll besitzt wachsartigen Charakter und enthält einen höheren Alkohol, das Phytol esterartig gebunden, außerdem Magnesium in komplexer Bindung. Säuren, bereits ganz schwache Pflanzensäuren und Alkalien, Enzyme der Blätter, wirken verändernd ein. Seine Löslichkeitseigenschaften und sein hochmolekularer Charakter haben zur Folge, daß es nur schwer gelingt, Begleitsubstanzen zu entfernen.

Man hat Chlorophyll bei fast allen physiologisch wichtigen Körperklassen einzureihen versucht, den Fetten, Lecithinen, Glucosiden, Eiweißsubstanzen. Als anorganische Bestandteile wurden lange Zeit Phosphor und Eisen nachgewiesen, man fand Schwefel, Kalium, Natrium, während das Magnesium als integrierender Bestandteil vollständig übersehen worden war. Die Hinfälligkeit weisen auch noch sehr viele Derivate des Chlorophylls auf, was ihre Charakteristik ganz erheblich erschwert. Der Beweis von Identität oder Verschiedenheit ist oft nur durch Studium möglichst vieler Derivate und Abbauprodukte zu erbringen.

(Seitdem die pflanzenphysiologische Forschung den Beweis erbracht hatte, daß der Angelpunkt des Lebens, die Assimilation des Kohlenstoffs, als Umwandlung der Kohlensäure (aus Luft und Wasser) in Kohlehydrate unter eigenartiger Umschaltung der Lichtenergie in chemische Energie in grünen Pflanzenzellen nur im Chlorophyllkorn vor sich geht, ist ähnlich dem Blutfarbstoff im Tier der grüne Farbstoff Chlorophyll in der Pflanze in den Mittelpunkt chemischer und physiologischer Untersuchung gerückt.

Das Chlorophyll findet sich in der Zelle nur in eigenen plasmatischen Gebilden, den Chloroplasten (Chlorophyllkörnern), von den niederen Algen bis zu den Blütenpflanzen, bei diesen in allen belichteten krautigen Organen, besonders in Blatt und Rinde, bei Luftwurzeln auch in diesen. Zum Unterschied von den niederen Pflanzen (s. Kapitel Algenfarbstoff), wo die Natur gewissermaßen in Form der Chlorophyllkörper, Chemismus und Quantität der Farbstoffe das Verschiedenste versuchte, herrscht bei den höheren Pflanzen nur die Form des kugeligen Chloroplasten mit einem konstanten Gemisch von vier Farbstoffen.

gungen nicht gefunden werden.

des Chloroplasten zu denken.

behoben werden.)

nicht entschieden. Entsprechend der Summenformel der Assimilation $6~{\rm CO_2} + 6~{\rm H_2O} + 674\,000~{\rm cal.} - \\ \succ {\rm C_6H_{12}O_6} + 6~{\rm O_2}$ wird der Assimilationsquotient mit scheinbaren Ausnahmen bei besonderen

nämlich Chlorophyll a und b, Carotin und Xanthophyll. Der Chlorophyllgehalt normaler grüner Blätter beträgt $0.6-1.2^{\circ}/_{\circ}$ des Trockengewichtes und $0.3-0.7^{\circ}/_{\circ}$ je Quadratmeter Blättfläche. In blaßgrünen Formen kann er bis $3^{\circ}/_{\circ}$ betragen. Die Carotinoide machen $0.07-0.2^{\circ}/_{\circ}$ vom Trockengewicht oder $0.03-0.07^{\circ}/_{\circ}$ je Quadratmeter Fläche. Der Quotient Chlorophyll $\frac{a}{b}$ ist ziemlich konstant 2.9,

grünen zu den gelben Farbstoffen konnte trotz gründlicher Untersuchungen kein Anhaltspunkt gewonnen werden. Eine Verschiebung der Verhältniszahlen gegeneinander konnte trotz weitgehender Abwandlung der Assimilationsbedin-

Da das Chlorophyll nur in echten Lösungen, nicht aber in kolloidalen fluoresciert, diese Fluorescenz aber auch in jedem unversehrten Chloroplasten und auch im ganzen lebenden Blatt unter bestimmten Bedingungen festzustellen ist, lag es nahe, an echte Lösungen des Chlorophylls im Lipoid-Eiweiß-Stroma

Worin das Chlorophyll gelöst ist (Lipoidtröpfehen) und wie weit neben echt gelöstem in Wechselwirkung auch kolloid disperses Chlorophyll vorliegt, ist noch

Xanthophyll 1,5—2. Über die physiologischen Beziehungen der

physiologischen Typen (z. B. Succulenten) nahezu konstant $\frac{O_2}{CO_2}$ um 1 gefunden. Außerhalb der intakten Zelle war Kohlensäureassimilation im Modellversuch noch nicht durchführbar (WILLSTÄTTER und STOLL). Es konnte auf verschiedenen Wegen wahrscheinlich gemacht werden, daß die Kohlensäure bis zur Reduktionsstufe des Kohlenstoffs, also zum Formaldehyd, reduziert wird. Die Kohlensäure lagert sich dem Chlorophyll unter Vermittlung des organisch (komplex) gebundenen Mg-Atoms an. Unter der Einwirkung von Wellenlängen des sichts

gebundenen Mg-Atoms an. Unter der Einwirkung von Wellenlängen des sichtbaren Bereiches (natürliches Maximum in Rot und Violett) soll sich das fluorescierende Chlorophyll zu einem Peroxyd umlagern (photochemischer Primärvorgang), das, freiwillig zerfallend, die Kohlensäure seinerseits zu einem Peroxyd auflädt (Acceptorbildung), das unter Mitwirkung eines fermentativen Katalysators zu Formaldehyd reduziert wird (s. Willstätter, Blackman, K. Noack und Warburg).

sators zu Formaldehyd reduziert wird (s. Willstätter, Blackman, K. Noack und Warburg).

Über die sehr komplexen physiologisch bedingenden Faktoren bei der Assimilation muß in pflanzenphysiologischen Lehrbüchern nachgelesen werden.

Das Chlorophyll hat farblose Vorstufen, über die in jüngster Zeit K. Noack berichtete. Abgesehen von Algen und anderen Kryptogamen, keimenden

Coniferen und gelegentlich beobachteten Samen von Blütenpflanzen (z. B. sind die Keimblätter von Samen mancher Orangenarten schon in der Frucht grün,

ähnlich in Samen von Ahornarten) entsteht bei Phanerogamen die grüne Chlorophyllstufe nur unter der Einwirkung von Licht. Im Dunkeln gezogene (etiolierte) Pflanzen enthalten nur die beiden Carotinoide und Chlorophyllvorstufen (Leukophyll). Auch eine gewisse Menge und wohl gewisse Form von Eisen ist zum Ergrünen nötig. Die *Chlorose* (bei Eisenmangel) kann durch Aufstreichen von Eisensalzlösungen auf die weißlichen oder gelblichen Blätter in wenigen Stunden

Qualitativer mikrochemischer Nachweis.

(Chlorophyllan-Phäophytin-Reaktion. Frische Schnitte von grünem Gewebe werden mit verdünnter Salzsäure (1:4) oder Eisessig durchfeuchtet. Die Chloro-

austreten. Aus diesen entstehen in wenigen Minuten braune Massen mit geraden oder krummen, häufig peitschenartigen oder fadenförmigen Krystallen. Ähnlich, nur langsamer, wirken verdünnte anorganische und organische

phyllkörner verfärben nach Gelb-Braun und lassen Tropfen von dieser Farbe

Säuren (z. B. Oxalsäure). Diese unreinen Phäophytinmassen lösen sich gut in

Äther, Aceton, Benzol und Chloroform. Farbenumschlag nach Molisch (braune Phase). Frische, nicht mit Wasser

vorbehandelte Schnitte von grünem Gewebe zeigen, mit wäßrig gesättigter Kalilauge versetzt, momentan Farbenumschlag in Braun, um nach 10-30', sofort nach Erhitzen, wieder grün zu werden. Auch frisch getötetes und getrock-

netes Material gibt die Reaktion. Darstellung von "krystallisiertem Chlorophyll" (Borodin). Schnitte grüner Blätter von Dahlia, Asparagus u. a. werden unter Deckglas mit Alkohol durchfeuchtet und langsam abdunsten gelassen. Es entstehen neben den rötlichen

Carotinoidkrystallen grün- bis blauschwarze drei- und sechsseitige Krystalle und Sterne von Äthyl- oder Methylchlorophyllid. (In Alkohol und Chloroform leicht löslich.) Auf ähnliche Weise erhält man krystallisierte Chlorophyllide durch vor-

sichtiges Abdampfen von konzentrierten alkoholischen Chlorophyllösungen in dünner Schicht zwischen Glasplatten. Spektrum und Fluorescenz. Kleinste Mengen, ja selbst Spuren von Chloro-

phyll in Pflanzengeweben (z. B. die Spuren von Chlorophyll in den reduzierten Blättchen der Kleeseide, Cuscuta, die im Laufe der Phylogenese ihr Chlorophyll bis auf geringe Reste verlor), Extrakten (z. B. von Obst- oder Gemüsekonserven) lassen sich noch mittels Vergleichsspektroskop, sogar mit einem einfachen Handspektroskop, am scharfen Band zwischen den Fraunhoferschen Linien B und C nachweisen. Ebenso kann man mit wenigen Tropfen alkoholischem Extrakt die

B. Chlorophyllgewinnung.

Zur präparativen Gewinnung des Chlorophylls oder des Phäophytins emp-

a) Extraktionsmethoden.

eindeutige Fluorescenz nach Rot nachweisen (s. Bd. 1, S. 315).)

fiehlt Willstätter das Mehl getrockneter Blätter als Ausgangsmaterial. Verwendung finden Pflanzenarten, die sich durch reichen Chlorophyllgehalt auszeichnen, dabei leicht und ohne Veränderung des Farbstoffes zu trocknen sind und möglichst wenig Enzyme enthalten. Die Verarbeitung der Blattmehle ist bequemer und weit sparsamer als die frischer Blätter durchzuführen. Am meisten angewendet wurden Brennesseln. Die Verwendung frischer Blätter bleibt wichtig für analytische Zwecke, zur raschen Isolierung kleiner Mengen Chlorophyll und zur quantitativen Bestimmung der grünen und gelben Pigmente, sowie in den Fällen, wo einwandfreie Trocknung nicht gut gelingt, z. B. bei Braunalgen. Vgl. den Abschnitt Algenfarbstoffe S. 1382.

Die Extraktion wird möglichst schonend und rasch durchgeführt, die Berührung der Lösungen mit den Blattrückständen tunlichst abgekürzt. Trocknes Blattmehl wird durch absolutem Alkohol nur langsam extrahiert, durch Äther, Chloroform, Aceton wenig, durch Benzol, Petroläther, Schwefelkohlenstoff gar nicht (diese Lösungsmittel nehmen aber Carotin auf), leicht durch Methylalkohol.

Eine wesentliche Verbesserung war die Verwendung wasserhaltiger Lösungsmittel durch Willstätter und Stoll (80), diese lösen Chlorophyll leichter als wasserfreie Medien, nehmen aber weniger farblose, schwer abzutrennende Begleitsubstanzen auf als die absoluten Lösungsmittel. Man erreicht daher mit relativ wenig Lösungs1354

Reinheitsgrad, die sich zudem noch leichter weiter verarbeiten lassen. Bessere Löslichkeit in allen Lösungsmitteln wird auch durch Abkochen der frischen Blätter erreicht, wobei sich die Blätter lebhaft grün färben, infolge Zerfließen der Chloroplasten, ein Verfahren, von dem die älteren Autoren häufig Gebrauch

mittel eine erschöpfende Extraktion und erhält Chlorophyllextrakte von hohem

machten. Besonders zweckmäßig ist die Verwendung von 80 proz. Aceton oder 90 proz. Äthylalkohol. Die Extraktion wird durchgeführt, indem das Blattpulver, das sich in einer Schicht von nicht mehr wie 4-5 cm Dicke auf der Steinzeugnutsche

befindet, mit dem Lösungsmittel in kleinen Anteilen übergossen wird, unter

mäßigem Saugen wird dann ausgezogen. 2kg guter Brennesseln werden auf einer 50-cm-Nutsche mit 6-81 80 proz. Aceton im Laufe von 1/2-3/4 Stunden extrahiert, man erhält 41 Extrakt, der 16-17 g Chlorophyll enthält. Von technischem Mehl verarbeitet man in einer Charge 4 kg und gewinnt mit 6-8 l 90 proz. Äthylalkohol in 20—30 Minuten $3^{1}/_{2}$ — $5^{1}/_{2}$ l Extrakt mit einem Gehalt von 19 bis 24 g Chlorophyll. Das Mehl wird von oben nach unten entfärbt und nimmt eine strohgelbe Farbe an. Im kleineren Maßstab wird ganz analog verfahren.

mit 160 cm³ 10 proz. alkoholischer Salzsäure versetzt; das ausgefallene Phäophytin wird nach 1 Stunde abgesaugt, da später nur mehr unreines Material ausfällt, dreimal mit je 100 cm³ 96 proz. Sprit gewaschen und noch alkoholfeucht zerteilt, da es sich trocken nicht gut zerkleinern läßt. Für die meisten Zwecke ist dieses Phäophytin rein genug, durch Umfällen aus Chloroform-Alkohol kann es völlig

Zur Phäophytingewinnung wird der alkoholische Extrakt zweier Chargen

rein erhalten werden. Bei der Verarbeitung frischer Blätter wird vorteilhaft eine Vorbehandlung mit wasserhaltigem Lösungsmittel durchgeführt, in der Weise, daß mit dem

Wassergehalt der Blätter sich ein zur Extraktion des Chlorophylls zu wasserreiches Lösungsmittel ergibt; dabei wird das Pflanzenmaterial getrocknet und gleichzeitig störende Verunreinigung entfernt. 1 kg Brennesseln versetzt man z. B. mit 1¹/₂1 Methylalkohol und 2 l 66 proz. Methylalkohol und hat so eine Verdünnung auf 66%. Manchmal ist ein Äther-

zusatz vorteilhaft, besonders bei harzreichen Blättern, so werden 800 g Fichtennadeln mit 1500 cm³ Methylalkohol, 900 cm³ Wasser und 600 cm³ Äther vorbehandelt. Das so vorbereitete Material läßt sich besser zerkleinern für die eigentliche Extraktion, wofür Willstätter eine Syenitwalzenmühle empfiehlt. Bei analoger Vorbehandlung mit Aceton wird gleichzeitig die Enzymwirkung aufgehoben. Den günstigsten Wassergehalt ermittelt man für jede Blattart im Vorversuch. Die Weiterverarbeitung, Zerkleinern und Extrahieren hat sofort nach der Vorbehandlung zu erfolgen mit Lösungsmitteln der oben angegebenen Zusammensetzung.

b) Verhalten des Chlorophylls in Lösung.

Allomerisation, (97, 100) Chlorophyll erleidet in alkoholischer Lösung Veränderungen, die daraus gewonnenen Chlorophyllide verlieren ihre Krystallisationsfähigkeit, die alkalische Spaltung liefert schwachbasische Produkte, nicht die normalen, Phytochlorin e und Phytorhodin g, die "braune Phase" tritt nicht mehr auf.

Eine ätherische Chlorophyllösung (a + b) verliert beim Schütteln mit 30 proz. methylalkoholischer Kalilauge ihre grüne Farbe, es tritt ein brauner Farbton auf, nach einigen Minuten kehrt die grüne Farbe im alkalischen Medium zurück (die Verseifung ist damit eingetreten). Beim allomerisierten Chlorophyll fehlt diese "braune Phase" bei der Ver-

seifung. Die "Phasenprobe" dient zur raschen Erkennung von unversehrtem Chlorophyll. Die Allomerisation wird durch geringen Wassergehalt des Alkohols bereits stark gehemmt, durch sehr wenig Säure völlig verhindert, durch Alkali jedoch alkohol) zum Schutz etwas Säure zugesetzt, 0,01 g Oxalsäure auf 11 Alkohol. Die Schutzwirkung wird oft von den Pflanzensäuren im Extrakt ausgeübt, was die eigenartige Tatsache erklärt, daß vor Erkenntnis der Ursache der Allomerisation häufig reine Chlorophyllösungen verdarben, während rohe Extrakte haltbar waren.

begünstigt. Aus diesem Grund wird Chlorophyllösungen (in Methyl- oder Äthyl-

Außer dem Chlorophyll erleiden seine Alphylderivate und die freien Chlorophyllide die Allomerisation. Vgl. hierzu den Abschnitt S. 1363.

Säurewirkung. Während sehr geringe Säuremengen schützend wirken, verändern größere Mengen oder stärkere Säuren das Chlorophyll, dessen rein grüne

Farbe in Olivgrün umschlägt, wobei wesentliche spektroskopische Änderungen

vor sich gehen. Dabei wird das Magnesium abgespalten, und es entsteht Phäo-

phytin, zu dessen präparativer Gewinnung man die Extrakte in 90 proz. Alkohol mit alkoholischer HCL (2 g/l) versetzt, worauf bald die Abscheidung beginnt.

Diese Veränderung kann auch bereits durch die Pflanzensäuren vor sich gehen. Enzymwirkung (92, 94, 100). Bei manchen Blätterextrakten nimmt in Berührung mit dem Blattmehl die "Phytolzahl", d. h. der Phytolgehalt des Chlorophylls in Prozenten, ab. Diese Veränderung ist auf die Wirkung eines Enzyms, der Chlorophyllase, von ganz spezifischer Wirksamkeit zurückzuführen. In alkoholischer Lösung spaltet die Esterase den Phytolrest ab und ersetzt

ihn durch den betreffenden Alkohol des Lösungsmittels. Durch diese Umesterung entstehen Methyl- und Äthylchlorophyllid, die Borodin beim Be-

feuchten von Blattschnitten mit Alkohol zuerst krystallisiert beobachtet hatte ("Krystallisiertes Chlorophyll") und für Chlorophyll in Substanz gehalten hatte. Man macht zu ihrer Gewinnung von dieser Alkoholyse Gebrauch, wobei besonders enzymreiche Pflanzen zu verwenden sind, besonders Heracleum spondylium, Bärenklau, Galeopsis tetrahit, Hchlzahn, Stachys silvatica, Waldziest.

In stark wasserhaltigen Lösungsmitteln, in Äther und besonders in verdünntem Aceton wird unter der Wirkung des Enzyms Phytol unter Freilegung einer Carboxylgruppe hydrolytisch gespalten, es entsteht Chlorophyllin.

Durch Abkochen der Blätter wird die Chlorophyllase zerstört. Besonders arm an Enzym sind Gras, Platane, Brennessel, die sich infolgedessen besonders zur Gewinnung des Chlorophylls in Substanz und des Phäophytins eignen. Bei der Trocknung der Blätter mußrasch und schonend verfahren werden, damit das Enzym nicht leidet. Die Umkehrung der Enzymwirkung, Esterifizierung mit Phytol ist Willstätter und Stoll (94) auch geglückt. Die Methylestergruppe wird durch Enzym nicht in Mitleidenschaft gezogen.

c) Isolierung des Chlorophylls (80).

Aus dem Extrakt sehr guter Brennesseln, 4 l 80 proz. Aceton wird das Chlorophyll in 41 Petroläther übergeführt, indem in zwei Portionen mit je ½1 Wasser entmischt wird. Zum Entfernen weiterer Verunreinigungen wird noch zweimal mit je 11 80 proz. Aceton ausgeschüttelt, dann viermal mit je 1/2 l Wasser gewaschen und das Aceton mit Verunreinigungen so großenteils entfernt. Durch dreimaliges oder öfteres Ausziehen mit je 21 80 proz. Methylalkohol wird das

Xanthophyll abgetrennt. Mit je 2 l Wasser entfernt man durch viermaliges Ausschütteln Aceton und Methylalkohol, das gereinigte Chlorophyll fällt jetzt aus, die Suspension wird mit etwas geglühtem Natriumsulfat und 150 g Talk angeschüttelt und durch eine Schicht von 50 g Talk unter Rühren abgesaugt: das

Filtrat enthält Carotin, das durch Nachwaschen mit weiterem Petroläther vollends ausgezogen wird. Nun wird trockengesaugt, das Chlorophyll mit 11 destilliertem Äther herausgelöst, durch geglühtes Natriumsulfat filtriert, auf 100 cm³ einA. Treibs: Chlorophyll.

geengt, filtriert, auf 25 cm3 konzentriert und mit 0,81 leichtflüchtigem Petroläther gefällt. Rohchlorophyll guter Beschaffenheit erhält man durch Ausfällen des 80 proz.

Acetonextraktes mit wenig Wasser, Umfällen aus Äther-Petroläther.

d) Trennung in die Komponenten (101, 80). Das Verfahren kann hier nur in großen Zügen geschildert werden. 8 g Chloro-

phyll werden in 200 cm³ Äther gelöst, in 41 Petroläther, dem noch 50-100 cm³ Methylalkohol zur Erhöhung des Löslichkeit zugesetzt werden, einfiltriert. Zur Beseitigung von Äther und evtl. Verunreinigungen wird zweimal mit 21 80 proz. Methylalkohol gewaschen. In 14 Auszügen mit je 21 85 proz. Methylalkohol (mit

Petroläther gesättigt, mit 0,01 g Oxalsäure angesäuert) wird Komponente b

extrahiert. Die Extrakte werden auf höhere Methylalkoholkonzentration gebracht, die ersten auf 90 %, die weiteren auf geringere Konzentrationen, dann wird jeder Auszug mit Petroläther gewaschen und die reine Komponente b in 21 Äther übergeführt durch Entmischen mit Wasser. Die Petrolätherlösung von Komponente a wird mit 90 proz. Methylalkohol

von den letzten Resten von b befreit. Durch Wegwaschen des Methylalkohols mit Wasser fällt der Farbstoff aus, der über Talk abfiltriert, mit wenig Äther wieder gelöst wird und nach dessen Verdunsten eine blättrige blauschwarze Masse darstellt, Ausbeute 3,7-4 g.

Die ätherisch-petrolätherische Lösung von b wird gewaschen, eingeengt und

mit Petroläther gefällt. Man filtriert auf Talk und fällt noch einige Male aus Äther-Petroläther um, wodurch noch etwas a entfernt wird. Komponente b wird so in filtrierbaren Körnchen erhalten, Ausbeute 1,2 g.

Aus den Waschpetroläthern und den Auszügen mit 90 proz. Methylalkohol wird noch Gemisch von a und b zurückgewonnen.

e) Beschreibung.

Chlorophyll a und b werden aus Äther mit Petroläther ausgefällt mikrokrystallinisch erhalten. Komponente a bildet beim langsamen Eindunsten der Lösung lanzettförmige Blättchen.

Chlorophyllkomponente a löst sich leicht in vielen organischen Lösungsmitteln, in Äther, Äthylalkohol, Methylalkohol, Aceton, Chloroform, Schwefelkohlenstoff. Die Löslichkeit in Petroläther ist gering, wird aber durch wenig

Alkohol stark erhöht. Die Farbe ist in Äthylalkohol blaugrün, tiefrot fluorescierend, in dicker Schicht wird rubinrotes Licht durchgelassen. Die konzentrierte

ätherische Lösung ist blau, verdünntere grünstichig blau, die Farbe in Schwefelkohlenstoff ist stark gelbstichig. Beim raschen Verdünnen einer konzentrierten Lösung in Alkohol oder Aceton mit viel Wasser wird eine haltbare kolloidale Lösung erhalten (81), die in Durchsicht rein grün ist, keine Fluorescenz, aber blaugrüne Opalescenz besitzt. Lösungs-

mittel nehmen das Chlorophyll aus kolloidaler Lösung nur schwer auf, sofort aber auf Elektrolytzusatz.

Die Komponente b ist etwas weniger löslich als a, in reinem Petroläther ganz unlöslich. Die Farbe ist in den verschiedenen Lösungsmitteln weniger unterschiedlich als bei a, in Äther rein grün, in Alkohol dumpfer grün, in Schwefelkohlenstoff gelbgrün. Die Lösungen sind in dicker Schicht grünlich braunrot, die Fluorescenz ist braunstichig rot. Die kolloidale Lösung ist gelbgrün und besitzt

dunkel-olivgrüne Fluorescenz.

Die Spektren des kolloidalen Chlorophylls unterscheiden sich charakteristisch von denen echter Lösungen, sie sind nach Rot hin verschoben. Kolloidales Chlorophyllgemisch a und b in natürlicher Zusammensetzung zeigt die gleiche Absorption wie das betreffende Blatt.

Während die Phasenprobe beim Chlorophyllgemisch braun ist, hat reines Chlorophyll a eine gelbe, b eine leuchtend rote Phase. Die empirischen Formeln sind nicht ganz sicher für Chlorophyll a $C_{55}H_{72}O_5N_4Mg + \frac{1}{2}H_2O$, für Chlorophyll b $C_{55}H_{70}O_6N_4Mg$.

f) Quantitative Chlorophyllbestimmung.

Zur Charakteristik des Chlorophylls (a + b) sind die folgenden Merkmale vorhanden:

- 1. Farbe und Spektrum muß identisch sein mit Blattauszug.
- 2. Die Veraschung des isolierten Chlorophylls muß 4,5% reines MgO geben.
- 3. Die braune Phase muß auftreten.
- 4. Der Phytolgehalt muß rund 33% ausmachen.
- 5. Das Komponentenverhältnis a:b beträgt in der Regel $2.5:1~(\pm~0.5~als$ größte Abweichung), die Spaltung muß das normale Gemisch von Phytochlorin e und Phytorhodin g liefern. Eine Ausnahme stellen die Braunalgen, Phäophyceen dar, die 95~%0 a enthalten; vgl. Abschnitt Algenfarbstoffe.

Der Gehalt verschiedener Pflanzen an Chlorophyll (88, 91, 95) beträgt durchschnittlich 0,7—1% vom Trockengewicht der Blätter, das seinerseits meist 20—30% des Frischgewichtes beträgt, er schwankt beträchtlich, einzelne

Pflanzenarten, z. B. Coniferennadeln, Braunalgen, enthalten viel weniger.

Wesentlich ist natürlich die quantitative Extraktion, die letzten Anteile an Chlorophyll müssen evtl. nach der Nutschenextraktion durch Anschütteln mit viel Lösungsmitteln ausgezogen werden. Zum colorimetrischen Vergleich wird eine

Lösung von 0,050 g Chlorophyll oder 0,0362 g farbäquivalentem Äthylchlorophyllid,

mit 2,5 bzw. 5 % Zuschlag für Trockenverlust in 100 cm³ absolutem Alkohol hergestellt, zur Messung werden 10 cm³ davon auf 200 cm³ verdünnt (die Lösungen sind im Dunkeln aufzubewahren). Zur Messung des Extraktgehaltes müssen die gelben Begleitfarbstoffe entfernt werden, weshalb eine inÄther übergeführte Probe mit methylalkoholischer Kalilauge verseift wird, wobei die braune Phase auftritt. Die alkalische Lösung wird nach passender Verdünnung zum Messen benützt, die alkalische Chlorophyllinlösung kann mit unverseiftem Chlorophyll verglichen werden, da in besonderen Versuchen ihre Farbäquivalenz festgestellt wurde. Der Äther enthält die gelben Begleiter, Aceton muß vorher evtl. durch Auswaschen entfernt werden.

Zur vergleichenden Untersuchung des Chlorophylls verschiedener Pflanzen haben Willstätter und Mitarbeiter an einer großen Zahl von Pflanzenarten den Mg-Gehalt des isolierten Chlorophylls, die Phytolzahl und die Spaltstücke Phytoehlorin e und Phytorhodin g bestimmt (88, 91).

Die Phytolzahl ist bei raschen Arbeiten (zur Vermeidung der Enzymwirkung) stets konstant. Zu ihrer Feststellung wird mit methylalkoholischer Lauge etwas reines Phäophytin (0,3—1 g) heiß verseift, das Phytol quantitativ ausgeäthert, die ätherische Lösung mit Wasser gewaschen, mit Tierkohle, mit Natriumsulfat behandelt, eingedampft und nach Vakuumtrocknung gewogen. Die theoretische Phytolzahl ist 32,66 für Chlorophyll, 33,56 für Phäophytin beim Komponentenverhältnis 2,5. Die Bestimmung ist bei 200 Pflanzen der verschie-

densten Familien ausgeführt worden.

Die Bestimmung des Komponentenverhältnisses geht aus vom Phäophytin, das quantitativ in rohem Zustand isoliert wird, bei nicht vollständiger Isolierung

A. TREIBS: Chlorophyll. 1358

saure Lösung (die eine Woche haltbar ist).

Vgl. auch (65).

Nur die wichtigsten Verfahren und ihre Resultate können hier gebracht werden, die Einzelheiten müssen in den Originalabhandlungen eingesehen werden. Produkte der Chlorophyllasewirkung in alkoholischer Lösung sind die Alphylchlorophyllide, in wasserhaltigem Medium die Chlorophyllide. Äthylchlorophyllid,

C. Abbaumethoden und Ergebnisse.

Die gelben Pigmente, Carotin und Xanthophyll (vgl. S. 1274 u. 1294) werden auch quantitativ bestimmt und getrennt, ihre Menge steht zu der des

Chlorophylls bei den meisten Pflanzen im Mol.-Verhältnis 1:3-5.

ist eine Fraktionierung des abgeschiedenen Phäophytins nicht zu vermeiden. Das Chlorophyll wird aus quantitativem Acetonextrakt in Äther gebracht, mit HCl in Phäophytin umgewandelt, abgedampft, mit Pyridin gelöst und mit methylalkoholischer Kalilauge in der Hitze rasch verseift (s. unten). Die Trennung von Chlorin e und Rhodin g geschieht wie unten beschrieben. Der colorimetrische Vergleich erfolgt mit Chlorin e und Rhodin g, die durch Verseifung einer Mischung Methylphäophorbid a und b im Verhältnis 3:1 analog gewonnen sind, in salz-

krystallisiert in prachtvollen Sechsecken oder Dreiecken, es stellt ein Gemisch der Komponenten a und b meist im Verhältnis 2,5: 1 dar. Außer der Äthylgruppe enthält es die im Chlorophyll schon vorhandene Methylestergruppe. WILLSTÄTTER und Utzinger haben eine Methode zur Bestimmung von Methyl-und Äthylgruppe nebeneinander ausgearbeitet (97).

Die magnesiumhaltigen Chlorophyllderivate zeigen eine Eigenschaft, die in analytischer Beziehung wichtig ist, sie halten Äthyläther oft sehr fest gebunden und ähneln hierin den Grignardschen Verbindungen.

Die Zusammensetzung ist C₃₈H₄₄O₇N₄Mg bei Zimmertemperatur getrocknet,

C₃₇H₃₉O₅¹/₂N₄Mg im Hochvakuum bei 105° getrocknet. Methylchlorophyllid a, rhombenförmige Blättehen, [C₃₂H₃₀ON₄Mg] (COOCH₃)₂ $+ \frac{1}{2} H_2 O$.

Methylchlorophyllidb, rhombenförmige Täfelchen, $[C_{39}H_{39}O_{2}N_{4}Mg](COOCH_{3})_{2}$ $+ \frac{1}{2} H_2 O$. Chlorophyllid a, [C₃₂H₃₀ON₄Mg] (COOH) (COOCH₃), seehsseitige Täfelchen.

Chlorophyllid b, [C₃₂H₂₈O₂N₄Mg] (COOH) (COOCH₃), krystallisiert wie a. Diese Substanzen sind alle sehr empfindlich, besonders die Chlorophyllide,

sie erleiden leicht Allomerisation und verlieren unter der Wirkung von Säuren ihr Mg, sie geben die Phasenprobe.

a) Einwirkung von Säuren.

Vorsichtige Säurebehandlung führt zum Phäophytin, während energische Säurewirkung Phytol abspaltet, wodurch Phäophorbid entsteht. In methylalkoholischer Lösung findet Umesterung zum Methylphäophorbid statt.

Phäophytin a, $[C_{32}H_{32}ON_4]$ (COOCH₃) (COOC₂₀H₃₉) + $^1/_2$ H₂O nach Will-STÄTTER. Krystallaggregate wachsartiger Beschaffenheit, gibt gelbe Phasenprobe, Salzsäurezahl 29.

 $Ph\ddot{a}ophytin\ b$, $[C_{32}H_{30}O_2N_4]$ (COOCH₃) (COOC₂₀H₃₉), läßt sich von a durch rasche Salzsäurefraktionierung abtrennen, es besitzt gleiche Beschaffenheit, rote Phase, seine Salzsäurezahl ist 35.

Die hohen Salzsäurezahlen erlauben durch "Basizitätsproben", d. h. Ausziehen einer ätherischen Lösung mit 22 proz. Salzsäure die Verseifung oder Chlorophyllasewirkung zu kontrollieren, auch die Unversehrtheit von Phäophytin festund Umesterungsprodukte sind stärker basisch und werden durch die Salzsäure

Durch Eintragen von Phäophytin (4 g), in Äther (800 cm³) in konzentierte

Die Methylphäophorbide und Phäophorbide können auch durch Zerlegung

b) Alkalische Verseifung. Aus Chlorophyll oder den Chlorophylliden erhält man durch Verseifung mit

zustellen (selbstverständlich kann die Probe auch mit den Mg-haltigen Derivaten angestellt werden, da das komplexe Mg sofort abgespalten wird). Die Verseifungs-

aus dem Äther ausgezogen, während unversehrtes Phäophytin darin zurückbleibt. $Methylphäophorbid\ a, [C_{32}H_{32}ON_4]\ (COOCH_3)_2,\ Salzsäurezahl\ 16.$

 $Methylphäophorbid\ b,\ [C_{32}H_{30}O_2N_4]\ (COOCH_3)_2,\ Salzsäurezahl\ 21,\ werden\ er-$

halten durch einstündiges Kochen von Phäophytin (10 g) mit Methylalkohol (1 l) und methylalkoholischer Chlorwasserstoffsäure (100 cm³, 22% HCl).

Trennung durch Salzsäurefraktionierung. Phäophorbid a, $C_{35}H_{36}O_5N_4$ (38, 47 f.). Salzsäurezahl 15. Phäophorbid b [C₃₂H₃₀O₂N₄] (COOCH₂) (COOH), Salzsäurezahl 19¹/₂.

Salzsäure (2 l von 34-35%). În einer halben Stunde ist die Verseifung voll-

ständig, die Phäophorbide werden durch Salzsäurefraktionierung getrennt. der Methylchlorophyllide und Chlorophyllide erhalten werden.

methylalkoholischer Kalilauge die Isochlorophylline, indem sowohl die Phytyl- wie die Methylestergruppe verseift werden. Die freien Säuren sind äußerst empfindlich, ihre K-Salze beständiger.

z. B. Kolben mit Kühlrohr, Bombenrohr- und Autoklaveneinsätze, Spatel aus Feinsilber (nahtlos gezogen, nicht gelötet). Lösungen dürfen nie mit unedlem

 $[C_{31}H_{31}N_4Mg]$ (COOK)₃ oder $[C_{31}H_{29}N_4Mg]$ (COK) (COOK)₂. (Der Name Iso-Chlorophyllin rührt von der späteren Isolierung her und ist nicht ganz korrekt, aber um keine Verwechslungen zu veranlassen, beibehalten.)

Isochlorophyllin a entspricht etwa der Zusammensetzung

Die Chlorophylline sind nicht die normalen Verseifungsprodukte des Chlorophylls, sondern durch Isomerisierung (vgl. den Abschnitt Allomerisation S. 1363)

entstanden, durch Mg-Abspaltung werden daraus andere Chlorine und Rhodine schwachbasischen Charakters erhalten, worauf hier nicht weiter eingegangen werden kann.

Verseifung von Phäophytin führt zu Phytochlorin e und Phytorhodin g, die auch durch Mg-Abspaltung aus den Isochlorinen entstehen. 6 g Phäophytin löst man in 20 cm³ Pyridin von 80° und gießt die Lösung in

dünnem Strahl in siedende methylalkoholische Lauge, 160 g KOH in 250 cm³ Methylalkohol, und erhält unter Rühren 1/2 Minute im Sieden. Diese Reaktion wird am besten in einem Silberbecher ausgeführt, brauchbar ist auch ein Por-

zellanbecher. Beim Arbeiten mit allen Mg-freien Chlorophyllderivaten ist Glas als Arbeitsgerät nicht immer brauchbar, besonders in Berührung mit Alkali wird mit Schwermetallen mit größter Leichtigkeit Komplexsalz gebildet, das die Präparate ver-

unreinigt. So kann aus dem Glas Zink aufgenommen werden, bei Versuchen in kleinem Maßstab, etwa nur zu spektroskopischen Zwecken ist das besonders zu beachten und bei der Bereitung von Analysensubstanzen. Man verwendet Geräte,

Metall in Berührung kommen. Brauchbar sind auch Quarzgeräte und Porzellan. Bei Bombenrohrversuchen mit Alkalien können ganze Gramme an Substanz sieh in Komplexsalz verwandeln. Die Eigenschaft ist natürlich bezüglich der angewendeten Reagenzien erst recht zu beachten. Vom Komplexsalz, das sich trotz A. Treibs: Chlorophyll.

1360

die Farbstoffe durch Salzsäurefraktionierung leicht befreien, da die Komplexsalze aus Äther nicht in Salzsäure gehen, weil sie keinerlei basische Eigenschaften mehr besitzen.

aller Vorsicht fast immer in kleiner Menge in den Präparaten findet, lassen sich

Die Trennung von Chlorin e und Rhodin g ist S. 1372 ausführlich behandelt.

Phytochlorin e oder kurz Chlorin e, C₃₁H₃₂N₄·OH (COOH)₃, krystallisiert in

großen rechteckigen Täfelchen aus Äther. Seine Lösungen sind olivgrün mit roter Fluorescenz, in Säuren blaugrün. Die Salzsäurezahl ist 3, die p_H-Zahl 5,9.

Die Hinfälligkeit vieler Derivate ist sorgfältig zu beachten. Chlorin e zeigt

bereits beim Trocknen bei 50° im Hochvakuum beginnende Zersetzung, alle Analysenpräparate sind in getrocknetem Zustand nochmals auf Unversehrtheit

zu prüfen. Über Identität kann man deshalb selbst auf Grund der Analyse schwer entscheiden, zum Vergleich sind alle physikalischen Eigenschaften und womöglich der chemische Abbau heranzuziehen.

Chlorin e gibt mit Diazomethan und Dimethylsulfat einen Trimethylester. (Alkoholische Salzsäure ist bei Chlorinen und Rhodinen nicht verwendbar, sondern nur bei Porphyrinen.)

Phytorhodin g oder kurz Rhodin g, $C_{31}H_{33}N_4O_2$ (COOH)₃, krystallisiert aus Äther in Prismen. Seine Lösungen sind schön blaustichig rot mit gelbem Tin-

gieren, in Säuren grün. Die Salzsäurezahl ist 9, die p_H-Zahl 5,6. Phytol. Isolierung und quantitative Bestimmung (88, 92). Die Verseifung

des Phäophytins erfolgt nach Willstätter und Utzinger leicht mit alkoholischer Kalilauge, wobei zur Phytolgewinnung zweckmäßig je Gramm Phäo-

phytin mit 6 cm³ einer Lauge, die durch Auflösen von 200 g KOH in 1 Liter Methylalkohol bereitet ist, gekocht wird. Die Verseifung kann in beliebigem

Maßstab erfolgen, die Dauer hängt nur von der Verteilung des Phäophytins ab, dieses ist nicht pulverisierbar und neigt zur Klumpenbildung. Das Phytol wird in Äther unter Wasserzusatz aufgenommen, die ätherische Lösung mit verdünnter Lauge und konzentrierter Salzsäure gewaschen, mit Tierkohle behandelt. Zur Reinigung wird im Hochvakuum destilliert. Das quantitative

Das Ausäthern nach der Verseifung geschieht im Schliffgefäß, in dem die Verseifung vollzogen wurde, durch fünf- bis sechsmaliges Dekantieren mit reinem Äther. Durch die Tierkohle-Behandlung wird ein kleiner Verlust verursacht. Die Wägung erfolgt nach dem Verjagen des Äthers im Vakuum bei 90°.

Verfahren ist ganz dem obigen nachgebildet. Es verwendet 0,3—1 g Phäophytin.

Die Konstitution des Phytols, ConH30OH (93, 108), ist durch F. G. FISCHER

(14a) aufgeklärt worden:

 $\mathrm{CH_{3} \cdot CH \cdot CH_{2} \cdot CH_$

ĊH., ĊH. CH.

Bei der Oxydation mit CrO₃ entsteht ein Keton C₁₈H₃₆O durch Aufsprengung

der Doppelbindung. Es entsteht auch beim Ozonabbau, daneben Glykolaldehyd, der als Glyoxalphenylosazon nachweisbar war. Aus theoretischen Erwägungen war eine Konstitution als Isoprenyl-homologes in Betracht gezogen worden, die, von F. G. Fischer und Löwenberg durch Synthese des Ketons und des Phytols (14b), ausgehend vom Farnesol, bewiesen werden konnte. Das Phytol hat folgende Konstanten:

Kp.₁₀ 202,5—204°, Kp._{0,3}—_{0,5} 170—171° d_4^{25} 0,4891, n_4^{25} 1,4623, $n_{H\alpha}^{25}$ 1,4601, $n_{H\alpha}^{25}$ 1,4692, optisch inaktiv.

c) Alkaliabbau.

Durch Behandeln der Mg-haltigen und Mg-freien Derivate des Chlorophylls

mit methylalkoholischer Kalilauge oder mit Alkoholat bei höherer Temperatur erhält man Porphyrine bzw. die Phylline von Porphyrinen. Der Abbau vollzieht sich stufenweise, bei 125° entsteht Verdoporphyrin (73), daraus bei 150° Rhodoporphyrin, bei noch höherer Temperatur Pyrroporphyrin, bei raschem Erhitzen auf 150° vorwiegend Phylloporphyrin, das bei höherer Temperatur Pyrroporphyrin liefert (72). Die einzelnen Porphyrine müssen durch Salzsäurefraktionierung getrennt werden. Bei Temperaturen über 200° findet Totalabbau zu Pyr-

rolen statt.
Die vier genannten Porphyrine entstehen auch aus vielen der übrigen Chlorophyllporphyrine beim Alkoholatabbau.

d) Decarboxylierungsreaktionen.

Um die letzte Carboxylgruppe abzuspalten, hatte Willstätter (104, 105) die Natronkalkdestillation angewendet. Rasches trocknes Erhitzen im Vakuum in kleinstem Maßstab (15a, 18) ist dieser Methode überlegen und führt bei den Porphyrinen des alkalischen Abbaues zu Phyllo- und Pyrroätioporphyrin, den Stammsubstanzen der Chlorophyllreihe.

Partielle Decarboxylierungen sind vielfach auch durch Erhitzen in hoch-

siedenden Lösungsmitteln, z. B. Diphenyl, erzielt worden (5), wobei die (11) Chlorin- und Rhodinstruktur erhalten bleiben kann, dabei scheint die Temperatur nicht allein ausschlaggebend zu sein. Ganz spezifische Wirksamkeit zeigt hier das Resorcin (das auch auf dem Gebiet des Blutfarbstoffs und Bilirubins ganz besondere Abbaureaktionen gestattet), so werden die Eisensalze der Chloroporphyrinreihe in die Porphyrine des alkalischen Abbaus übergeführt (26).

Die CO₂-Abspaltung beim Jodwasserstoffabbau und mittels Schwefelsäurebehandlung sowie bei der Erhitzung in Diphenyl hat quantitativ verfolgt werden können (29).

e) Totalreduktion.

Energische Reduktion von Chlorophyllderivaten mit Jodwasserstoff in Eisessig oder mit Zinn und Salzsäure führt zu Pyrrolen und Pyrrolearbonsäuren. Glatt verläuft die Aufspaltung jedoch nur bei den Porphyrinen, während bei den anderen Derivaten viel nicht völlig zerlegtes Material zurückbleibt. Aus dem "Hämopyrrol"-Gemisch sind Hämopyrrol, Kryptopyrrol, Phyllopyrrol isoliert, es muß jedoch nach den Ergebnissen des oxydativen Abbaus noch andere Pyrrole enthalten (99, 29).

f) Oxydation.

Durch Oxydation mit PbO_2 und Schwefelsäure oder mit CrO_3 in Schwefelsäure läßt sich Methyläthylmaleinimid, $C_7H_9O_2N$, aus Chlorophyllderivaten erhalten, als saure Komponente das Imid der Hämatinsäure $C_8H_9O_4N$. Pyrro- und Phylloporphyrin lassen sich bromieren zu Monobromderivaten, deren Oxydation außer den angeführten Substanzen noch Bromeitracon-Imid $C_5H_4O_2NBr$, ergibt, wodurch eine unbesetzte β -Stelle festgelegt war. Die Trennung der oxydativen Abbauprodukte ist wesentlich einfacher, als die der auf reduktivem Weg erhaltenen Pyrrole und läßt sich schon mit wenig Substanz durchführen (90, 72, 18).

g) Abbau mit Jodwasserstoff-Eisessig.

Beim Behandeln von Phäophorbid a mit Jodwasserstoff unter schonenden

Bedingungen wird nach Fischer und Bäumler (24) in guter Ausbeute ein Porphyrin erhalten, Phäoporphyrin a_5 (die Silbe "Phäo" und das "a" kennzeichnen das Ausgangsmaterial, während der Index 5 die Zahl der im Molekül vorhandenen Sauerstoffatome angibt, analog sind auch die anderen Bezeich-

vorhandenen Sauerstoffatome angibt, analog sind auch die anderen Bezeichnungen der Porphyrine gebildet) (24, 31, 38). Bei der gleichen Behandlung ergibt Chlorin e ein anderes Porphyrin, Chloroporphyrin e_5 .

Darstellung von Chloroporphyrin e₅. 0,5 g Chlorin e werden in 75 cm³

Eisessig mit 10 cm^3 Jodwasserstoffsäure (d = 1,96) 8 Minuten lang auf 50° erwärmt, dann wird in Äther getrieben, über Äther-Salzsäure gereinigt, aus Äther krystallisiert und aus Pyridin-Äther umkrystallisiert. Die gleiche Behandlung (auf 15 Minuten ausgedehnt) führt im Falle des Chlorin-e-trimethylesters zum

Chloroporphyrin e_6 (26). Wieder andere Ergebnisse erhält man bei der Jodwasserstoffbehandlung

erythrin.

nach der Allomerisation mittels Chinon-Äthylalkohol aus Phäophorbid a, nämlich neben Phäoporphyrin a₅ Phäoporphyrin a₇, während allomerisiertes Chlorophyllid Phäoporphyrin a₆ liefert (47a); vgl. S. 1363.

Phäoporphyrin a₇ entsteht neben Phäoporphyrin a₅ auch aus Phäophytin, das in Eisessiglösung 3 Tage mit Sauerstoff behandelt war, bei der Jodwasserstoffreduktion (41).

h) Bromwasserstoff-Eisessig.

Mittels Bromwasserstoff-Eisessig lassen sich Chloroporphyrin e₆ und Phäoporphyrin a₅ zum Phylloerythrin abbauen (34, 36,), das bei 180° weiter in Desoxophyllerythrin übergeht (38). Die Ketongruppe im Phylloerythrin und anderen Derivaten zeigen normale Reaktionen, mit Hydroxylaminchlorhydrat-Soda und mit Hydrazin können durch Erhitzen in Pyridin Oxim und Hydrazon erhalten werden (36), Reduktion mit Hydrazin-Alkoholat gibt Desoxophyllerythrin (37).

i) Abbau mit organischen Säuren.

Langes Erhitzen mit Ameisensäure führt im allgemeinen zu ähnlichen Ergebnissen wie der Jodwasserstoffabbau. 24 stündiges Kochen mit Ameisensäure führt Chorin-e-trimethylester auch in Chloroporphyrin e₆ über (28a), fertiges Chloroporphyrin e₆ wird weiter zu Chloroporphyrin e₄ abgebaut. Dagegen entsteht beim Kochen von Chloroporphyrin e₆ mit Eisessig in Stickstoffatmosphäre Chloroporphyrin e₅ (41), letzteres gibt beim Kochen mit Ameisensäure Rhodoporphyrin (28a). Rhodoporphyrin entsteht auch aus Phäoporphorin a₇ sowohl mit Ameisensäure wie mit Eisessig, übrigens auch beim trocknen Erhitzen auf 250° (41).

k) Abbauergebnisse mit Salzsäure.

Kochen mit Salzsäure führt unter verschiedenen Bedingungen zu definierten Produkten. Mit 20 proz. wäßriger Salzsäure entsteht Phylloerythrin aus Phäophytin, Chlorophyllid, Methylphäophorbid a und aus Phäophorbid a (41), methylalkoholische Salzsäure führt Phäophytin (a + b) sowie Phäophorbid a in Rhodoporphyrinester und in Chloroporphyrin-e₄-Ester über. Aus Phäoporphyrin a₅ wird mit methylalkoholischer Salzsäure Chloroporphyrin e₅ erhalten (das auch mit methylalkoholischer Kalilauge daraus entsteht), daneben Phyllo-

l) Abbau mit Pyridin-Soda.

Als milde Abbaumethode hat sich mehrfach das Kochen mit Natrium-carbonat in Pyridinlösung bewährt, dadurch wird z. B. Chloroporphyrin e_6 in Phäoporphyrin a_5 umgewandelt (42), methylalkoholische Kalilauge bewirkt den entgegengesetzten Übergang.

m) Abbauresultate zu oxydierten (allomerisierten) Chlorophyllderivaten.

Im Übergang des Phylloerythrins in Rhodoporphyrin-γ-carbonsäure beim Schütteln der Lösung mit methylalkoholischem Kali lehrten H. FISCHER, MOLDENHAUER und Süs (38) einen Oxydationsvorgang mit molekularem Sauerstoff kennen (vgl. 45); ähnlich wird Chloroporphyrin e₄ in salzsaurer Lösung zu Chloroporphyrin e₅ und Rhodoporphyrin-γ-carbonsäure oxydiert (44).

Heiße Verseifung des Phäophytins (80) und kalte Verseifung mit alkoholischen Laugen in Stickstoffatmospähre (42) führt zum Chlorin e. Bei der Ver-

Heiße Verseifung des Phäophytins (80) und kalte Verseifung mit alkoholischen Laugen in Stickstoffatmospähre (42) führt zum Chlorin e. Bei der Verseifung bei Zimmertemperatur ist, wie Conant und Moyer fanden (7,8), die Natur des Alkohols von Bedeutung. Unter den Bedingungen der Phasenprobe, Schütteln einer Lösung von Phäophytin in Pyridin-Äther mit 25 proz. Lösung von KOH in n-Propylalkohol während 10 Minuten bei Zimmertemperatur, entsteht unstabiles Chlorin, das beim Stehenlassen in Phäopurpurin 7 und Phäopurpurin 18 (die Zahlen bedeuten die Salzsäurezahl) übergeht; besser gelingt die Umwandlung unter der Einwirkung von Diazomethan, wobei die Ester erhalten werden, die dann alkalisch verseift werden können, wobei im Phäopurpurin 7 eine Methylgruppe erhalten bleibt. Gleiches Verhalten zeigen Methylphäophorbid a, Phäophorbid a und Chlorin-e-trimethylester, nicht aber freies Chlorin e. Mit methyl- und äthylalkoholischem KOH vollzieht sich die Reaktion nur teilweise in diesem Sinn, es entsteht nebenbei noch Chlorin e. Maßgebend für die ganzen Erscheinungen ist die Mitwirkung von Luftsauerstoff (42, 47a, 69a), die Allomerisation der Chlorophyllderivate ist danach ein Oxy-

dationsvorgang.

Aus Phäopurpurin 7 wird mit methylalkoholischem Kali Oxalsäure abgespalten, wie Conant, Hyde, Dietz und Moyer (8) fanden, es entsteht dabei ein Chlorin f, Kochen mit Soda in Pyridin führt nach Fischer und Klebs (42) zu Pseudoverdoporphyrin.

Statt Luftsauerstoff können auch Oxydationsmittel Verwendung finden, Kaliummolybdäncyanid (9), Chinon (42, 47a) und Jod, dabei liefert der weitere Abbau verschiedene Produkte, je nach dem angewendeten Oxydationsmittel. Mit Chinon in absolutem Äthylalkohol allomerisiertes Chlorophyllid gibt bei der Behandlung mit Jodwasserstoff-Eisessig Phäoporphyrin a₆, das als Ätherester isoliert ist, nicht allomerisiertes Chlorophyllid gibt bei dieser Reaktion Phäoporphyrin a₅, mit Sauerstoff allomerisiertes Phäoporphyrin a₇.

n) Bildung von Chlorinen und Rhodinen aus Porphyrinen.

Unter Einwirkung von Alkoholat entstehen aus Porphyrinen, besser aus den Häminen ganz allgemein Chlorine (18, 72, 73, 22, 30, 35, 42, 8), Reduktionsprodukte der Porphyrine, die zweifellos den durch Abbaureaktionen des Phäophytins erhaltenen nahestehen. Einwirkung von wasserabspaltenden Mitteln, rauchender Schwefelsäure auch Aluminiumchlorid führt unter Wasserentziehung aus Propionsäureporphyrinen zu Rhodinen, die denen des Typs Rhodin g spektroskopisch ähnlich sind (18, 19).

Rauchende Schwefelsäure oxydiert Desoxophyllerythrin zu Chloroporphyrin $\mathbf{e_5}$ und Phylloerythrin (46).

D. Biologische Abbauprodukte des Chlorophylls.

a) Phylloerythrin.

MARCHLEWSKI (55) sowie Löbisch und Fischler (53) gelang die Isolierung eines durch ein schönes Absorptionsspektrum ausgezeichneten Farbstoffes aus Rindergalle, dessen Spektrum schon früher aufgefunden worden war. Die weite Verbreitung und die vermutete Identität aller Produkte (Phylloerythrin, Cholehämatin, Bilipurpurin) wurde in der Folge von H. Fischer dargetan (15, 16, 28).

Isolierung des *Phylloerythrins* aus biologischem Material. Aus der eingedickten Galle wird der Farbstoff nach dem Ansäuern in Äther getrieben, nach Noack (62) vorteilhafter in Chloroform, dem Pyridin zugesetzt ist, aus der abgedampften Lösung hinterbleibt nach dem Auskochen mit Alkohol das gut krystallisierte Phylloerythrin, wenn mit Chloroform gearbeitet worden ist, erhält man eine Molekülverbindung von 2 Mol Phylloerythrin mit 1 Mol Chloroform, wie Marchlewski festgestellt hat (57), vgl. auch (24, 31, 34, 37).

Viel bessere Ausbeuten an Phylloerythrin gibt Schafkot nach Fischer und Hendschel (47). Zur Gewinnung wird mit Eisessig und Äther erschöpfend ausgezogen durch Zerreiben und Dekantieren, dann nach gründlichem Waschen mit Salzsäure fraktioniert, nach dem Abtrennen einer 3 proz. Fraktion (die Koproporphyrin enthält) geht das Phylloerythrin in 8 proz. Salzsäure, es wird durch weiteres Hin- und Hertreiben gereinigt und aus Äther krystallisiert; aus 2400 g Schafkot sind 70—80 mg zu erhalten. Neben dem Phylloerythrin enthält der Schafkot 4 grüne Farbstoffe (die den Chlorinen zuzurechnen sind), Probophorbid a—d, die durch Ausnutzung der Löslichkeitsunterschiede ihrer Natronsalze getrennt wurden. Durch Bromwasserstoffabbau kann daraus Phylloerythrin erhalten werden, als dessen biologische Vorstufen sie aufzufassen sind.

Diesen Methoden überlegen ist die rein chemische Gewinnung durch Abbau des Phäoporphyrins a_5 , das durch Jodwasserstoffabbau aus Phäophytin leicht zugänglich ist, mit Bromwasserstoff-Eisessig bei $50-55^{\circ}$ (36, 47).

b) Phyllobombicin.

Aus dem Kot von Seidenraupen (Bombyx mori) läßt sich mit kaltem Eisessig nach H. FISCHER und HENDSCHEL (40,47) ein grüner Farbstoff ausziehen, der durch Salzsäurefraktionierung mit 15 proz. Salzsäure, Natronsalzfällung mit 10 proz. Natronlauge, Krystallisation aus Äther in einer Ausbeute von 20 mg aus 200 g Kot gewonnen wird. Ein analoges Resultat gab Totenkopfraupenkot.

Das Phyllobombicin, $C_{34}H_{36}O_6N_4$, ist spektroskopisch von Chlorin e charakteristisch verschieden, die ätherische Lösung zeigt nach Farbe und Spektrum die Zugehörigkeit zur Gruppe der Purpurine. Der Bromwasserstoffabbau führt zu Chloroporphyrin e $_6$, Behandlung mit Pyridin-Soda zu Pseudoverdoporphyrin, der Ameisensäureabbau zu Rhodoporphyrin. Die rohen ätherischen Lösungen geben mit Diazomethan einen Trimethylester, während aus dem krystallisierten Produkt nur ein Monomethylester zu gewinnen ist.

	Methyl- ester- schmelz- punkt	Spektrum in Pyridin-Äther			er	Intensitäten
		II	111	IV		Intolkitototi
Phyllobombicin C ₂	235^{1}	700.1 665.6	609.9	540.0	503.2	I, V, IV, III; II
Probophorbid a $C_{33}H_{33}N_4O \cdot COOH$	226					I, V, IV, III, II
Probophorbid b C ₃₂ H ₃₄ N ₄ O ₂ (COOH) ₂ .	207					I, V, IV, III, II
Probophorbid c C ₃₂ H ₃₅ (22)N ₄ O · COOH	233					I. V. IV. III. II

230

663,4 600,0 561,9 534,4 500,7 I, V, IV, III, II

Probophorbid d C₃₃H₃₅(37)N₄O · COOH

¹ Trimethylester, es gibt noch einen Monomethylester.

E. Protochlorophyll.

In Pflanzen, die im Dunkeln aufge-

zogen sind, findet sich in geringer Menge ein grüner Farbstoff mit roter Fluorescenz, der sich spektroskopisch vom Chlorophyll unterscheidet, bei Belich-

tung verschwindet und anscheinend in Chlorophyll umgewandelt wird. erste Beobachtung stammt PRINGSHEIM, neuerdings ist der Farbstoff von Noack und Kiess-LING (62, 63) eingehender untersucht worden. Ausgangsmaterial dienen

sind; die Methodik ist die der Chlorophyllgewinnung nach WILLSTÄTTER. Der Farbstoff enthält Magnesium, Phytolist nicht nachgewiesen. In Chloro-

vor allem die inneren grünen Häute des Kürbissamens. die nach Monteverde und LUBIMENKO dazu geeignet

form-Pyridin wird folgendes Spektrum gefunden: I. $641 \dots 637 - 621 \dots 619$; II. 586...583 - 567...562; III. 540 . . . 521; Intensitä- 8 ten I, II, III. Fluorescenzspektrum in Methylalkohol (13) 653—633. Mit Säuren entsteht unter Abspal- 🖇 tung des Magnesiums ein

form-Pyridin: I. 648-638; II. 606-586; III. 576-563; IV. 537—520; Intensitäten III, II, IV, I. Farbe und Spektralcharakterentsprecheneinem Chlorophyllporphy-

roter Farbstoff, der als Analogon zum Phäophytin angesehen und Protophäophytin genannt wird. In Chloro-

säure ergibt daraus einen krystallisierten Trimethylester, C₃₆H₄₂O₆N₄, Protochlorintrimethylester (der Name ist inkorrekt, da es sich um ein Porphyrin, nicht ein

rin. — Siedende methylalkoholische Salz-

Chlorin handelt); Schmp. 234—236°, Spektrum in Chloroform-Pyridin: I. 637 bis 630; II. 593—576; III. 558—549; IV. 525—507; Intensitäten IV, III, II, I.

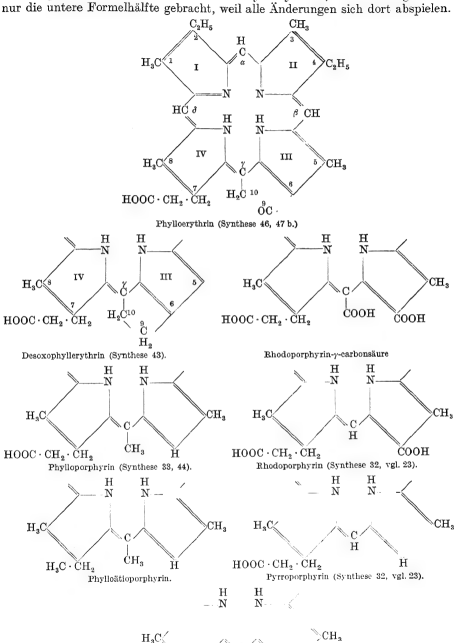
F. Übersicht des Chlorophyll-Abbaues.

Die Abbaumethoden und -ergebnisse konnten im Rahmen des Handbuches nur kurz skizziert werden. In der Tabelle sind die wichtigsten Porphyrine der Chlorophyllreihe zusammengestellt. Die Übersichtstafel zeigt ihre ganz außer-

gewöhnlich verwickelten Zusammenhänge, deren Verständnis erleichtert wird durch die Formelskizzen, die alle Porphyrine umfaßt, deren Konstitutionsformel gesichert erscheint, eine ganze Anzahl davon sind von H. FISCHER bereits synthetisch gewonnen worden.

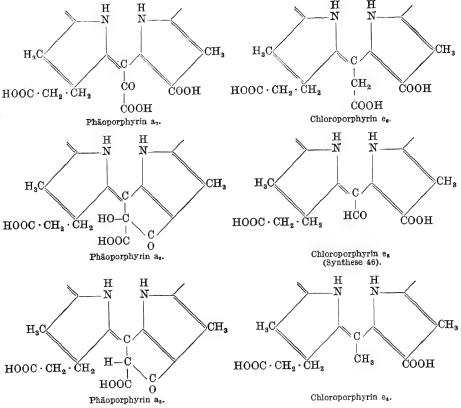
a) Die Formeln der wichtigsten Chlorophyllporphyrine.

Ausgeschrieben ist nur die Formel des Phylloerythrins, von den übrigen wird nur die untere Formelhälfte gebracht, weil alle Änderungen sich dort absnielen.



 $H_3C \cdot \tilde{C}H_2$ HPyrroätioporphyrin (Synthese 32, vgl. 23).

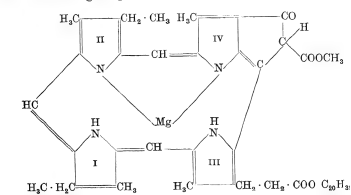
A. Treibs: Chlorophyll. 1368



Die gleichen Seitenketten wie Phäoporphyrin a, besitzt das Phäopurpurin 7, in bezug auf die Seitenketten besteht weiter Übereinstimmung zwischen Chloroporphyrin e₆, Phyllobombicin und Chlorin-e-trimethylester.

b) Wahrscheinlichster Formelausdruck für Chlorophyll a.

Ungesichert ist vor allem noch die Bindungsweise des Magnesiums, die wegen der spektroskopischen Sonderstellung des Chlorophylls nicht einfach mit der in den Derivaten gleichgesetzt werden darf.



e) Über die Konstitution des Chlorophylls.

Die Anordnung der Seitenketten ist im Prinzip die gleiche wie im Hämin (20, 25, 39), so daß ein genetischer Zusammenhang gesichert erscheint. Die Unterschiede sind jedoch immerhin beträchtlich: hier Mg in komplexer Bindung, dort Fe; Chlorophyll eine neutrale Substanz, Methyl- und Phytylester, Hämin eine Säure, die zwei Vinylgruppen trägt und an einen Eiweißkörper gekettet ist.

Die natürlichen Porphyrine Koproporphyrin (17) und Uroporphyrin (15 a) unterscheiden sich durch die Anordnung der Seitenketten am Porphinkern von Chlorophyll und Hämin, während Koproporphyrin III (27, 50) dem Hämin nahesteht.

Das Chlorophyll aller Pflanzen hat sich bisher als identisch erwiesen, über seine biologische und physiologische Bedeutung vgl. (1, 4, 61, 68a, 76, 77, 78, 79).

G. Methoden von Nachweis und Bestimmung.

Für alle geschilderten Arbeitsmethoden gilt das Folgende: Ihre erfolgreiche Anwendung ist schwierig und setzt eine ganz erhebliche Übung voraus, die nur durch sorgfältiges Nacharbeiten genau bekannter Reaktionen erworben werden kann. Es ist aussichtslos ohne Einarbeitung in die Methodik Probleme des Chlorophyllgebietes zu bearbeiten.

Die Schilderung der Methoden kann hier nur in knappster Form das Wesentlichste bringen, als Quellen dienen hauptsächlich die Veröffentlichungen von Willstätter und Stoll (80) sowie H. Fischer, unter Berücksichtigung unveröffentlichter Beobachtungen.

a) Spektroskopie.

Das wichtigste Hilfsmittel der Chlorophyllchemie ist das Spektroskop. Es

ist unerläßlich, alle Farbstoffe durch genaue spektroskopische Messung ihrer Absorptionsbanden zu charakterisieren. Bisher liegen nur qualitative Messungen vor. Man bedient sich am zweckmäßigsten eines Gitterspektroskopes mit nicht zu großer Dispersion, das A-Einheiten jedoch abzulesen gestattet und unbedingt mit Vergleichsprisma zum Übereinanderprojizieren zweier Spektren zwecks genauer Vergleiche ausgerüstet sein sollte (ZEISS). Gemessen werden die Mitten der Absorptionsstreifen und ihre seitliche Begrenzung (die natürlich von der Konzentration der Lösung abhängt), bei scharfen breiten Banden empfiehlt es sich die Mitten zu errechnen, Absorptionsbanden ungleichmäßiger Intensität werden durch entsprechende Schreibweise (s. S. 1377) gekennzeichnet. Wenn es sich nur um Vergleiche handelt, werden vielfach nur die optischen Schwerpunkte der Streifen angegeben. Sehr wesentlich ist noch die Angabe der Streifenintensitäten, die in der geschätzten Reihenfolge wiedergegeben werden (und den wirklichen Absorptionskoeffizienten durchaus nicht entsprechen müssen). Dadurch wird besonders das Vergleichen von Messungen verschiedener Autoren erleichtert, wenn z.B. infolge von Konzentrationsunterschieden die schwächeren Streifen gemessen oder vernachlässigt sind. In allen neutralen Lösungsmitteln und in Pyridin sind die Spektren der

Chlorophyllderivate sich sehr ähnlich, zur Messung am geeignetsten ist Äther, da alle Spektren sich darin durch besondere Schärfe auszeichnen. Die Herstellung von Lösungen bestimmter Konzentration ist mit Äther nicht leicht, da die reinen krystallisierten Substanzen mit bloßem Äther nur in den seltensten Fällen genügend in Lösung gehen und auf Umwegen hergestellt werden müssen. Man löst z. B. in starker Salzsäure und treibt den Farbstoff durch Verdümmen oder teilweises Neutralisieren in Äther, oder durch Ansäuern alkalischer Lö-

sungen; oder man löst in Pyridin, verdünnt mit Äther und entfernt das Pyridin

durch Auswaschen mit Wasser und sehr verdünnter Salzsäure. Die zum Messen geeignetste Konzentration lernt man beim Arbeiten schnell kennen. Bei Verwendung von Lösungsmittelgemischen muß beachtet werden, daß selbst neutrale Lösungsmittel merkliche Spektralverschiebungen hervorrufen können, so wird z. B. das Spektrum des Phylloerythrins in Äther durch wenig Chloroform (mit

der Säurekonzentration.

dem es eine recht beständige Molekülverbindung eingeht) um mehrere mu verschoben. Die Spektren in wäßrigen Alkalien sind ähnlich, aber weniger scharf, um reproduzierbare Werte zu erhalten, müssen genau definierte Bedingungen eingehalten werden, zweckmäßig Lösen der krystallisierten Substanz in n/10-Lauge (nicht Ausziehen aus Äther). Ganz anders sind dagegen die Spektren der magnesiumfreien Derivate in Säuren. Die Messung geschieht in Salzsäure bekannter Konzentration, die Lage der Streifen ändert sich etwas bei Änderung

Alle Operationen an Lösungen von Chlorophyllderivaten werden mit dem Taschenspektroskop (Prismenspektroskop) einer ständigen Kontrolle unterworfen. Bei einiger Übung kann man den Spektralcharakter damit sehr gut

worfen. Bei einiger Übung kann man den Spektralcharakter damit sehr gut beurteilen, Änderungen feststellen, das Vorliegen von Gemischen erkennen. Zur Illustrierung der Messungen sind zeichnerische Darstellungen in Ge-

brauch; Spektrophotogramme sind natürlich objektiver, besonders wenn man Übereinstimmungen oder Verschiedenheiten zeigen will, man muß jedoch beachten, daß alle Chlorophyllderivate lichtempfindlich sind und bei der notwendigen langen und intensiven Belichtung nicht selten ihr Absorptionsspektrum ändern. Bei quantitativer Auswertung von Photogrammen wird man unbedingt

orientierende Versuche in dieser Richtung machen müssen. WILLSTÄTTER (98) hat spektroskopische Messungen verschiedener Schichtdicken von Lösungen bekannten Gehaltes gemacht, von Treibs und Wiedemann (72) wird vorgeschlagen, die Minima der Absorption in konzentrierter Pyridinlösung zur Charakteristik heranzuziehen.

Die Absorption des Chlorophylls im Ultravolett (48) scheint wenig bemorkenswort zu sein im Ultravot troton des gegen nach State und Convenze (60)

merkenswert zu sein, im Ultrarot treten dagegen nach STAIR und COBLENTZ (69) zahlreiche Banden auf. Fischer und Schormüller [23] finden starke Änderungen der Spektren in Abhängigkeit von der Temperatur. Bei einer Reihe von Chlorophyllderivaten haben Conant und Kamerling die Spektren bei der Temperatur der flüssigen Luft gemessen (10) und als charakteristisch das Schärferwerden der Banden gefunden.

Sehr auffällig ist die starke Fluorescenz vieler Chlorophyllderivate. Die

genaue Untersuchung der charakteristischen Fluorescenzspektren von Porphyrinen ist in letzter Zeit in Angriff genommen worden. Sie erfordert umfangreiche und kostspielige Apparaturen. Zum Aufsuchen und Erkennen sehr geringer Mengen von Chlorophyllderivaten und Porphyrinen ist die Fluorescenz wertvoll (54). Nach Dhéré (13) zeigen die Porphyrine in Pyridin 4 Fluorescenzbanden, das stärkste im Rot. Die Fluorescenz der Porphyrine durchläuft nach Fink (14) am isoelektrischen Punkt ein Minimum. Es sei noch auf die Monographien von

Elphège Bois (2) und Max Borst und Hans Königsdörffer (3) verwiesen. b) Spektrophotometrie, Colorimetrie.

Zur genauen Festlegung der Gesamtabsorption oder zur Gehaltsbestimmung von Lösungen kann die Spektrophotometrie herangezogen werden. In neuerer Zeit sind allerdings mit Chlorophyllderivaten keinerlei Messungen gemacht worden, wohl aber mit Hämin und davon abgeleiteten Porphyrinen, auf die daher verwiesen sei (49, 70, 75).

die daher verwiesen sei (49, 70, 75).

Drei Methoden kommen in Betracht, direkte Messung mit Spektrophotometer (Martens und Grünbaum [59]) oder photographische Messung nach der

Methode von Scheibe (66, 67, 68), die auch Untersuchung des Ultraviolett erlaubt, die hier aber noch nicht angewandt worden ist. Die exakteste Methode ist die lichtelektrische nach Pohl (64).

Von colorimetrischen Methoden hat Willstätter reichlich Gebrauch ge-

Von colorimetrischen Methoden hat Willstätter reichlich Gebrauch gemacht, besonders zu Gehaltsbestimmungen von Präparaten und zur vergleichenden Untersuchung des Chlorophyllgehaltes verschiedener Pflanzen.

Voraussetzung ist die Reinherstellung der Substanz (das gilt auch für die Spektrophotometrie) zum Vergleich. Da Chlorophyll in Substanz schwer zu bereiten ist, hat Willstätter häufig das gut krystallisierte Athylchlorophyllid verwendet unter Berücksichtigung der Molekulargewichte, 0,0500 g Phytylchlorophyllid ist 0,0362 g Äthylchlorophyllid farbäquivalent. Sjöberg verwendet ein künstliches Farbstoffgemisch als colorimetrischen Standard (68a). Sehr geeignet zur Messung sind die nach dem Duboscq-Prinzip arbeitenden neuen Colorimeter von Leitz, die Messungen mit minimalen Farbstoffmengen zulassen. Die Messungen haben mit sehr verdünnten Lösungen zu erfolgen, besonders wenn kleine Abweichungen der Farbnuancen vorliegen. (Die neuesten Instrumente von Leitz und Zeiß gestatten Absolutmessungen ohne Standard, womit die Anwendung der Colorimetrie eine gewaltige Erleichterung erfahren

c) Entmischungsmethode.

wird.)

Die von Stokes zuerst angegebene, von Sorby, Kraus und Willstätter weiter entwickelte Methode beruht auf der Verteilung von Farbstoffen oder von Farbstoff und Begleitsubstanzen zwischen nicht mischbaren oder gegenseitig begrenzt mischbaren, indifferenten Lösungsmitteln nach Maßgabe der Löslichkeiten. Vor allem gebraucht ist die Kombination Petroläther-wasserhaltiger Methylalkohol, weitere Kombinationen sind: Ligroin, Benzol, Äther, Schwefelkohlenstoff einerseits — auch Mischungen davon —, andererseits wäßriger Methyloder Äthylalkohol. Mit dieser Methode wurde reines Chlorophyll erhalten und dann gelangt die Trennung in die beiden Komponenten. Ein Ausführungsbeispiel wird S. 1356 gegeben. Sehr wesentlich ist die genaue Angabe des Wassergehaltes und aller Volumenverhältnisse und der Farbstoffkonzentration (vgl. S. 1239, Abschnitt Carotinoide).

d) Chromatographische Adsorptionsanalyse.

Ausbaufähig ist vielleicht noch die Methode der chromatographischen Adsorptionsanalyse von Tswett (74). Sie beruht auf der verschieden starken Adsorbierbarkeit der einzelnen Farbstoffe eines Gemisches an pulverförmige Substanzen aus Lösungen, z. B. bei der Filtration einer Petrolätherlösung durch eine Säule von Calciumcarbonat (vgl. S. 1239, Abschnitt Carotinoide).

e) Salzsäurefraktionierung.

Daß man Chlorophyllderivate mit Salzsäure aus Äther ausziehen kann, ist bereits von den älteren Autoren mehrfach erwähnt worden. Willstätter erkannte dann die ungewöhnlich starke Änderung des Verteilungsverhältnisses zwischen Äther und Salzsäure verschiedener Konzentration. Diese Eigenschaft wurde von Willstätter und Mieg (82) zur Methode der Salzsäurefraktionierung ausgenutzt. Aus ätherischer Lösung nimmt beispielsweise

1/2 proz. Salzsäure Spuren von Chlorin e auf,

³ proz. Salzsäure nimmt reichlich auf (Salzsäurezahl). 5 proz. Salzsäure nimmt fast alles auf,

⁶ proz. Salzsäure nimmt Spuren von Rhodin g auf, 9 proz. Salzsäure nimmt reichlich auf (Salzsäurezahl).

¹¹ proz. Salzsäure fast quantitativ.

ungefähr zwei Drittel der gelösten Substanz entzieht. Der Farbstoffanteil im Äther liegt als freies Porphyrin vor (4-Banden-Spektrum), der in der Salzsäure als Chlorhydrat.

Man bestimmt die Salzsäurezahl zweckmäßig mit ziemlich konzentrierter

Als "Salzsäurezahl" bezeichnet Willstätter den Prozentgehalt derjenigen Säure, die einem ihr gleichen Volumen ätherischer Lösung beim Durchschütteln

Man bestimmt die Salzsaurezani zweckmanig mit ziemlich konzentrierter Lösung im Reagensglas, bei Identitätsbeweisen sollte man stets mit derselben Säure unter möglichst gleichen Bedingungen den direkten Vergleich durchführen.

f) Trennung von Chlorin e und Rhodin g.

Das Farbstoffgemisch aus 20 g Phäophytin (vgl. S. 1359) entsprechend

theoretisch 12,5 g Farbstoff wird aus der alkalischen Lösung, nachdem das Phytol durch Ausäthern entfernt ist, durch schwaches Ansäuern in 12 l Äther getrieben. Das Chlorin e extrahiert man durch dreimaliges Ausschütteln mit im ganzen 41 4 proz. Salzsäure, die sauren Auszüge werden mit je $1-1^1/2$ l Äther gewaschen, um mitgegangenes Rhodin g zu entfernen. Aus der sauren Lösung wird Chlorin e durch annäherndes Neutralisieren in Äther getrieben, der mit Wasser gewaschen,

mit Natriumsulfat getrocknet und stark eingeengt wird, worauf die Krystallisation erfolgt. Um aus der ätherischen Rhodinlösung die letzten Spuren von Chlorin e zu entfernen, wird mehrere Male mit 6 proz. Salzsäure ausgeschüttelt, die Lösung

des Rhodins ist jetzt genügend rein zur Krystallisation (durch starkes Einengen, nach dem Waschen mit Wasser, Trocknen). Es kommt jedoch auch vor, daß neben Chlorin e und Rhodin g noch schwächer basische Farbstoffe vorhanden sind, was man durch Ausziehen einer Probe der ätherischen Lösung mit 11 proz. Salzsäure feststellt. In diesem Falle wird das Rhodin g etwa mit 9 proz. oder auch 10 proz. Salzsäure ausgezogen, die sauren Extrakte mit frischem Äther gewaschen und ebenso wie beim Chlorin die Isolierung durchgeführt.

Bei den Farbstoffen der höheren Salzsäurezahlen ist es bequemer, durch passendes Verdünnen auf niedere Konzentration und Ausäthern den Farbstoff zu gewinnen. Aus den Waschäthern und den 6 proz. Salzsäureauszügen können natürlich die darin enthaltenen Farbstoffgemische durch ganz analoges Fraktionieren in kleinerem Maßstab getrennt und isoliert werden.

Es ist klar, daß diese Vorgänge dem Massenwirkungsgesetz gehorchen (exakte Messungen in dieser Richtung sind allerdings noch nicht gemacht), Volumen- und Konzentrationsverhältnisse müssen also passend eingehalten werden. Die Löslichkeiten in Äther sind nun bei fast allen Chlorophyllderivaten ziemlich gering, im angeführten Beispiel, praktisch etwa 1 g im Liter ist die Löslichkeit noch als gut zu bezeichnen. Nicht selten lassen sich übersättigte Lösungen herstellen, die dann beim Stehen Substanz auskrystallisieren lassen; etwa amorph Ausgefallenes geht häufig beim bloßen Schütteln mit frischem Äther wieder in Lösung. Sehr häufig fallen während der Fraktionierung Flocken aus, die sich angenehmerweise an der Trennungsschicht zu sammeln pflegen, so daß man sie leicht absondern kann, sie sind stets zu untersuchen, durch Lösen in starker Salzsäure oder in Alkali und in Äther zu treiben, fällt wieder alles amorph aus, so handelt es sich um verdorbenes Material, das verworfen wird. Man arbeitet möglichst konzentriert, um aus sehr verdünnter Lösung einen Farbstoff mit wenig Säure herauszuholen, ist unverhältnismäßig starke Säure erforderlich (umgekehrt geht aus sehr konzentrierter Lösung auch in verhältnismäßig schwache Säure bereits Farbstoff), was besonders zu beachten ist, wenn man eine kleine Menge stärker Basisches aus einem Präparat entfernen will. Porphyrinlösungen in Salzsäure, die sehr viel Farbstoff enthalten, geben an Äther davon ab, selbst wenn die Salzsäurekonzentration sehr viel höher ist als der Salzsäurezahl entspricht.

In sinngemäßer Änderung der Säurekonzentration und Menge wird nun stets verfahren. Zur Salzsäurefraktionierung lassen sich nach H. Fischer auch die gebräuchlichen Flüssigkeitsextraktionsapparate verwenden, besonders

wirksam ist der Apparat von Dr. F. W. NEUMANN¹. Man kann auch sehr

viel kompliziertere Gemische auflösen, wenn nur die basischen Eigenschaften genügend differieren. Viel schwieriger und langwieriger wird die Trennung bei geringerem Unterschiede der Salzsäurezahlen, etwa bei Rhodoporphyrin und Verdoporphyrin, mit den Salzsäurezahlen 4 und 6. Hier muß man den stärker basischen Farbstoff (Rhodoporphyrin) mit möglichst schwacher Salz-

säure, höchstens 4%, ausziehen, den Auszug mehrfach mit Äther waschen und zum Schluß mit 5proz. Salzsäure öfters ausziehen um alles Rhodoporphyrin zu entfernen. In derartigen Fällen wird die Mittelfraktion besonders groß, man wiederholt die ganze Operation nach den Prinzipien der fraktionierten Destillation und Krystallisation. Rhodoporphyrin und Verdoporphyrin lassen sich spektroskopisch bequem unterscheiden und auch nebeneinander erkennen, so daß der Fortschritt der Trennungsoperation leicht zu verfolgen ist. Die Trennung spektroskopisch nicht unterscheidbarer Farbstoffe ist im Falle geringer Basizitätsunterschiede eine sehr schwere Aufgabe. Eine Reinheitsprobe ist

folgende: man zerlegt mit passender Salzsäure den Farbstoff in mindestens drei Fraktionen, Anfangs- und Endfraktion werden vergleichend auf Salzsäurezahl und andere Eigenschaften untersucht.

Als genauere Konstante verwenden Willstätter und Stoll die Verteilungszahl (80). Die Verteilungszahl ist der Bruchteil einer Substanz in Prozenten, der aus Salzsäure bestimmter Konzentration aus ätherischer Lösung übergeht, 3 mg Substanz in 1 l Äther, 100 cm ³ Salzsäure.

Derartiges Verhalten gegen Salzsäure (entsprechend ihrer Stärke auch gegen andere Säuren) zeigen alle Mg-freien Chlorophyllderivate. Die Komplexsalze dagegen entwickeln keine basischen Eigenschaften, sie werden aus Äther nicht durch Säuren aufgenommen, die empfindlicheren jedoch (Mg, Zn) durch stärkere Säuren zerlegt.

Die Messung wird colorimetrisch durchgeführt.

g) Trennung mit Chloroform-Salzsäure.

Äußere Ähnlichkeit mit der Salzsäurefraktionierung besitzt eine Methode, die in einigen Fällen gute Dienste bei der Trennung von Blutfarbstoffporphyrinen und synthetischen Porphyrinen getan hat. Sie beruht auf der Eigenschaft einiger Porphyrine aus salzsaurer Lösung als *Chlorhydrat* in Chloroform zu gehen. Das Verteilungsverhältnis ist auch hier stark von der Salzsäurekonzentration abhängig, so daß ganz ähnliche Trennungen wie bei der Salzsäurefraktionierung möglich sind.

h) Abscheidung als Chlorhydrat.

Das durch ein gut krystallisiertes, schwerlösliches Chlorhydrat ausgezeichnete Rhodoporphyrin läßt sich aus Gemischen aus verdünnter Salzsäure ziemlich rein abscheiden.

i) Abscheidung als schwerlösliches Natronsalz.

Ebenso wie Mesoporphyrin bilden auch viele Chlorophyllderivate in Natronlauge schwerlösliche Na-Salze, was zur Abtrennung ausgenutzt werden kann (47).

k) Trennung auf Grund der verschiedenen sauren Eigenschaften.

Die Säurestärke der Chlorophyllderivate (und der Porphyrine ganz allgemein) sowie ihrer Komplexsalze, wofür die $p_{\rm H}$ -Zahl (s. S. 1377) ein Maß abgibt, hängt vornehmlich ab von der Zahl der Carboxylgruppen. Ganz schwaches

¹ Hergestellt von Wilh. K. Heinz, Stützerbach, Thür.

A. TREIBS: Chlorophyll. Alkali, zweckmäßig verwendet man Pufferlösungen oder sehr verdünnte Am-

moniaklösungen, nimmt zunächst die Farbstoffe mit mehreren Carboxylgruppen aus ätherischer Lösung auf, während die mit weniger Carboxylgruppen stärkeres Alkali erfordern. Aus den wenigen vorliegenden exakten Messungen ergibt sich. daß aus Äther die Tricarbonsäuren durch Puffer vom p_H 6-7 (!), die Dicarbonsäuren durch 7-8 und die Monocarbonsäuren durch 9-12 ausgezogen werden.

1374

Trennungen sind durchführbar; weiter ergeben sich Rückschlüsse auf die Zahl der Carboxylgruppen. 1) Allgemeine Vorsichtsmaßregeln beim präparativen Arbeiten mit Chlorophyllfarbstoffen. Äther bildet beim Stehen durch Autoxydation stets Peroxyd, das auf alle

Chlorophyllfarbstoffe verändernd einwirkt. Lange aufbewahrter Äther, besonders wieder zurückgewonnener, kann soviel davon enthalten, daß in kurzer Zeit

zur Entfernung.

viel Farbstoff zerstört wird. Geprüft wird mit angesäuertem Jodkali. Zur Zerstörung der Peroxyde kann man einige katalytisch wirkende Ferrosulfatkrystalle in die Vorratsflasche geben, Permanganatlösung ist auch recht wirksam

Bei allen Arbeiten (besonders bei Belichtung in Pyridin) treten geringe Mengen an Zersetzungsprodukten auf, die sich durch intensive Streifen im Rot, bei 650 mu verraten, jedoch wenig stören, da sie bei der Salzsäurefraktionierung infolge ihrer schwachen Basizität zurückbleiben und beim Umkrystallisieren in die Mutterlauge gehen. Viel unangenehmer sind die sich fast immer in geringer Menge bildenden Komplexsalze, die von Schwermetallspuren der Reagenzien

herrühren und sich bei der Analyse als geringer Aschengehalt verraten. Ihre Entfernung gelingt fast nur durch Salzsäurefraktionierung, der Komplex geht aus dem Äther nicht in Salzsäure. Weiter werden bei der Analyse oft Spuren von Halogen gefunden; da alle Chlorophyllfarbstoffe leicht halogeniert werden, wird aus dem Lösungsmittel Halogen aufgenommen, wahrscheinlich unter der Mitwirkung des Lichtes. Alle Chlorophyllfarbstoffe sind photo-oxydabel, vor

allem in Pyridin, Chloroform und Aceton, und daher vor Licht tunlichst zu schützen. Zur Reinigung verhilft auch hier die Salzsäurefraktionierung, die Halogenderivate gehen zwar auch in Salzsäure, ihre Salzsäurezahlen liegen jedoch viel höher als die der betreffenden halogenfreien Farbstoffe, so daß die Abtrennung leicht gelingt. Analysensubstanzen werden aus den aufgeführten Gründen nach Möglich-

keit über Äther-Salzsäure gereinigt. Die dafür benötigten Lösungsmittel sollten unbedingt gereinigt, zum mindesten destilliert werden, das gilt vor allem für Pyridin, Eisessig, Chloroform. Die analytischen Schwierigkeiten sind bei allen Chlorophyllderivaten groß, es bedarf einer sehr eingehenden Reinigung, um stimmende Analysenzahlen zu erhalten. Vgl. S. 1359 unten.

H. Charakterisierung von Chlorophyllderivaten.

a) Farbe und Spektrum.

Die Spektren von Chlorophyll und seinen Derivaten lassen sich in verschiedene "Typen" einteilen, entsprechend den Gruppen der Abbauprodukte. Spektraltype kommen charakteristische Farben der Lösungen zu, die der Gruppe den Namen gegeben haben (vgl. die Tabelle S. 1366).

Gruppe der Chlorophillide und Chlorophylline.

Das sind die Chlorophylle a und b, außerdem die Mg-Komplexsalze der dem Chlorophyll noch nahestehenden Derivate und der Chlorine und Rhodine. Die Gruppe läßt sich unterteilen nach den Abkömmlingen von Chlorophyll a und b; es dominiert ein intensives Band im Rot, Nebenstreifen sind über das ganze sichtbare Spektrum verteilt; die Farben der Lösungen sind lebhaft grün, a- und b-Reihe blaugrün bzw. gelbgrün, in Durchsicht rot, außerdem besteht starke rote Fluorescenz.

Gruppe der Chlorine.

Vom Chlorophyll a abgeleitete mehr dumpfgrüne Mg-freie Farbstoffe mit mehr oder weniger starker roter Fluorescenz. Charakteristisch sind zwei starke Banden im Rot und Blaugrün (unter Banden werden breitere Streifen verstanden), ein schwächerer Streifen im Orange und zwei im Grün. Dazu gehören die Phäophorbide der a-Reihe.

Gruppe der Rhodine.

Vom Chlorophyll b abgeleitete Mg-freie Farbstoffe, deren Lösungen je nach Konzentration und Beleuchtung weinrot bis gelb erscheinen, mit roter Fluorescenz. Sie besitzen ein intensives Band im Rot, drei weniger ausgeprägte im Orange, Gelbgrün und Grün. Hierher rechnen die Phäophorbide der b-Reihe.

Gruppe der Porphyrine.

Sie besitzen rote bis bräunlichrote Lösungen mit 4-Bandenspektrum und lebhaft roter Fluoreszenz; die Intensitäten sind bei den verschiedenen Chlorophyllporphyrinen (im Gegensatz zu Blutfarbstoffporphyrinen) sehr verschieden, außerdem sind noch Nebenstreifen vorhanden. Die Hauptbanden haben vielfach Feinstruktur.

Gruppe der Purpurine.

Die Lösungen der Purpurine haben eine rotstichige Sepiafarbe und tingieren nach Oliv (nach Ostwalds Farbenatlas i g 04 16 75—29 16 75, je nach der Konzentration), sie fluorescieren rot. Der I., sehr intensive Streifen des 4-Banden-Spektrums liegt sehr weit im äußersten Rot.

ektrums liegt sehr weit im äußersten Rot.

Spektren der *Metallkomplexsalze*.

Dazu zählen auch die oben für sich behandelten Chlorophyllide. Alle Chlor-

phyllfarbstoffe sind imstande, Metallkomplexsalze zu bilden, deren Spektren im wesentlichen aus zwei Banden, in einigen Fällen auch schwachen Neben-

streifen bestehen. Auch hier lassen sich Typen entsprechend Chlorin, Rhodin, Porphyrin feststellen, andererseits erzeugen die einzelnen Metalle ihre spektralen Eigenheiten. Die Mg und Zn-Komplexe fluorescieren äußerst intensiv rot, die übrigen wenig oder nicht. Ebenso wie in der Blutfarbstoffreihe nehmen die Eisenkomplexe auch hier eine Sonderstellung ein, die durch den Valenzwechsel des komplexen Eisens bedingt ist. Man kann auch hier Spektren in indifferenten Lösungsmitteln, "Hämatinspektren" im alkalischen Medium, und "Hämochromogenspektren" unterscheiden. Letztere sind die charakteristischen, sie werden am besten in Pyridin mit wenig Hydrazinhydrat erzeugt und sind sofort zu messen, da sie in Gegenwart von überschüssigem Hydrazin sehr

Saure Spektren.

unbeständig gegen Luftsauerstoff sind.

eine gewisse Ähnlichkeit mit Komplexsalzspektren.

Die sauren Spektren, meist in Salzsäure anzugebender Konzentration gemessen, von Chlorinen und Rhodinen sind nicht sehr stark verschieden, ein intensives Band im Rot und drei bzw. zwei Nebenstreifen. Ganz ähnlich sind die der Purpurine. Saure Porphyrinspektren weisen drei Banden sehr ungleicher Intensität auf, das kurzwelligste Hauptband im Grün dominiert. Es besteht

A. Treibs: Chlorophyll.

Die Farben der sauren Lösungen, die lebhaft rote Fluorescenz besitzen.

1376

sind bei Chlorinen, Rhodinen und Purpurinen vorwiegend grün, einige blau; bei Porphyrinen meist violettstichig rot, zum Teil auch grün und blau. Sie sind sehr stark abhängig von Konzentration, Schichtdicke und Beleuchtung.

Abb. 61.

Über saure Spektren der Monosalzstufe von Porphyrinen, wozu auch ein Teil der Spektren in Eisessig gehört (vgl. [71]).

Innerhalb dieser Spektralgruppen gibt es starke Differenzen, doch bleibt der Typ immer deutlich erkennbar. Wo verschiedene Porphyrine voneinander spektroskopisch abweichen, zeigen auch stets ihre Komplexsalze und Chlorhydrate ähnliche Unterschiede, das

gleiche gilt für Chlorine und Rhodine. Spektren von Chlorophyll in kolloidalem Zustand (81), die Spektren feinverteilter Chlorophyllfarbstoffe sind dem Typ nach gleich, doch sind die Absorptionsstreifen verglichen, mit denen in Lösung rotwärts verschoben; das gilt auch für die Spektren pulverförmiger

Porphyrine (Pulverspektren) (71).

stellung. 1—3 sind nach Spektrophotogrammen von Willstätter gezeichnet.

tigsten Spektren in schematischer Dar-

Die Spektraltafel bringt die wich-

548

1. Spektrum eines Holunderblattes.

2. Chlorophyll a in Äther: I. 680—637...625; II. 625—600; III. 586—564; IV. 539—523; V. 504—489; VI. 471-468... Endabsorption.

3. Chlorophyll b im Äther: I. II. <u>673—625;</u> III. <u>615—609;</u> IV. <u>600—583;</u> V. <u>571—559;</u> VI. <u>547—530;</u> VII. <u>506—500;</u> VIII. . . . Endabsorption 483.

4. Phytochlorin e in Äther: I. 682,0—648,3...630; II. 617,0—601,0; III. 562,0—557,0;

4. Phytochlorin e in Ather: 1. 682,0—648,3 . . . 630; 11. 617,0—601,0; 111. 562,0—557,0; 665,8 610,3 559,5

IV 536,5—627,5; V. 512,5—487,0; Endabsorption 436. Intensitäten I, V; IV, II, III.

532,0 499,0 5. Phytorhodin g in Äther: I. 667,0—640,5; II. 607,5—592,0; III. 573,0—550,0;

IV. 536,0—515,5; Endabsorption 457. Intensitäten I; IV, II, III.

525,0

Phäophytin a, Methylphäophorbid und Phäophorbid a sind spektroskopisch mit Chlorin e fast identisch, die entsprechenden Derivate der h-Reibe mit Bhodin a

fast identisch, die entsprechenden Derivate der b-Reihe mit Rhodin g.
6. Verdoporphyrin in Äther: I. 645,0—640,5; II. 605; III. 595,0—574; IV. 559—537;

642,8 584

V. <u>521,5—497</u>; VI. 480; Endabsorption 443. Intensitäten IV, III, V; I; VI, II. <u>509.5</u>

596.2

636.5

493,1

609 583,5

7. Rhodoporphyrin in Ather: I. 637—631,5 . . . 621,5; II. 601,5; III. 592—571 . . . 564;

IV. 551,5—532,5; V. 518,0—487; VI. 476; Endabsorption 440. Intensitäten IV, V, III; I; VI, II.

8. Phylloporphyrin in Äther: I. 633,4—628,8 . . . 618,4; II. 605,5—602,6; III. 595,7 . . . 630,7 604.0 577,6—572,1 ... 564,2; IV. 542,7—529,4; V. 516,1—485,5; Endabsorption 449. Intensi-500,5

täten V, III, IV, I; II.

Phylloätioporphyrin ist spektroskopisch identisch.

9. Pyrroporphyrin in Äther: I. 625,0—619,6 . . . 610,1; II. 598,5—594,6; III. 582,0 . . . 622.5

570,0—563,3 ... 557,6; IV. 537,0 ... 532,4—519,1; V. 507,2—480,8; VI. 468,5; End-567,6

absorption 443. Intensitäten V, IV, I, III; II, VI. Pyrroätioporphyrin ist spektroskopisch identisch.

10. Phäoporphyrin a₅ in pyridinhaltigem Äther: I. 638,1—634,9; II. 599,7...

592,2—587,1—579,2; III. 568,8—558,4; IV. 532,7...527,2—518,2; Endabsorption 450. 583.2563.6

Intensitäten III; II, IV, I.

11. Phytochlorin e in 4 proz. HCl: I. 680—636; II. 618—600; III. 588—577; IV. 537—521;

Endabsorption 446. Intensitäten I, IV, II, III.

12. Phytorhodin g in 10 proz. HCl: I. 660—628 . . . 612; II. 591—569; III. 545—529;

643

Endabsorption 468. Intensitäten I; II, III.

13. Pyrroporphyrin in 3 proz. HCl: I. 593,2—588,2 . . . 582,4; II. 568,5; III. 555,6—541,4

... 535,2; Endabsorption 423. Intensitäten III; I; II.

582.9Endabsorption 422. Intensitäten I, II.

b) Salzsäurezahl und Verteilungszahl.

Darüber ist das Nötige im vorigen Abschnitt gesagt worden.

c) $p_{\rm H}$ -Zahl. Ähnlich den basischen Eigenschaften hat WILLSTÄTTER auch die sauren

Eigenschaften, das Verhalten ätherischer Lösungen von Chlorophyllabkömmlingen gegen Alkalien zur Charakterisierung und Trennung herangezogen. Durch Verwendung von Puffern, da es sich fast nur um sehr schwache Alkalien

590,2

14. Pyrrophyllin in Äther: I. 585,7—580,1...572,6; II. 560,0...551,0—532,3;

handelt, ist die Methode von TREIBS und WIEDEMANN (17) noch verfeinert worden. Es zeigen sich auch hier sehr charakteristische Eigenheiten, die durch die $p_{\rm H}$ -Zahl, deren Definition der der Salzsäurezahl nachgebildet ist, ausgedrückt werden.

Überraschenderweise liegen die $p_{\rm H}$ -Zahlen zum Teil unter 7,0, d. h. selbst aus schwach saurer Lösung (auch mit destilliertem Wasser im Falle von Chlorine und Rhodin g) wird Farbstoff aus Äther ausgezogen. Da auch Komplexsalze, soweit sie Säuren sind, herangezogen werden können, ist der AnwendungsA. Treibs: Chlorophyll.

d) Esterschmelzpunkte.

Besonders wichtig zur Identifizierung sind die Ester, die charakteristische

Schmelzpunkte besitzen. Die Methylester werden durch Übergießen mit methylalkoholischer Salzsäure und mehrstündigem Stehen in der Kälte oder, wenn keine Zersetzung

zu befürchten ist, durch Kochen unter Rückfluß erhalten; man nimmt mit

Chloroform auf, schüttelt mit Sodalösung durch und erhält nach dem Trocknen der Lösung mit Kaliumcarbonat, Einengen und Versetzen mit heißem Methylalkohol die Krystallisation. Leicht gelingt auch die Veresterung mittels Diazo-

methan, sie ist besonders wichtig bei den gegen Salzsäure unbeständigen Derivaten, vor allem den Chlorinen und Rhodinen. Als Lösungsmittel geeignet sind Äther, Methylalkohol, Aceton und Pyridin, die Esterbildung erfolgt meist sehr rasch.

e) Krystallformen.

Diese sind oft recht charakteristisch. Unreine Substanzen oder Gemische zeigen meist keine gut ausgebildeten Krystalle, doch bieten selbst schöne Einzelkrystalle keine absolute Gewähr für Einheitlichkeit, es sind Mischkrystalle beobachtet worden.

f) Löslichkeit.

Die Löslichkeiten nehmen bei steigender Reinheit von Chlorophyllderivaten ganz gewaltig ab.

g) Metallkomplexsalze. Die Magnesiumkomplexe einer Reihe von Derivaten entstehen beim direkten

Abbau von Chlorophyll mit Alkalien, sie sind aber auf diesem Weg nicht rein zu erhalten. Sie entstehen nach WILLSTÄTTER aus den magnesiumfreien Farbstoffen mittels Grignardscher Verbindungen (102), dabei ist aber mit weiterer Einwirkung des Reagenses auf den Farbstoff zu rechnen (18), weiter unter der Einwirkung von MgO und alkoholischem Kali, nach H. Fischer und Filser

mit MgBr in Pyridin (47a). Man krystallisiert am besten aus reinem Äther. Die Zink- und Kupferkomplexe stellt man in Eisessig durch Erhitzen dar, das Porphyrin wird mit etwas Pyridin in Lösung gebracht, im Fall von Estern

kann auch in Chloroform-Methylalkohol gearbeitet werden. Zur Gewinnung der Eisenkomplexe, "Hämine", gibt man zur Porphyrinlösung in Pyridin, auch in wenig verdünntem Alkali, eine heiße Lösung von Ferroacetat in Eisessig, durch Auflösen von Eisenpulver erhalten, und erhitzt bis zum Farbumschlag, man setzt etwas NaCl-Lösung zu, die das Cl-Atom am Eisen liefert.

Die Komplexe besitzen sehr verschiedene Stabilität. Die Phylline sind sehr zersetzlich, sie werden durch verdünnte Säuren rasch zerlegt, die Zinksalze benötigen stärkere Säure, Kupfer- und Eisensalze benötigen konzentrierte Schwefelsäure oder Bromwasserstoff-Eisessig, die Eisensalze zerfallen viel leichter, wenn man den dreiwertigen Komplex zum zweiwertigen reduziert, was am bequemsten mit Ferrosalz in Eisessig geschieht, wenig Salzsäure bewirkt jetzt die Spaltung.

Literatur.

Alle wichtigeren Arbeiten der älteren Literatur finden sich in 56 und 80, hier werden nur die methodisch bedeutenden Arbeiten aufgeführt, aus neuerer Zeit sind alle chemisch in Betracht kommenden Arbeiten aufgezählt.

(1) AHMED, M. R.: Versuche über Beziehung zwischen Blattgrüngehalt und Stofferzeugung einiger Kulturpflanzen. Chem. Zentralblatt 1931 II, 727.

(2) Bois, Elphège: Recherches spectrochimiques sur quelques Porphyrines animales. Fribourg, Suisse 1927. — (3) Borst, M. und Königsdörffer, H.: Untersuchungen über Klin. Wschr. 10, 1313 (1931). (5) CONANT, J. B. and HYDE, J. F.: The thermal Decomposition of the Magnesiumfree Compounts. Amer. chem. Soc. 51, 3668 (1929). — (6) CONANT, J. B. and HYDE, J. F.: Reduction and Catalatic Hydrogenation. Amer. chem. Soc. 52, 1283 (1930). — (7) Co-

Porphyrie. Leipzig: S. Hirzel 1929. — (4) Bürgi, E.: Das Chlorophyll als Wachstumsstoff A.

NANT, J. B. and MOYER, W. W.: Products of the Phase Test. Amer chem. Soc. 52, 3013 (1930). — (8) CONANT, J. B., HYDE, J. F., MOYER, W. W. and DIETZ, E. M.: The Degra-

dation of Chlorophyll and Allomerized Chlorophyll to Simple Chlorins. Amer. chem. Soc. 53, 359 (1931). — (9) CONANT, J. B., DIETZ, E. M., BAILEY, C. F. and KAMERLING, S. E.: The Structur of Chlorophyll A. Amer. chem. Soc. 53, 2382 (1931). — (10) CONANT, J. B. and

KAMERLING, S. E.: Evidence as to Structure from Measurements of Absorption Spectra. Amer. chem. Soc. 53, 3522 (1931). — (11) Conant, J. B., Dietz, E. M. and Werner, T. H.: The Structure of Chlorophyll B. Amer. chem. Soc. 53, 4436 (1931).

(12) DHÉRÉ, C. und Bois, E.: Vergleichende Untersuchung der Fluorescenz einiger natürlicher und künstlicher Porphyrine. C. r. l'Acad. des sciences 183, 321 (1926). — (13) DHÉRÉ, C.: Das Fluorescenzspektrum des Protochlorophylls. C. r. l'Acad. des sciences 192, 1496 (1931). (14) Fink, H.: Über die Koproporphyrie der Hefe. Biochem. Ztschr. 211, 65 (1929). -(14a) FISCHER, F. G.: Die Konstitution des Phytols. Liebigs Ann. 464, 69 (1928).

(14b) FISCHER, F. G. und LÖWENBERG, K.: Die Synthese des Phytols. Liebigs Ann. 475, 183 (1929). — (15) FISCHER, H.: Zur Kenntnis des Phylloerythrins. Ztschr. f. physiol. Ch. 96, 292 (1916). — (15α) FISCHER, H. und HILGER, J.: Ätioporphyrin aus Uroporphyrin. Ztschr. f. physiol. Ch. 140, 224 (1924). — (16) FISCHER, H. und HILMER, H.: Zur Kenntnis

des Phylloerythrins II. Ztschr. f. physiol. Ch. 143, 1 (1925). — (17) FISCHER, H. und An-DERSAG, H.: Synthese des Kopro- und Isokoproporphyrins. Liebigs Ann. 450, 201 (1926). — (18) Fischer, H. und Treibs, A.: Über Ätioporphyrine aus Blatt- und Blutfarbstoffporphyrinen. Liebigs Ann. 466, 188 (1928). — (19) Fischer, H., Treibs, A. und Hellber-

GER, H.: Uber Rhodine und Verdine. Liebigs Ann. 466, 243 (1928). — (20) FISCHER, H. und Zeile, K.: Synthese des Hämatoporphyrins, Protoporphyrins und Hämins. Liebigs Ann. 468, 98 (1929). — (21) FISCHER, H., HUMMEL, G. und TREIBS, A.: Über Acetate der Porphyrine und Hämine und über die Konstitution des Rhodoporphyrins. Liebigs Ann. 471, 65 (1929). — (22) FISCHER, H. und HELBERGER, H.: Synthese von Chlorinen. Liebigs Ann. 471, 285 (1929). — (23) FISCHER, H. und SCHORMÜLLER, A.: Synthese dreier Pyrroporphyrine,

eines Rhodoporphyrins sowie Pyrro-ätioporphyrins und Deuterporphyrins. Liebigs Ann. 473, 211 (1929). — (24) FISCHER, H. und BÄUMLER, R.: Über Phäo- und Phyllerythroporphyrine. Liebigs Ann. 474, 65 (1929). — (25) FISCHER, H., WEICHMANN, K. und Zelle, K.: Synthesen der Porphin-monopropionsäuren VI, III, I sowie Überführung von Pytroporphyrin in Porphin-monopropionsäure III. Liebigs Ann. 475, 241 (1929). — (26) FISCHER, H. und

MOLDENHAUER, O.: Uber Chlorin e und davon abgeleitete Chloroporphyrine. Liebigs Ann.

476, 54 (1930). — (27) FISCHER, H., PLATZ, K. und MORGENROT, K.: Synthese von Koproporphyrin III und IV, ein Beitrag zur Kenntnis der Porphyrie. Ztschr. f. physiol. Ch. 182, 265 (1929). — (28) FISCHER, H. und HESS, R.: Vorkommen von Phylloerythrin in Rindergallensteinen. Ztschr. f. physiol. Ch. 187, 133 (1930). — (28a) Fischer, H. und Molden-HAUER, O.: Über Chlorin e und davon abgeleitete Chloroporphyrine. Liebigs Ann. 478, 54 (1930). — (29) FISCHER, H., MERKA, A. und PLÖTZ, E.: Verhalten von Chlorophyllderivaten

gegen Jodwasserstoff-Eisessig und gegen Schwefelsäure. Liebigs Ann. 478, 283 (1930). — (30) FISCHER, H., PLATZ, K., HELBERGER, H. und NIEMER, H.: Synthese einer Porphintripropionsäure, ihres Chlorins und Rhodins, sowie über Koprorhodin und Ätiochlorin. Liebigs Ann. 479, 27 (1930). — (31) FISCHER, H. und BÄUMLER, R.: Über Phäoporphyrine. Liebigs Ann. 480, 197 (1930). — (32) Fischer, H., Berg, H. und Schormüller, A.: Syn-

thesen der Chlorophyllporphyrine Rhodo- und Pyrroporphyrin, sowie des Pyrroatio-porphyrins. Liebigs Ann. 480, 109 (1930). — (33) FISCHER, H. und HELLBERGER, H.: Synthese eines Phylloporphyrins, Phylloätio-porphyrins und einiger Verwandten. Liebigs Ann. 480, 235 (1930). — (34) FISCHER, H. und MOLDENHAUER, O.: Über Phäoporphyrine aus Chlorin e und über Pseudophylloerythrin. Liebigs Ann. 481, 132 (1930). — (35) FISCHER, H., GEB-HARDT, H. und ROTHAAS, A.: Über Mesochlorin und Oxymesoporphyrine. Liebigs Ann. 482, 1 (1930). — (36) FISCHER, H. und Süs, O.: Überführung von Phäophorbid in Phylloerythrin. Liebigs Ann. 482, 225 (1930). — (37) FISCHER, H., MOLDENHAUER, O. und Süs, O.: Über Phyllo- und Pseudo-Phylloerythrin. Liebigs Ann. 485, 1 (1931). — (38) FISCHER, H., MoL-DENHAUER, O. und Süs, O.: Zur Konstitution des Chlorophyll a. Über Phäophorbid, Methylphäophorbid und Chlorin e. Liebigs Ann. 486, 107 (1931). — (39) FISCHER, H., RIEDL, H. J.:

Überführung von Chlorophyll-pyrroporphyrin in Mesoporphyrin aus Hämin. Liebigs Ann. 486,

178 (1931).—(40) FISCHER, H. und HENDSCHEL, A.: Über Phyllobombiein und den biologischen Abbau der Chlorophylle. Ztschr. f. physiol. Ch. 198, 33 (1931). — (41) Fischer, H., Filser, L., HAGERT, W. und MOLDENHAUER, O.: Über neue Entstehungsweisen der Chlorophyllporphyrine und ihre Konstitution. Liebigs Ann. 490, 1 (1931). - (42) Fischer, H., Sus, O. und

zur Kenntnis von Chloroporphyrin e₄ (Phylloporphyrin-6-carbonsäure). Liebigs Ann. 492, 35 (1931). — (45) Fischer, H. und Siebel, H.: Überführung von Chlorin-e-trimethylester in Desoxypyrrophäophorbid. Liebigs Ann. 494, 73 (1932). — (46) Fischer, H., Heckmater, J. und Riedmair, J.: Überführung von Desoxy-Phylloerythrin und Phylloerythrin in Chloroporphyrin e₅ sowie über Chloroporphyrin e₄. Liebigs Ann. 494, 86 (1932). — (47) Fischer, H. und Hendschel, A.: Über Phyllobombycin und Probophorbide. Ztschr. f. physiol. Ch. 206, 255 (1932). — (47a) Fischer, H., Filser, L. und Plötz, E.: Über Phäoporphyrin a.. die Allomerisation des Chlorophylls sowie über eine neue Methode der Einführung

Klebs, G.: Zur Kenntnis von Chlorophyll a. Liebigs Ann. 490, 38 (1931). — (43) Fischer, H. und Riedmair, J.: Synthese des Desoxo-Phyllerythrins, der Grundsubstanz des Chlorophylls. Liebigs Ann. 490, 91 (1931). — (44) Fischer, H. und Weichmann, H. K.: Synthesen von 6-Äthylphylloporphyrin und γ -Methylmesoporphyrin. Synthetisch-analytische Beiträge

porphyrin a_6 , die Allomerisation des Chlorophylls sowie über eine neue Methode der Einführung von Magnesium in Chlorophylderivate. Liebigs Ann. 495, 1 (1932). — (47b) FISCHER, H. und RIEDMAIR, Jos.: Synthese des Phylloerythrins. Überführung von Phäoporphyrin a_5 in Phäoporphyrin a_7 . Liebigs Ann. 497, 181 (1932). — (47c) FISCHER, H., GOTTSCHALDT, W. und Klebs, G.: Über Phäopurpurin 18 und seine Identifikation mit Phyllopurpurin, über Chlorin p_6 und eine neue Darstellungsmethode für Chlorin e-trimethylester. Liebigs Ann. 498, 194 (1932). — (47d) FISCHER, H., BROICH, F., BREITNER, S. und NÜSSLER, L.: Über Chlorophyll b. I. Mittlg. Liebigs Ann. 498, 228 (1932). — (47e) FISCHER, H. und

Weichmann, H. K.: Über komplexe Eisensalze von Chlorophyllporphyrinen und Pururinen. Liebigs Ann. 498, 268 (1932). — (47 f) Fischer, H. und Siebel, H.: Über Phäophorbid a, Chlorin e und Chorophyll a. Liebigs Ann. 499, 84 (1932).

In den hier nicht zitierten synthetischen und analytischen Arbeiten von H. Fischer, die in Liebigs Annalen der Chemie, zum Teil auch in der Zeitschrift für physiologische Chemie niedergelegt sind, werden vielfach das Chlorophyll betreffende Probleme behandelt. Vgl. auch die zusammenfassenden Darstellungen: Fischer, H.: Neuere Methoden der Isolierung und des Nachweises von Porphyrinen. In Abberhaldens Handbuch der biologischen Arbeitsmethoden. 1926. — Fischer, H. und Treibs, A.: Farbstoffe mit Pyrrolkernen. In Oppenheimers Handbuch der Biochemie des Menschen und der Tiere, 2. Aufl., Erg. Bd. 1930. — Fischer, H.: Die Konstitution der eiweißfreien Farbestoffkomponenten und ihrer

Derivate (Chlorophyll). Handbuch der normalen und pathologischen Physiologie, Erg. Bd. Berlin: Julius Springer 1932. — Karrer, P. und Helfenstein, A.: Plant Pigments in Annual Review of Biochemistry Vol. 1. J. M. Luck. 1932 Stanford Univ. Press.

(48) Gulik, D. van: Über das ultraviolette Absorptionsspektrum des Chlorophylls. Ann. der Physik (5) 4, 450 (1930).

(49) Hari, P.: Beiträge zur Lichtabsorption des Hämatoporphyrins II. Biochem. Ztschr. 135, 344 (1923). — (50) Hijmans van den Berg: Über Porphyrin-Modifikationen. Chem. Zentralblatt 1929 II, 2686. — (51) Hilpert, S., Hofmeier, H. und Wolner, A.: Über den

Zustand des Chlorophylls in der Pfalnze. Ber. 64, 2570 (1931).

(52) Kunz, K., Morneweg, W. und Müller, H.: Über Eisenverbindungen der Chlorophyllreihe mit blutfarbstoffähnlichen Eigenschaften. Ztschr. f. physiol. Ch. 199, 93 (1931).

(53) Loebisch, W. F. und Fischler, M.: Über einen neuen Farbstoff der Rindergalle. Monatshefte f. Chemie 24, 335 (1904). — (54) Lloyd, F. E.: Die fluorescierenden Farben der Pflanzen. Science 59, 241 (1924).

(55) Marchlewski, L.: Über den Ursprung des Cholehämatins (Bilipurpurins). Ztschr. f. physiol. Ch. 45, 466 (1905). — (56) Marchlewski, L.: Chemie der Chlorophylle. Braunschweig: Vieweg 1909. — (57) Marchlewski, L.: Zur Kenntnis des Phylloerythrins. Ztschr. f. physiol. Ch. 185, 8 (1929). — (58) Marchlewski, L. und Szymański, A.: Untersuchungen in der Chlorophyllreihe. Chem. Zentralblatt 1930 II, 408. — (59) Martens und Grünbaum: Ann. der Physik 12, 984 (1903).

(60) Niemann, G.: Der Absorptionskoeffizient des Mesobilirubins und des Koproporphyrins sowie über einige Spektralerscheinungen der Porphyrine. Ztschr. f. physiol. Ch. 146,

181 (1925). — (61) Negelein, E.: Verbrennung von Kohlenoxyd zu Kohlensäure durch grüne und mischfarbene Hämine. Biochem. Ztschr. 243, 386 (1931). — (62) Noack, K. und Kiessling, W.: Zur Entstehung des Chlorophylls und seiner Beziehung zum Blutfarbstoff. Ztschr. f. physiol. Ch. 182, 13 (1929); 193, 97 (1930). — (63) Noack, K.: Zur Kenntnis der Chlorophyllbildung. Ztschr. f. angew. Ch. 44, 93 (1931).

Chlorophyllbildung. Ztschr. f. angew. Ch. 44, 93 (1931).

(64) Ронд, R.: Über das Absorptionsspektrum des antirachitischen Provitamins und Vitamins. Chem. Zentralblatt 1927 II, 2921.

(65) RAUSER-CERNOUSSOWA, D.: Zur Methode der quantitativen Bestimmung des Chlorophylls in rezenten und fossilen Sedimenten. Chem. Zentralblatt 1930 II, 2415.—

(66) RÖSSLER, G. B.: Bemerkungen zur Technik der photographischen Spektrophotometrie. Ber. Dtsch. Chem. Ges. 59, 2606 (1926).
(67) SCHEIBE, G., MAY, E. und EISCHER, G.: Versuche zur Identifizierung von Ab-

(67) SCHEIBE, G., MAY, F. und FISCHER, G.: Versuche zur Identifizierung von Absorptionsbanden durch quantitative Messung an Molekülverbindungen. Ber. Dtsch. Chem.

der Bildung des Chlorophylls und der gelben Pflanzenpigmente. Biochem. Ztschr. 240, 156 (1931). — (69) STAIR, R. und COBLENTZ, W. W.: Das ultrarote Absorptionsspektrum von Chlorophyll und Xanthophyll. Chem. Zentralblatt 1929 II, 3213. — (69a) STEELE, C. C.:

Ges. 57, 1330 (1924). — (68) Scheibe, G.: Fortschritte und Ziele der Absorptionsspektroskopie. Ztschr. f. angew. Ch. 41, 687 (1928). — (68a) Sjöberg, K.: Beitrag zur Kenntnis

The Mechanism of the Phase Test. Amer. chem. Soc. 53, 3171 (1931). (70) Treibs, A.: Eine Methode zur spektrophotometrischen Konzentrationsmessung von Farbstoffen neben gefärbten Begleitsubstanzen. Ztschr. f. physiol. Ch. 168, 68 (1927). -

(71) TREIBS, A.: Molekülverbindungen der Porphyrine. Liebigs Ann. 476, 1 (1929). — (72) TREIBS, A. und WIEDEMANN, E.: Über Chlorophyll. Liebigs Ann. 466, 264 (1928). —

(73) TREIBS, A. und WIEDEMANN, E.: Über den Abbau des Chlorophylls durch Alkali. Liebigs Ann. 471, 146 (1929). — (74) TSWETT, M.: Adsorptionsanalyse und chromatographische Methode. Ber. Dtsch. Botan. Ges. 24, 316 (1906); vgl. den Abschnitt über

Carotinoide dieses Handbuches, S. 1262 ff. (75) WARBURG, O. und NEGELEIN, E.: Über das Absorptionsspektrum des Atmungsfregmentes. Biochem. Ztschr. 214, 64 (1929). — (76) WARBURG, O. und KUBOWITZ, F.: Über

katalytische Wirkung von Bluthäminen und von Chlorophyllhäminen. Biochem. Ztschr. 227, 184 (1930). — (77) Warburg, O.: Phäophorbid-b-Eisen. Ber. Dtsch. Chem. Ges. 64, 682 (1931). — (78) Warburg, O., Christian, W.: Über Phäophytin b. Biochem. Ztschr. 235, 240 (1931). — (79) WARBURG, O. und NEGELEIN, E.: Über das Hämin des sauerstoffübertragenden Fermentes der Atmung, über einige künstliche Hämoglobine und über Spiro-

graphis-Porphyrin. Biochem. Ztschr. 244, 9 (1932). — (80) WILLSTÄTTER, R. und STOLL, A.: Untersuchungen über Chlorophyll. Berlin: Julius Springer 1913. Enthält ein Verzeichnis sämtlicher Arbeiten von Willstätter und Mitarbeitern, die bis dahin erschienen sind. — (81) WILLSTÄTTER, R. und STOLL, A.: Untersuchungen über die Assimilation der Kohlensäure. Berlin: Julius Springer 1918. — (82) WILLSTÄTTER, R. und MIEG, W.: Über eine Methode der Trennung und Bestimmung von Chlorophyllderivaten. Liebigs Ann. 350, 1 (1906). — (83) WILLSTÄTTER, R.: Zur Kenntnis der Zusammensetzung des Chlorophylls. Liebigs Ann. 350, 48 (1906). — (84) WILLSTÄTTER, R. und HOCHEDER, F.: Über die Einwirkung von Säuren und Alkalien auf Chlorophyll. Liebigs Ann. 354, 205 (1907). — (85) Willstätter, R. und Mieg, W.: Über die gelben Begleiter des Chlorophylls. Liebigs Ann. 355, 1 (1907). — (86) WILLSTÄTTER, R. und PFANNENSTIEL, A.: Über Rhodophyllin. Liebigs Ann.

358, 267 (1907). — (87) WILLSTÄTTER, R. und BENZ, M.: Über krystallisiertes Chlorophyll. Liebigs Ann. 358, 267 (1907). — (88) WILLSTÄTTER, R., HOCHEDER, F. und Hug, E.: Vergleichende Untersuchung des Chlorophylls verschiedener Pflanzen. Liebigs Ann. 371, 1 (1909). (89) WILLSTÄTTER, R. und FRITZSCHE, H.: Über den Abbau von Chlorophyll durch Alkalien. Liebigs Ann. 371, 33 (1909). — (90) WILLSTÄTTER, R. und ASAHINA, Y.: Oxy-

dation der Chlorophyllderivate. Liebigs Ann. 373, 227 (1910). — (91) WILLSTATTER, R. und Oppe, A.: Vergleichende Untersuchung des Chlorophylls verschiedener Pflanzen II. Liebigs Ann. 378, 1 (1910). — (92) WILLSTÄTTER, R. und STOLL, A.: Über Chlorophyllase. Liebigs Ann. 378, 18 (1908). — (93) WILLSTÄTTER, R., MAYER, E. W. und HÜNI, E.: Über Phytol I. Liebigs Ann. 378, 73 (1910). — (94) WILLSTÄTTER, R. und STOLL, A.: Spaltung und Bildung von Chlorophyll. Liebigs Ann. 380, 148 (1911). — (95) Willstätter, R. und Isler, M.: Vergleichende Untersuchung des Chlorophylls verschiedener Pflanzen. III. Liebigs Ann. 380, 154 (1911). — (96) WILLSTATTER, R. und Hug, E.: Isolierung des Chlorophylls. Liebigs Ann. 380, 177 (1911). — (97) WILLSTÄTTER, R. und UTZINGER, M.: Über die ersten Umwandlungen

des Chlorophylls. Liebigs Ann. 382, 129 (1911). — (98) WILLSTÄTTER, R., STOLL, A. und UTZINGER, M.: Absorptionsspektra der Komponenten und ersten Derivate des Chlorophylls. Liebigs Ann. 385, 156 (1911). — (99) WILLSTÄTTER, R. und ASAHINA, Y.: Über die Reduktion des Chlorophylls I. Liebigs Ann. 385, 188 (1911). — (100) WILLSTÄTTER, R. und STOLL, A.: Über die Chlorophyllide. Liebigs Ann. 387, 317 (1911). — (101) WILLSTÄTTER, R. und ISLER, M.: Über die zwei Komponenten des Chlorophylls. Liebigs Ann. 390, 269 (1912). (102) Willstätter, R. und Forsén, L.: Einführung des Magnesiums in die Derivate des Chlorophylls. Liebigs Ann. 396, 180 (1913). — (103) Willstätter, R., Fischer, M. und Forsén, L.: Über den Abbau der beiden Chlorophyllkomponenten durch Alkalien. Liebigs

Ann. 400, 147 (1913). — (104) WILLSTÄTTER, R. und Fischer, M.: Die Stammsubstanzen der Phylline und Porphyrine. Liebigs Ann. 400, 182 (1913). — (105) Willstätter, R. und

FISCHER, M.: Untersuchung über den Blutfarbstoff. Ztschr. f. physiol. Ch. 87, 423 (1913). — (106) WILLSTÄTTER, R. und Page, H. J.: Über die Pigmente der Braunalgen. Liebigs Ann. 404, 237 (1914). — (107) WILLSTÄTTER, R.: Über Pflanzenfarbstoffe. (Zusammenfassender

Vortrag.) Ber. Dtsch. Chem. Ges. 47, 2831 (1914). — (108) WILLSTÄTTER, R., SCHUPPLI, O. und MAYER, E. W.: Über Phytol II. Liebigs Ann. 418, 121 (1918). — (109) WILLSTÄTTER, R., SJÖBERG, K.: Über Zink- und Kupferverbindungen des Phäophytins. Ztschr. f. physiol. Ch.

138, 171 (1924).

derben.

32. Algenfarbstoffe.

Von KARL BORESCH, Tetschen-Liebwerd.

Mit 6 Abbildungen.

Bei der Untersuchung der in Algen vorkommenden Farbstoffe ist neben der sicheren Speziesbestimmung vor allem auf die Reinheit des Materials zu achten. So erhielt z. B Kylin ([36], S. 48) bei der Capillarisation der gelben Farbstoffe der Rhodophycee Ceramium rubrum im Farbdiagramm ein Fucoxanthinband, das von den anhaftenden Diatomeen

rubrum im Farbdiagramm ein Fucoxanthinband, das von den anhaftenden Diatomeen verursacht wurde, junge diatomeenfreie Thallusstücke bildeten dieses Band gar nicht aus. Der Forderung nach Materialreinheit kann bei kultivierbaren Algen durch die Anlage von

Der Forderung nach Materialreinheit kann bei kultivierbaren Algen durch die Anlage von Reinkulturen oder zumindest Rohkulturen entsprochen werden. Über die Technik solcher Kulturen s. E. Pringsheim (74). Gelegentlich wird auch das massenhafte Auftreten einer Alge in der Natur als "Wasserblüte" geeignetes Untersuchungsmaterial darbieten. Bei derben Algen muß sich die Auswahl auf junge gesunde Exemplare beschränken, in allen Fällen ist die mikroskopische Kontrolle des Reinheitsgrades angezeigt.

Während sich die Landpflanzen in getrocknetem und gemahlenem Zustand zur Extraktion ihrer Farbstoffe sehr gut eignen, gilt dies nicht immer von den Algen, besonders nicht von den dickwandigen schleimigen Tangen. So konnten Willstätter und Page (95) aus getrockneten und gemahlenen Phaeophyceen nur etwa 5% des ursprünglich darin enthaltenen Chlorophylls und Fucoxanthins und diese kleine Menge nicht einmal unversehrt extrahieren. In solchen Fällen bleibt nichts anderes übrig als die frischen Algen zu verarbeiten. Zur Entfernung des Schleimes empfiehlt sich eine Vorextraktion mit 40 proz. Aceton, wie sie auch bei der Verarbeitung frischer Blätter angewendet wird. Nachher lassen sich die Algen sehr gut zerkleinern und geben an wasserärmeres Aceton allen Farbstoff ab. Auch die Rotalgen werden zur Gewinnung der Phykochromoproteide in meerwasserfeuchtem Zustand wochenlang unter Toluolzusatz mit Wasser ausgelaugt, doch empfiehlt es sich, das Toluol erst am zweiten Tage zuzusetzen, da sofort zu Beginn der Extraktion zugesetztes Toluol die Auslaugung verzögert. Die zarteren

sind im allgemeinen geringe Materialmengen erforderlich. Ja durch Einlegen von Algen oder kleinen Thallusstücken in nahe der Chlorophyllösungsgrenze liegende Alkoholkonzentrationen (z. B. 50 proz. Äthylalkohol) kann ebenso wie in Blättern höherer Pflanzen eine Entmischung der Chloroplastenfarbstoffe herbeigeführt werden, so daß man im Mikroskop auf engem Raum Krystalle von Chlorophyll, Carotin und evtl. Phykoerythrin nebeneinander erhalten kann (Liebaldt [48]).

Rotalgenformen geben diese Farbstoffe viel leichter und vollständiger ab als die

Zum qualitativen Nachweis und zur Trennung der Farbstoffgruppen in Algen

Die Methoden zur Trennung der Algenfarbstoffe sind im großen ganzen die gleichen wie bei höheren Pflanzen und beruhen auf Löslichkeitsunterschieden der Farbstoffe (Willstätter und Stoll [96, 97]). Es ist aber möglich, daß diese präparativen Methoden nicht ausreichen, um einander sehr nahestehende Farbstoffe, wie z. B. Carotinoide voneinander zu trennen. Capillaranalytische Beobachtungen scheinen darauf hinzuweisen.

Die quantitative Bestimmung der Pigmente erfolgt durch Vergleich des aus einer bestimmten Algenmenge vollkommen extrahierten und isolierten Pigments mit einer Pigmentlösung bekannten Gehaltes im Colorimeter (Willstätter [97]. S. auch dieses Handb., I. Bd., S. 378) oder im Spektrocolorimeter (Lubimenko [52]), durch Messung der Extinktionskoeffizienten für bestimmte Wellenlängen im Spektralphotometer (Weigert [93], Lemberg [44], s. S. 1399), endlich durch Serienauf-

nahmen eines für den betreffenden Farbstoff charakteristischen Absorptionsbandes mit abnehmender Schichtdicke der Pigmentlösung im UV-Spektrograph (Dastur in einem Farbstoffgemisch die Konzentration der Komponenten ohne ihre vorherige Trennung zu bestimmen, sofern sich die für die einzelnen Farbstoffe charakteristischen Absorptionsstreifen nicht übergreifen. Auch benötigen diese Verfahren nur geringe Materialmengen; so beansprucht die spektrocolorimetrische Bestimmung des Chlorophylls mit Lubimenko's (52) Spektralcolorimeter bloß etwa 0,1 g Frischgewicht.

Die in den Algenchloroplasten vorkommenden Farbstoffe sind nur z. T. mit den Chloroplastenpigmenten der höheren Pflanzen identisch. Ihre Trennbarkeit durch meist sehr schonende Extraktions- und Trennungsverfahren stützt nicht die alte Anschauung von einer chemischen Bindung der einzelnen Algenpigmente in einem Farbstoffkomplex ("Rhodophyll" der Rotalgen, "Phykochrom" der Blaualgen), doch sprach sich erst kürzlich wieder LUBIMENKO (51) für eine chemische Bindung zwischen Phykoerythrin und Chlorophyll aus.

Im folgenden werden nicht nur die an Chloroplasten gebundenen Algenpigmente besprochen, sondern anhangsweise auch die in Zellsaft und Zellmembran auftretenden Farbstoffe der Algen kurz gestreift.

A. Das Chlorophyll in Algen.

Soweit bisher untersucht, sind die in Algen vorkommenden Chlorophyll-

komponenten dieselben wie die in höheren Pflanzen aufgefundenen (s. S. 1351). Unterschiede gegenüber diesen bestehen nur im Mengenverhältnis der Chlorophylle a und b, im Verhältnis der grünen Farbstoffe zu den gelben und im Pigmentgehalt der Trockensubstanz. Zum Teil hängen damit die vom reinen Chlorophyllgrün mehr minder abweichenden Algenfärbungen zusammen. Relativ am besten sind die Verhältnisse bei Phaeophyceen durch Will-

STÄTTER und PAGE (95) geklärt worden. Das aus dem Rohchlorophyll der Phaeophyceen hergestellte Phäophytin liefert bei der Spaltungsprobe¹ mit siedender

konzentrierter methylalkoholischer Kalilauge und darauffolgendem Ansäuern fast nur Phytochlorin e, Phytorhodin g nur spurenweise. Somit besteht das Chlorophyll der Braunalgen fast ganz aus der blauen Chlorophyllkomponente a; die Komponente b macht nur etwa 5% des Gesamtchlorophylls aus, so daß sich eine besondere Ermittlung der letzteren bei der Chlorophyllbestimmung in Braunalgen erübrigt. Damit erscheint die alte Behauptung von Stokes (83), daß den Phaeophyceen die gelbgrüne Chlorophyllmodifikation (b) fehle, im großen ganzen bestätigt. Demgemäß beobachtete Dне́ке́ (12) in Ätherextrakten aus Fucus das dem Chlorophyll a entsprechende Fluorescenzband mit der Mittelachse bei λ 664 oder 665, das dem Chlorophyll b zukommende Fluorescenzband mit der Achse bei \(\lambda\) 647 aber fehlte.

Die mehrfach angenommene dritte Chlorophyllkomponente, das "Chlorofucin" (SORBY [81]), von Tswett (88) "Chlorophyll " genannt, existiert in frischen Braunalgen nicht, denn beim raschen Verarbeiten und bei kalter Extraktion ist es nicht zu beobachten. Aus einige Wochen altem Algenmehl aber kann dieses Chlorophyllderivat erhalten werden, das ein sehr charakteristisches Absorptionsspektrum besitzt: I \(\delta\) 638-622, II λ 588—575, III λ 465—440 $\mu\mu$ (Tswett [88]). Die seiner Bildung zugrunde liegende Reaktion ist unbekannt. Kylin (36) konnte dieses Zersetzungsprodukt des Chlorophylls auch

einigemal bei seinen Extraktionsversuchen capillar-analytisch nachweisen, wenn nicht mehr

frisches Material oder eine längere Extraktionszeit angewendet wurde. Zu seinem Nachweis schüttelt Kylin den alkoholischen Extrakt unter Zusatz von viel Wasser mit Petroläther aus. Das in der wäßrig-alkoholischen Schicht kolloidal ausgefällte Chlorofuein wird aus ihr durch Äther ausgeschüttelt, und die ätherische Lösung wird nach Zusatz von etwas Alkohol capillarisiert. Unmittelbar über dem gelbbraunen Fucoxanthinband (s. unten S. 1391)

Siehe auch L. MARCHLEWSKI (57).

tritt dann das grüne Chlorofucinband auf, das beim Trocknen des Farbdiagrammes eine gelbbraune Farbe annimmt und beim Anfeuchten mit Wasser sofort wieder grün wird. während ein Chlorophyllband beim Trocknen grün bleibt. Außerdem unterscheidet es sich vom Chlorophyllband darin, daß es mit 20 proz. Salzsäure schnell stark gelb gefärbt wird

und dann nach und nach verbleicht, während ein so behandeltes Chlorophyllband braun und ein Fucoxanthinband sofort blaugrün wird. Das Fluorescenzspektrum des Chlorofucins beobachtete Wilschke (98) bei Braunalgen und Diatomeen, die Lage seines Fluorescenzbandes ermittelte Dhéré (12) spektrographisch mit der Medianen bei λ 631 oder 632 an Ätherextrakten aus Fucus, ein ähnlich gelegenes Band stellte er für ätherische Auszüge aus frischer Ulva und Enteromorpha fest. Er neigt der Anschauung zu, daß zwischen dem

Chlorofucin und dem Chlorophyll nahe Beziehungen bestehen. Die braune Färbung der Phaeophyceen wird nicht etwa durch eine braune Chlorophyllmodifikation ("Phäophyll"), sondern durch die reichlich vorhandenen gelben Pigmente verursacht, mit deren Verteilung innerhalb der Zelle das bekannte Grünwerden absterbender Braunalgen zusammenhängen dürfte (Näheres darüber auf S. 1389). Auch den Rhodophyceen und Cyanophyceen wurde schon 1873 durch

SORBY (81) der Besitz der gelbgrünen Chlorophyllmodifikation (b) abgesprochen. Neuere Untersuchungen fehlen. Doch hat MARCHLEWSKI (57) in einem Briefe an Kylin (36) mitgeteilt, daß in der Rhodophycee Ceramium rubrum "Neochlorophyll" (= Chlorophyll a) vorkomme, "Allochlorophyll" (= Chlorophyll b) aber sei darin wenn überhaupt so nur in Spuren vorhanden. Kylins (35) Untersuchung des Florideenchlorophylls beschränkte sich infolge Materialmangels

lediglich auf den Nachweis des Magnesiums in der Asche des nach der Phosphatmethode von Willstätter und Stoll ([96], S. 313) gereinigten Chlorophyllins. DHÉRÉ (12), der das Fluorescenzspektrum lebender Rhodymenia palmata untersuchte, erwähnt nur ein vom Chlorophyll (ausschließlich a?) herrührendes Band mit der Medianen bei λ 677,8.

Die von Willstätter und Page (95) vergleichsweise untersuchte Grünalge, die Ulothrichale Ulva lactuca, enthält hingegen Chlorophyll a und b im Verhältnis 4:3 (s. die Tabelle auf S. 1389), ist also sogar reicher an der Komponente b als die höheren Pflanzen, in denen dieses Verhältnis sehr regelmäßig 2:1 beträgt. In der gleichen Richtung weist das Auftreten zweier Fluorescenzbänder;

I zwischen λ 685—670 und II zwischen λ 660—650 $\mu\mu$ bei der Alge Spirogyra ebenso wie bei Elodeablättern, wenn man die beiden Objekte im Reichertschen Fluorescenzmikroskop mit einem Abbeschen Spektralokular betrachtet (M. TSWETT [91]). Auch STERN (82) fand das Maximum des Fluorescenzlichtes lebender Chlorellen sowohl wie lebender Tradescantiablätter bei λ 681 $\mu\mu$.

Dhéré (12) bestimmte bei der spektrographischen Untersuchung lebender Ulva lactuca die Medianachsen für das dem Chlorophyll a zugehörige Absorptionsband I bei λ 677 und sein Fluorescenzband bei λ 684,7, für das vom Chlorophyll b herrührende Absorptionsband I bei λ 653 und sein Fluorescenzband bei λ 655,5.

Das bei der Extraktion von chlorophyllaseführender Pflanzen mit Alkohol aus dem Phytylchlorophyllid entstehende Äthylchlorophyllid ist nach Kylin ([34] S. 149) capillaranalytisch leicht nachweisbar. Während das native Chlorophyll ein unmittelbar unterhalb des Xanthophyllbandes gelegenes Band ausbildet,

kommt das Äthylchlorophyllidband je nach dem Chlorophyllasereichtum des Materials nach 2- bis vielstündiger Extraktion unmittelbar oberhalb des Xantho-

phyllbandes zur Ausbildung. Bei enzymarmen Pflanzen oder in Alkoholextrakten, deren Enzym durch Kochen zerstört wurde, tritt dieses Band nicht auf. Über den Chlorophyllasegehalt der Meeresalgen machte Kylin ([36] S. 44) mit

Hilfe dieser zunächst auf höhere Pflanzen angewendeten Methode folgende Beobachtungen. Die Chlorophyceen Ulva lactuca und Enteromorpha intestinalis sind mäßig enzymreich. Die Rhodophyceen Porphyra laciniata, Nemalion multi-

fidum, Furcellaria fastigiata, Chondrus crispus, Cystoclonium purpurascens, Ceramium rubrum, Polysiphonia violacea und Odonthalia dentata sind besonders enzymarm, während Dilsea edulis als besonders enzymreich zu bezeichnen ist. Desgleichen zeichnete sich die untersuchte Cyanophycee Calothrix scopulorum durch einen hohen Enzymgehalt aus. Die untersuchten Phaeophyceen erwiesen sich alle als enzymarm: Fucus vesiculosus, Laminaria digitata und Pilaiella litoralis.

Der Chlorophyllgehalt der Algen aller Färbungen, bezogen auf Frischgewicht oder

Trockensubstanz, ist gegenüber den Landpflanzen niedrig. Ulva lactuca enthält nach den Angaben von Willstätter und Page (95) 1,6 g (Tabelle auf S. 1389), nach den spektrographischen Messungen von Dastur und Buhariwalla (11) gar nur 0,879 g Chlorophyll in 1 kg Trockensubstanz und Enteromorpha intestinalis bloß 0,610 g Chlorophyll darin. Die Chlorophyllarmut der Algen gegenüber den unter gleichen Bedingungen gewachsenen höheren Pflanzen erhellt aus den spektralcolorimetrischen Bestimmungen Lubimenkos (50,51) und Hubbenets (23). Setzt man die in höheren Wasserpflanzen gefundene mittlere Chlorophyllmenge: 2,83 g in 1 kg Frischgewicht oder 0,0117 g in 1 g Trockensubstanz gleich 100, so ergibt sich für den Chlorophyllgehalt von Grünalgen im Mittel 37%, von Braunalgen 30% und von Rotalgen 18% dieser Menge. Lubimenko und Tichovskaia (53) gelangen für Meerespflanzen zu folgenden Mittelwerten für den Chlorophyllgehalt in Prozenten der

Höhere Pflanzen (2) 1,02 % Braunalgen (9) 0,46 % Grünalgen (8) 0,77 % Rotalgen (16) 0,31 % In einer dicht an der Oberfläche des schwarzen Meeres vorkommenden Rotalge, Laurentia coronops, fand LUBIMENKO (50) nur 0,08 g Chlorophyll in 1 kg Frischgewicht, während eine aus der Tiefe von 19—55 m emporgeholte Rotalge, Phyllophora rubens, etwa 0,35 g Chlorophyll in 1 kg enthielt. Nach HÜBBENET (23) sind auch die an niedrigere Lichtintensi-

täten angepaßten Algen des Polarmeeres chlorophyllreicher als die der südlicheren Meere:

Mittlerer Chlorophyllgehalt in Prozenten der Trockensubstanz

Trockensubstanz; die eingeklammerten Ziffern bezeichnen die Zahl der zur Mittelbildung

	Mittelmeer	Schwarzes Meer	Polarmeer	
Grünalgen .	0,54	0,77	0.86	
Braunalgen	0,41	$0,\!46$	0,55	
Rotalgen	0,25	0,31	0.39	

Bei manchen Chlorophyceen kommt es als Folge von Stickstoffmangel zu einem Abbau des Chlorophylls, die Algen werden gelb (Boresch [2], Nakano [69]).

B. Algen-Carotinoide.

Im Gegensatz zu der Gleichförmigkeit des Chlorophylls im Pflanzenreich herrscht unter den gelben Begleitfarbstoffen des Chlorophylls, die mit dem Namen "Carotinoide" (Tswett [90]) zusammengefaßt werden, eine größere Mannigfaltigkeit (s. S. 1239). Bei den Algen sprechen dafür die mittels der Capillaranalyse gemachten Feststellungen. Hier, wo oft nur geringe Materialmengen zur Verfügung stehen, machte Kylin (36) ausgiebigen Gebrauch von der Capillarisation zwecks Trennung der carotinoiden Farbstoffe voneinander und vom Chlorophyll.

Ausführung der Capillaranalyse nach Kylin (37). Das im Bedarfsfalle zerkleinerte Material wird mehrmals nacheinander mit 96 proz. Alkohol bei Zimmertemperatur oder bei Siedehitze evtl. unter Zusatz von etwas CaCO₃ extrahiert und die immer stärker werdenden alkoholischen Auszüge getrennt untersucht. Die nach der Alkoholextraktion im Material noch verbliebenen Farbstoffmengen werden am besten mit Äther herausgezogen.

Die stärkeren alkoholischen grünen Extrakte können unmittelbar capillarisiert werden, oder sie werden wie die verdünnteren zwecks Abtrennung des Chlorophylls zuvor verseift¹ und mit Äther ausgeschüttelt, in den die unveränderten Carotinoide wandern. Die gelbe

herangezogenen Arten:

¹ Siehe jedoch Peridinin, Fucoxanthin!

ätherische Schicht wird einigemal mit Wasser gewaschen, davon eine geringe Menge in eine kleine Glasschale gegossen und wie die Ätherauszüge mit 1-2 Vol. 96 proz. Alkohols versetzt. Zum Zwecke der Capillaranalyse steckt man nun in die Lösung einen Filtrierpapierstreifen in der Weise, daß sein größter Teil frei in die Luft ragt. Beim Emporsaugen ordnen sich die in der Lösung enthaltenen Carotinoide zu rot, orange oder gelb gefärbten Bändern an, die um so höher liegen, je löslicher der Farbstoff in Alkohol ist (KYLIN [34]); demgemäß liegt

zuunterst des Farbdiagramms stets das Carotinband. Die Lage der Bänder zum Chlorophyllband läßt sich durch Capillarisation des Carotinoidgemisches nach Hinzufügung von einigen Tröpfchen einer Chlorophyllösung leicht bestimmen. Eine Isolierung der in Algen nebeneinander vorkommenden Carotinoide auf präparativem Wege stößt auf große Schwierigkeiten (s. S. 1263). Angesichts der

adsorptions analytischen Befunde Tswetts (88), die auf die Existenz mehrerer

Xanthophylle in den Chloroplasten der Blätter hinzuweisen scheinen, geben WILLSTÄTTER und PAGE (95) die Möglichkeit zu, daß das von ihnen zur Krystallisation gebrachte Xanthophyll ein Gemisch mehrerer einander sehr ähnlicher, isomorpher oder isomerer Körper sein könnte (s. S. 1298), halten es aber für wahrscheinlicher, daß ihr Auftreten der Veränderung des im adsorbierten Zustand an der Luft leicht oxydablen Xanthophylls zuzuschreiben sei (s. Schertz [76]). Um

diesem auch für Capillaranalysen möglichen Einwand zu begegnen, sollten sie durch Capillarisationsversuche bei Sauerstoffausschluß kontrolliert werden (s. S. 1268). Außer der Lage im Farbdiagramm und der Farbe des Bandes diente bei den Untersuchungen Kylins (36) zur Unterscheidung der Carotinoide auch

noch die Farbänderung des Bandes bei Behandlung mit 20 proz. Salzsäure und die Empfindlichkeit (Verblassen) gegen verdünnte Natronlauge. Die folgenden Tabellen 1 u. 2 Kylins geben einen Überblick über die wichtigsten Eigenschaften der Algen-Carotinoide und ihre Verbreitung in Algen.

Die Absorptionsspektren der dort angeführten Carotinoide zeigen alle im stärker brechbaren Teil des Spektrums 2 Absorptionsstreifen nebst einer Endabsorption¹, nur das Hämatochrom besitzt ein einziges Absorptionsband (s. unten)².

Die mikrochemischen Methoden zum Nachweis der Carotinoide in Pflanzen (s. S. 1255) sind natürlich auch auf Algen anwendbar. So erhielt van Wisse-LINGH (99) bei zahlreichen Algen durch Einlegen in Kalilauge nach Molisch (60) Krystallausscheidungen die er nach der Farhe Form dem Eintritt der Rläuung mit

Schwefelsäure und ihrer	•	,	
	Tabelle 1 (Kylin	[36]).	
Farbstoffe nach zunehmender Löslichkeit in Alkohol geordnet	Farbe des Absorptions- bandes bei capillar- analytischer Untersuchung	Veränderung des Bandes bei Behandlung mit 20 proz. Salzsäure	Empfindlichkeit gegen verdünnte Natroplauge

Phyllorhodin . rot Xanthophyll . gelb Myxorhodin a. ziegelrot Myxorhodin 3. ziegelrot ins Blaugrüne Phylloxanthin . schwefelgelb Fucoxanthin α gelbbraun

orangegelb

ziegelrot

orangebraun

Carotin

Kalorhodin . .

Peridinin . .

Fucoxanthin β ins Violettblaue gelb Bei spektrophotographischen Aufnahmen des Carotin- und Xanthophyllspektrums erscheint innerhalb der Endabsorption im äußeren Violett noch ein drittes Band deutlich

"Polycystin" aus Microcystis flos aquae (Zopp, W. [104]) und für das Carotin aus Rhodophyceen (Tswett [90]) angegeben.

² Spektroskopische Abweichungen wurden auch für ein schön krystallisierendes Carotinoid

	Carotin	Kalo- rhodin	Phyllo- rhodin	Xantho- phyll	Myxo- rhodin α	Myxo- rhodin 3	Phyllo- xanthin	Fuco- xanthin	Peri- dinin	Fuco- xanthin
Höhere Pflanzen Grüne Algen Rhodophyceae . Cyanophyceae . Phaeophyceae . Diatomeae Peridineae	+++++++++++++++++++++++++++++++++++++++	+	+++	++++	+		+ + + + + + +	- - - + +	= = = = = = = = = = = = = = = = = = = =	+++

phyll zuteilte. Gegenüber der Kalimethode bietet die Krystallausscheidung durch verdünnte Säuren (TAMMES [84]) oder Resorcin (TSWETT [90]) keine Vorteile. Desgleichen lassen sich durch Einlegen der Algen in Lösungen von Alkoholen, Äthylurethan und anderen capillaraktiven Stoffen geeigneter Konzentration von Krystallisationen gefolgte Entmischungen der Chloroplastenfarbstoffe herbeiführen (LIEBALDT [48]). Auch die aus Algen erhaltenen Carotinoidkrystalle geben am besten mit verdünnter Schwefelsäure (47-85 proz.) die Blaufärbung, desgleichen mit 50 proz. Salpetersäure (s. S.1256). Vielleicht böte auch die Reaktion der Carotinoide mit Bromwasser (vorübergehende Bläuung) oder Jodjodkali (Grünfärbung) Möglichkeiten zu ihrer Unterscheidung ebenso wie die schon von Wisselingн (99) angegebene Blaufärbung der Krystalle mit gesättigten Lösungen von Antimonchlorür und Zinkchlorid in 25 proz. Salzsäure, mit konzentrierter Selensäure und anderen Reagenzien. Nach EULER (15) geben Carotin und andere Carotinoide die zur A-Vitaminprüfung angewendete Reaktion mit Antimontrichlorid in Chloroform und die dabei entstehende Blaufärbung ist colorimetrisch meßbar.

a) Grünalgen-Carotinoide.

Willstätter und Page ([95] S. 253) haben in der Grünalge Ulva lactuca Carotin und Xanthophyll nachgewiesen und quantitativ bestimmt (s. Tabelle auf S. 1389).

Kylin (36) capillarisierte die nach der Verseifung des Chlorophylls in Äther hinübergeschüttelten Carotinoide von Enteromorpha intestinalis, Ulva lactuca, Prasiola spec, und Spirogyra spec, und fand in den Farbdiagrammen stets neben dem Carotinband die Bänder der drei Xanthophyllmodifikationen, die nach ihm

auch den höheren Pflanzen eigen sind: Phyllorhodin, Xanthophyll und Phylloxanthin. Phyllorhodin, dessen Band sich immer etwas später ausbildet als die

Bänder der anderen Carotinoide, scheint wie in den Blättern höherer Pflanzen an Menge stets zurückzutreten.

b) Rhodophyceen-Carotinoide.

In Übereinstimmung mit Sorby konnte auch Kylin (36) bei der Bangiacee

Porphyra laciniata kein Phylloxanthin (= "yellow xanthophyll" Sorbys [78]) nachweisen. Desgleichen vermißte er es bei der Capillaranalyse der von ihm untersuchten Rhodophyceen: Ceramium rubrum, Odonthalia dentata, Dilsea edulis, Furcellaria fastigiata, Polyides rotundus, Brongniartella byssoides, Polysiphonia

violacea und Nemalion multifidum, die in den Farbdiagrammen neben dem Carotinband und einem einheitlichen, mit 20 proz. Salzsäure sich nicht ins Grüne verfärbenden Xanthophyllband ein schwaches Phyllorhodinband erkennen lassen,

während die dritte Xanthophyllmodifikation der höheren Pflanzen, das Phylloxanthin, den Rotalgen abgeht.

c) Cyanophyceen-Carotinoide.

kommende "Phykoxanthin" der älteren Autoren, um wegen des Anklingens an das "Fucoxanthin" der Phaeophyceen eine Verwechslung mit diesem zu vermeiden. Beim Extrahieren von 100 g frischem ausgepreßten Material der Cyanophycee

Myxorhodin nennt Kylin (36) das in Cyanophyceen neben Carotin vor-

meiden.

Beim Extrahieren von 100 g frischem ausgepreßten Material der Cyanophycee Calothrix scopulorum mit 100 cm³ 96 proz. Alkohol und 200 cm³ 50 proz. Alkohol erhielt Kylin (36) nach 1 Tage nadel- oder drusenförmige Krystalle von Myxo-

rhodin, die nach dem Abfiltrieren einigemal aus warmem Alkohol umkrystallisiert wurden. Die alkoholische Lösung des Myxorhodins zeigt zwei Absorptionsbänder im Grünblau, zwischen die das erste schon ins Blau fallende Absorptionsband

des Carotins etwa zu liegen kommt. Läßt man alkoholische Extrakte aus Calothrix einige Tage in Porzellanschalen offen stehen, fallen neben typischen Carotinkrystallen (rhombische Tafeln mit metallischem Schimmer) Drusen kleiner Nadeln von roter Färbung aus, die sich leichter in Alkohol als in Äther auflösen, in Petroläther aber unlöslich sind. Sie dürften hauptsächlich aus Myxorhodin bestehen.

Im capillaranalytischen Farbdiagramm eines alkoholischen Extraktes aus Calothrix lagert sich das Myxorhodin als ein 1—2 mm breites, rotes bis ziegelrotes Band über das Chlorophyllband, von diesem durch einen etwa 1 mm breiten Zwischenraum getrennt, dem Platz des den Cyanophyceen abgehenden Xanthophylls. Das Myxorhodinband wird mit 20 proz. Salzsäure nur an seinem oberen

phylls. Das Myxorhodinband wird mit 20 proz. Salzsäure nur an seinem oberen Rand sofort grün gefärbt, der untere Rand gibt keinen Farbumschlag, sondern bleicht nur allmählich aus. Setzt man zur Vornahme der Capillaranalyse das Gefäß mit der Farbstofflösung in ein 10—15 cm hohes Becherglas, so kommt es sogar zu einer Teilung des Myxorhodinbandes in zwei getrennte Bänder, von denen das obere sich mit Salzsäure grün verfärbt. Den Farbstoff dieses Bandes nennt Kylin (36) die β-Modifikation, den anderen die α-Modifikation des Myxorhodins.

Bei einer Ausschüttelung eines alkoholischen reichlich mit Wasser versetzten

äther. Auch der Großteil des Myxorhodins a bleibt in der alkoholisch-wäßrigen Schicht zurück, aus der sich aber beide Modifikationen leicht mit Äther ausschütteln lassen.

Kalorhodin ist ein drittes von Kylin (36) in Calothrix aufgefundenes und so benanntes Carotinoid, das dem Phyllorhodin sehr ähnelt. Versetzt man einen starken alkoholischen Extrakt mit etwas Natroplause und schüttelt mit Äther

Calothrixauszuges mit Petroläther geht das Myxorhodin β nicht in den Petrol-

kalornoam ist ein drittes von Kylin (36) in Calothrix aufgefundenes und so benanntes Carotinoid, das dem Phyllorhodin sehr ähnelt. Versetzt man einen starken alkoholischen Extrakt mit etwas Natronlauge und schüttelt mit Äther aus, so färben ihn die einwandernden Carotinoide rot bis orangegelb. Die Capillaranalyse der ätherischen Lösung ergibt Vorhandensein von Carotin, Myxorhodin und zwischen den Bändern dieser beiden Farbstoffe, etwa 3—4 mm unterhalb des Myxorhodinbandes tritt das kräftig ziegelrote Band des Kalorhodins auf. Seiner Lage nach entspricht es dem Phyllorhodinband, wie dieses ändert es bei Behandlung mit 20 proz. Salzsäure nicht die Farbe, ist aber wie erwähnt ziegelrot zum Unterschied von dem rein roten Phyllorhodinband.

d) Phaeophyceen-Carotinoide.

Die braune Färbung der Phaeophyceen wird wie erwähnt nicht etwa durch ein braunes Chlorophyllderivat (Phäophyll) hervorgerufen, sondern entsteht infolge Verdeckung des Chlorophylls durch die hier im Übergewicht vorhandenen Carotinoide. Während bei vielen Landpflanzen das molekulare Verhältnis der

grünen zu den gelben Farbstoffen 3 bis 5:1 beträgt, ist es bei den Braunalgen

Verhältnis

Chlorophyll

Carotinoide

0,95

schwache

Verhältnis

der Carotinoide

c:x:f

1,08:1:1,75

etwa 1:1 und unter den Carotinoiden ist es das ihnen eigene Fucoxanthin, das überwiegt (s. Tabelle 3, die zum Vergleiche auch die Verhältnisse bei einer Grünalge wiedergibt).

Tabelle 3 (WILLSTÄTTER und PAGE [95]).

Carotin

0.089

Trocken-

substanz

%

28,5

Chlorophyll

 0.503^{1}

Gattung

Fucus

Farbstoffmengen (in g) in 1 kg frischer Algen

Xantho-

phyll

0,087

Fuco-

xanthin

f

0,169

Dictyota	-	0.640^{1}	0.057	0.063	0.250	0.77:1:3.6	1.20
Laminaria	,-	$0,185^{1}$	0,006	0,038	0,081	0.16:1:1.92	1,07
Ulva lactuca .	17,6	a:0,1648 b:0,1172	0,0243	0,0643	_	0,38:1	1,96
Das bekannte Ergrünen der Braunalgen beim raschen Abtöten durch Auf-							
kochen erklären Willstätter und Page (95) aus einer besonderen Art der							
Aufhellung, die die Algen beim Abbrühen durch Auflösung der Farbstoffe im							

Authellung, die die Algen beim Abbrühen durch Auflösung der Farbstoffe im öligen Inhalt der farbstofführenden Zellen erfahren. Frische und abgebrühte Braunalgen unterscheiden sich auch viel zu wenig in ihrem Absorptionsspektrum, als daß ein Übergang von einem braunen Chlorophyllderivat (ähnlich der braunen Phase des Chlorophylls) in grünes Chlorophyll beim Absterben angenommen

werden könnte. Fucoxanthin (Sorby [81]), C₄₀H₅₆O₆, das den Phaeophyceen eigentümliche Carotinoid, ist durch die Isolierung und Analyse von Willstätter und Page (95) das bestbekannte Chromolipoid der Algen (s. auch S. 1311).

Das aus Methylalkohol umkrystallisierte Fucoxanthin bildet bläulich glänzende, braunrote lange Prismen von monoklinem Habitus und enthält 3 Mol. Methylalkohol, die im Vakuumexsiccator vollständig abgegeben werden. Aus äthylalkoholischer oder acetoniger Lösung unter Luftausschluß (Kohlensäureatmosphäre) über Wasser krystallisiert das Fucoxanthin jedoch in großen, regelmäßigen sechsseitigen Tafeln von dunkelroter Farbe und

bläulichem Glanze; an der Luft ändern sie ihr Gewicht nicht, im Hochvakuum bei 105° C verlieren sie sofort ihre 2 Mol. Krystallwasser und gehen dann bei Berührung mit Methylalkohol sofort in die prismatische Krystallform der Verbindung mit Methylalkohol über. Aus wasserfreier ätherischer Lösung krystallisiert das Fucoxanthin durch tropfenweisen Zusatz niedrigsiedenden Petroläthers in derben Nadeln ohne Gehalt an Lösungsmitteln aus. Die letztgenannten Krystalle haben einen konstanten Schmelzpunkt: 159,5—160,5°.

in Äthylalkohol, steht also in seinem Löslichkeitsverhalten dem Xanthophyll viel näher als dem Carotin. Die Farbe der Lösungen bewegt sich zwischen Orangegelb (in Äther) und Rot (in Schwefelkohlenstoff), an Farbintensität übertrifft das Fucoxanthin gleich konzentrierte Carotin- und Xanthophyllösungen.

Fucoxanthin löst sich schwer in Äther, ziemlich leicht in Schwefelkohlenstoff, reichlich

Das Fucoxanthin ist stark linksdrehend. Sein Absorptionsspektrum ähnelt nach der Lage der beiden Bänder dem Xanthophyll, ist aber verschwommener.

0,005 g Fucoxanthin in 1 l Alkohol².

Schichtdicke in mm 20

492 . . . 476 . 498 . 492 Band I. . 467 . . 451 . 462.. 443 . Endabsorption)

Seine durch die Formel C₄₀H₅₆O₆ (Karrer [25]) ausgedrückte Zusammensetzung läßt die Beziehungen zum Carotin C₄₀H₅₆ und Xanthophyll C₄₀H₅₆O₂

¹ Menge an Chlorophyll a. Gesamtchlorophyll 5% von a mehr.

² Es bedeutet: — dunkel, — ziemlich dunkel, . . . mäßige Absorption, Absorption, . sehr wenig geschwächt.

einer Veränderung unter dem Einfluß der Säure enthält.

unter Bildung von Hydroxylen aufgespalten wird.

1390

mit noch 1 Atom Chlor.

und Wachs in der Atherschicht.

erkennen. Wie diese ist es, allerdings nur in seinen Lösungen, autoxydabel.

die besonders am Lichte leicht ausbleichen.

Schwefelsäure die tiefblaue Farbreaktion, doch reagiert es schon mit verdünnten

Säuren. Darauf beruht die blaugrüne Verfärbung von Braunalgen beim Einlegen in verdünnte Säuren (Molisch [61]). Die ätherische Lösung des Fucoxanthins wird beim Durchschütteln mit 30 proz. Salzsäure z. B. sofort entfärbt,

und die saure Schicht nimmt eine prachtvolle violettblaue Färbung an. Dabei entsteht als ein beständiges Farbsalz das Chlorhydrat des Fucoxanthins mit 4 Mol. HCl, das durch ätherische Salzsäure in blauen kupfrigglänzenden Flocken ausfällt und unscharf bei 215°C schmilzt. Das Chlorid löst sich leicht in Alkohol. Benzol und Chloroform mit indigoblauer Farbe. Beim Schütteln mit Äther und Bicarbonatlösung wird das Salz zerlegt unter Freiwerden eines gelben Produktes

Obwohl die Reaktion mit verdünnter HCl auf basische Eigenschaften des Fucoxanthins hinweist, wird es doch auch von methylalkoholischer Kalilauge gebunden und zugleich verändert zum Unterschied vom Xanthophyll, das gegen alkoholische Kalilauge beständig ist. Die ätherische Lösung des aus methylalkoholischer Kalilauge isolierten Pigments ist blasser gelb, weist zwei scharfe weit gegen Violett verschobene Bänder auf und scheidet schon mit ganz verdünnter Säure ein tiefblaues Salz ab; das veränderte Fucoxanthin ist also basischer geworden. Kylin (36) hingegen ist der Ansicht, daß unverändertes Fucoxanthin keine basischen Eigenschaften besitzt, sondern sie erst infolge

WILLSTÄTTER und PAGE (95) vermuten nach diesen Reaktionen Pyronringe im Fucoxanthin, die durch den Äthersauerstoff zur Bildung schön blauer Oxoniumsalze befähigt sind; die Zunahme des basischen Charakters durch methylalkoholische Kalilauge denken sie sich so entstanden, daß dabei ein Teil der Pyronkerne

Isolierung des Fucoxanthins. Die zur Untersuchung herangezogenen Braunalgen werden in Mengen von 10—20 kg grob gemahlen und sofort für $^1/_4$ bis höchstens $^1/_2$ Stunde in 40 proz. Aceton (2 l für je l kg Algen) unter häufigem Umrühren eingelegt. Auf großen Nutschen wird die dabei extrahierte schleimige Substanz abgesaugt, die anschließend noch vollständiger in einer hydraulischen Presse (300 Atm.) entfernt wird. Nun erst kann das Material zwischen Steinwalzen feiner gemahlen werden. Die zerkleinerten Algen werden in Portionen entsprechend 3 kg Ausgangsmaterial fünfmal mit 3 185 proz. Aceton extrahiert, wobei man durch Wiederverwendung des Auszuges der einen Algencharge zum Extrahieren der nächsten eine allzu große Verdünnung der Auszüge vermeidet. Die ersten Extrakte sind gelbbraun, fast chlorophyllfrei und werden nur auf Fucoxanthin verarbeitet. Aus den vereinigten zweiten bis fünften Extrakten von grüner Farbe fällt man in Portionen von etwa 41 durch Anrühren mit Talk und vorsichtigen Wasserzusatz — das Fucoxanthin muß größtenteils in Lösung bleiben — das Chlorophyll aus. Das Filtrat vom Rohchlorophylltalk und die ersten Extrakte enthalten das gesamte Fucoxanthin neben Xanthophyll, deren Trennung auf Grund ihrer etwas verschiedenen Verteilung zwischen stark wasserhaltigem Methylalkohol und Äther-Petroläther erfolgt. In 30 proz. Holzgeist löst sich leicht das Fucoxanthin, aber nur wenig Xanthophyll, das trotz seiner Unlöslichkeit im Petroläther in ein Gemisch von diesem und Äther überzugehen vermag. Dabei verbleibt auch sehr viel Fett

Die fuc
oxanthinhaltigen Filtrate werden in Portionen von je 4 l in 1 l eines Gemisches aus Petroläther vom Siedepunkt 30—50° und Äther im Verhältnis 4 : 1 Vol. eingetragen und mit 1,5 l Wasser versetzt. Die nach dem Durchschütteln erhaltenen tieforangegelben ätherischen Farbstofflösungen werden durch vorsichtiges Waschen (lästige Emulsionen!) vom Aceton befreit und im Vakuum bei gewöhnlicher Temperatur bis auf 500 cm³ Gesamtvolumen eingedampft, dann mit $^{1}/_{2}$ l Äther wieder verdün
nt und die Trennung der beiden gelben Pigmente durch etwa viermaliges vorsichtiges Ausschütteln mit je 1 l 70 proz. petroläthergesättigten Holzgeist und noch zweimaliges Ausziehen mit der halben Menge vorgenommen. In die methylalkoholische Schicht mitübergegangenes Xanthophyll wird durch

Wie die anderen Carotinoide gibt auch das Fucoxanthin mit konzentrierter

einmaliges Ausschütteln mit der gleichen Menge Petroläther-Äther (Mischungsverhältnis 5:1) entfernt und das dabei von der Waschflüssigkeit mitgenommene Fucoxanthin wird nach dem Einengen derselben und Ätherzusatz aufs neue zweimal mit 70 proz. Holzgeist ausgezogen. Aus allen methylalkoholischen Lösungen wird portionenweise das Fucoxanthin durch vorsichtiges Entmischen in Äther übergeführt und die filtrierte Lösung bei niedriger Temperatur auf etwa 200 cm³ (fast Sirupdicke) eingeengt. Auf Zusatz von niedrigsiedendem Petroläther (höchstens 1 l) fällt das Fucoxanthin schon in ziemlich reinen ziegelroten Flocken aus, die aus Methylalkohol umkrystallisiert werden. Alle Extrakte und Lösungen sind möglichst rasch und tunlichst unter Luftabschluß aufzuarbeiten und nicht unnötig dem Licht auszusetzen.

Die quantitative Bestimmung der Phaeophyceenfarbstoffe lehnt sich an die allgemeine Methode zur quantitativen Analyse der vier Chloroplastenpigmente (s. oben 1276) an, die Besonderheit liegt in der Trennung der drei den Phaeophyceen eigenen Carotinoide.

Ausführung der Analyse. Die zwischen Filtrierpapier abgedrückten frischen Algen werden mit der Syenitwalzenmühle¹ fein gemahlen. Die für die Extraktion bestimmten 40 g des Materials werden mit etwa 200 g Sand (bei zähen Algen mehr) unter Zusatz von $50~\mathrm{cm}^3$ 40 proz. und weiteren 50 cm³ 30 proz. Aceton zerrieben, dann auf der Nutsche nach neuerlicher Vorextraktion mit 30 proz. Aceton, zwecks Gewinnung des gesamten Farbstoffes mit wasserfreiem Aceton ausgezogen. Der Farbstoff wird durch Vermischen mit 300 cc Äther und destilliertem Wasser in ätherische Lösung gebracht, aus der durch vorsichtiges Waschen das Aceton entfernt wird. Nach Zusatz niedrigsiedenden Petroläthers (30-500) schüttelt man zur Abtrennung des Fucoxanthins den Äther-Petroläther viermal mit dem gleichen Volumen petroläthergesättigten 70 proz. Methylalkohols aus, wobei das Volumen der oberen Schicht durch Zusatz von Äther nach jedem Ausschütteln konstant gehalten werden muß. Das in den wäßrigen Methylalkohol mitübergegangene Xanthophyll wird aus den vereinigten Extrakten in das gleiche Volumen eines im Volumenverhältnis 5: 1 hergestellten Petroläther-Athergemisches hinübergeschüttelt und das dabei wieder in den Äther geratene Fucoxanthin nach dem Einengen des Extraktes im Vakuum auf 250 cc und Vermischung desselben mit ebensoviel Äther durch zweimaliges Extrahieren mit je $^1/_2$ l petroläthergesättigtem 70 proz. Methylalkohol zurückgewonnen. Aus den vereinigten holzgeistigen Auszügen wird das Fucoxanthin in 250 cm³ Äther übergeführt, durch Waschen vom Methylalkohol befreit und mit einer ätherischen Fucoxanthinlösung bekannten Gehaltes im Colorimeter verglichen. An Stelle der höchstens 10 Tage im Dunkeln haltbaren Fucoxanthinlösung kann eine Bichromatlösung zum Vergleiche dienen, die 2 g in 1 l Wasser enthält. 85 mm derselben sind äquivalent 50 mm einer Fucoxanthinschicht, die 5 · 10-5 Mol. in 1 l

Von den vereinigten äther-petrolätherischen Lösungen dient eine Hälfte zur Chlorophyllbestimmung, wobei man sich auf die Ermittlung der Komponente a beschränken kann; die Menge Gesamtchlorophyll ist dann etwa um 5 % höher. Die andere Hälfte dient der üblichen Fraktionierung des Carotins und Xanthophylls.

Fucoxanthinmodifikationen. Auf Grund capillaranalytischer Befunde nimmt Kylin (36) die Existenz von zwei nebeneinander in den Phaeophyceenplastiden vorkommende Fucoxanthinmodifikationen an, die er mit α und β bezeichnet.

Krystallisiertes Fucoxanthin erhielt Kylin (36) in einfacher Weise beim Auslaugen mit verdünntem Alkohol. Frisches, zerschnittenes Material wird mit so viel Kubikzentimeter 96 proz. Alkohol versetzt als sein Gewicht in Gramm beträgt, und dann noch bis zur völligen Bedeckung mit 50 proz. Alkohol überschichtet. Nach 2 Tagen wird der Extrakt abfiltriert und in einem offenen Becherglas mehrere Tage ruhig stehengelassen, dann fällt das Fucoxanthin in sechsseitigen Tafeln aus. Die alkoholische Lösung solcher Fucoxanthinkrystalle liefert bei der Capillaranalyse nur das normale gelbbraune Fucoxanthinband der x-Modifikation.

Das Fucoxanthin β , das nur in geringer Menge vorhanden zu sein scheint, weist Kylin (36) in folgender Weise nach. Ein alkoholischer Auszug aus Braunalgen wird nach Zusatz beträchtlicher Mengen Wasser mit Petroläther ausgeschüttelt, in den zum Großteil Fucoxanthin α übergeht, während die β -Modifikation in kolloidaler Form in der wäßrigen Alkoholschicht zurückbleibt. Aus dieser kann sie mit Äther ausgeschüttelt werden. Die

¹ So bei Fucus virsoides. Die besonders z\u00e4he und schleimige Laminaria wird zweckm\u00e4\u00e4hgig nach Vorextraktion des Schleimes mit 30 proz. Aceton in der Fleischhackmaschine gemahlen und mit Sand verrieben.

mit etwas Alkohol versetzte ätherische Lösung liefert bei der Capillaranalyse die Bänder beider Fucoxanthinmodifikationen, die im Falle der Anwesenheit von Chlorofucin durch das grüne Band dieses Farbstoffes getrennt werden. Mit verdünnter Salzsäure färbt sich das Band des Fucoxanthins α blaugrün, das des Fucoxanthins β violett bis blauviolett, und dieses ist auch empfindlicher gegen Salzsäure,

indem es sich rascher verfärbt als das Band der α-Modifikation und schließlich völlige Entfärbung eintritt. Das Fucoxanthin der Phaeophyceen verhält sich ähnlich wie das Phylloxanthin grüner Pflanzen. Durch Säureeinwirkung verändertes Fucoxanthin gibt wie dieses beim Capillarisieren ein blaugrünes bis blaues Band. Doch ist das Fucoxanthin viel empfindlicher als das Phylloxanthin. Schon ein Zusatz von Salzsäure zu 0,1 % reicht aus, um eine Fucoxanthinlösung in einigen Stunden grün zu färben, während eine Phylloxanthinlösung

liefert dabei einen blaugrünen, stark basischen Anteil, der mit Säuren blaue Verbindungen gibt und durch Alkali gelb wird, und einen ziegelroten Anteil, der von Haus aus nicht basische Eigenschaften aufweist, sondern sie erst nach Einwirkung von verdünnter Salzsäure erhält.

nach dem Auswaschen mit Wasser und Versetzen mit etwas Alkohol gibt die ätherische Lösung ein Farbdiagramm, in welchem von unten nach oben die Bänder der veränderten Fucoxanthine in folgender Weise aufeinanderfolgen: blaugrün, ziegelrot, blauviolett, gelb. Durch Natronlauge verändertes Fucoxanthin geht bei weitem nicht so leicht in Petroläther über wie unverändertes, insbesondere läßt sich nicht der ziegelrote Anteil der α -Modifikation aus der alkoholisch-wäßrigen Schicht in den Petroläther hinüberschütteln, kann aber, wie erwähnt, daraus durch Äther aufgenommen werden. Das in den Petroläther gegangene veränderte Fucoxanthin kann daraus durch Schütteln mit einer schwach angesäuerten wäßrigen Lösung von Alkohol oder mit einer wäßrigen Lösung von primärem Natrium-

Zum Unterschied von Phylloxanthin wird Fucoxanthin auch von Alkalien verändert, besonders rasch beim Kochen alkoholischer Fucoxanthinlösungen mit verdünnter Natronlauge. Unter der Einwirkung der Natronlauge scheint nach Kylin (36) jede der beiden Fucoxanthinmodifikationen in zwei neue gefärbte Körper sich zu spalten. Die α -Modifikation Die β -Modifikation des Fucoxanthins geht bei Behandlung mit Natronlauge in ein blauviolettes und ein gelbes Produkt über. Wird nämlich die nach dem Ausschütteln mit Petroläther verbliebene wäßrigalkoholische Schicht mit etwas Natronlauge versetzt und dann mit Äther geschüttelt, so gehen in diesen die veränderten Fucoxanthinmodifikationen: denn

sich unter diesen Verhältnissen auch nach 1 Tage kaum grün färben würde.

phosphat vollständig entfernt werden, während Carotin und Xanthophyll im Petroläther zurückbleiben. -Erst nach Abtrennung des Fucoxanthins kann durch Capillarisierung des in Äther übergeführten Carotins und Xanthophylls gezeigt werden, daß auch die Braunalgen zwei Xanthophyllmodifikationen führen, die sich wie das Xanthophyll und Phylloxanthin der höheren Pflanzen 20 proz. Salzsäure gegenüber unterschiedlich verhalten; der obere Rand

des Xanthophyllbandes ist reiner gelb als der untere und wird von Salzsäure unmittelbar grün gefärbt, während der untere Rand keinen Farbenumschlag gibt.

e) Diatomeen-Carotinoide.

Kohl (28) erklärte das Zustandekommen der braunen Diatomeenfarbe aus der Vorherrschaft des Carotins und Xanthophylls über das Chlorophyll; das "Diatomin" der älteren Autoren sei nichts anderes als Carotin. Auch die Diatomeen werden wie die Braunalgen beim Absterben grün.

Nach Kylin (36) führen die Diatomeen wie die Braunalgen Carotin, Xanthophyll und Fucoxanthin. Auch hier ist das Xanthophyll in zwei Modifikationen vorhanden, die eine wird von 20 proz. Salzsäure grün gefärbt, die andere gibt diese Farbreaktion nicht. In ähnlicher Weise wie die Phaeophyceen enthalten die Diatomeen auch zwei verschiedene Fucoxanthinmodifikationen (früher "Diatomin" genannt).

f) Peridineen-Carotinoide u. a.

Schütt (79) nannte den Gesamtfarbstoff der Peridineen "Pyrrophyll", der nach ihm aus dem wasserlöslichen braunroten Phykopyrrin, dem portweinroten, in Alkohol leicht löslichen Peridinin und dem Chlorophyll bestehen soll.

Kylin (36) erblickt in dem *Peridinin* den den Peridineen eigentümlichen Farbstoff, der die braune Färbung dieser Algen hervorruft, ähnlich wie das Fucoxanthin der Phaeophyceen und Diatomeen. Wie diese werden auch die Peridineen beim Abtöten grün. Das Absorptionsspektrum des Peridinins mit seinen zwei im Blau gelegenen Absorptionsbändern ähnelt gleichfalls dem des Fucoxanthins. Vom Fucoxanthin unterscheidet sich das Peridinin hauptsächlich darin, daß es mit 20 proz. Salzsäure keine Blaufärbung gibt, sondern sich nur langsam entfärbt. Peridininlösungen sind je nach der Konzentration orangegelb bis braunrot (portweinrot) gefärbt. Krystallform unbekannt.

Die leichte Löslichkeit des Peridinins in Alkohol dient seiner Isolierung. Kylin (36) erhielt bei wiederholter Extraktion eines vom Wasser abfiltrierten Peridiniumbreies mit Alkohol zunächst gelb- bis rotbraune Auszüge, erst später ging auch das Chlorophyll in Lösung. Die Capillaranalyse ergibt über dem Carotin- und Chlorophyllband das gelbe mit 20 proz. Salzsäure sofort grün sich färbende Phylloxanthinband und unmittelbar darüber das orangebraune Band des Peridinins. Zufolge der Alkaliempfindlichkeit des Peridinins ist eine Abtrennung des Chlorophylls aus den alkoholischen Extrakten durch die übliche Verseifung nicht anwendbar. Kylin (36) entfernte es zum größten Teil durch wiederholtes Ausschütteln mit Petroläther, nach Zusatz entsprechender Wassermengen trieb er dann auch die Carotinoide in den Petroläther über und entzog der petrolätherischen Lösung das Peridinin durch Ausschütteln mit Alkohol.

Bei den Chrysomonaden, Flagellaten mit vorherrschend braunen Chromatophoren, liegen die Verhältnisse bezüglich der gelben Farbstoffe wohl ähnlich wie bei den Diatomeen und Phaeophyceen. Für nähere Untersuchungen würde sich die leicht beschaffbare Chromulina Rosanoffii eignen, die auf ruhigen Wasseroberflächen in Gewächshäusern den bekannten Goldglanz hervorruft. Klebs nannte den Farbstoff dieser Chrysomonade "Chrysochrom", nach den zu revidie renden Angaben GAIDUKOVS (17) enthält sie das goldbraune, wasserlösliche Phykochrysin und das alkohollösliche Chrysochlorophyll und Chrysoxanthophyll. Auch sie wird beim Abtöten grün.

Die gelbgrüne Färbung der Heterokonten und ihrer Verwandten unter den Flagellaten, der Heterochloridalen, und die maigrüne Färbung der Chloromonadinen dürfte gleichfalls auf einem höheren Carotinoidgehalt beruhen. Wahrscheinlich ist damit der Färbungsumschlag nach Blaugrün zu erklären, den diese Algen auf Säurezusatz erfahren.

g) Hämatochrom

heißt seit Cohn (7) ein roter Farbstoff, der in manchen Eugleninen, wie Euglena sanguinea und E. rubida, in einigen Volvocineen, den Chlamydomonadaceen Haematococcus pluvialis, Sphaerella nivalis, der Alge des Blutschnees, in Polytoma, in einzelnen Protococcalen (Phyllobium dimorphum), Palmelleen, Trentepohliaceen (Trentepohlia oder Chroolepus-Arten, darunter die bekannte rotbraune nach Veilchen riechende Felsenalge Tr. Jolithus, Phycopeltisund Mycoidea-Arten besonders auf Blättern tropischer Pflanzen), endlich in den Dauersporen von Bulbochaete, Sphaeroplea, Oedogonium u. a. Die goldgelbe bis rote Färbung all der genannten Algen wird durch diesen Farbstoff hervorgerufen, der sich nie in den Chromatophoren selbst befindet, sondern in Fetttropfen gelöst die Zwischenräume zwischen den Chloroplasten so erfüllen kann, daß diese ganz verdeckt werden.

COHN (7) kennzeichnete das Hämatochrom als ein in Alkohol und Äther lösliches Öl von scharlachroter Farbe, Zopf (103) erklärte es als einen Sammelbegriff und unterschied zwei Modifikationen:

a) "Rotes Carotin" aus Hämatococcus wäre nach Kylin (36) als das eigentliche Hämatochrom zu bezeichnen. Es gibt zum Unterschied von b) mit Alkali Alkaliverbindungen und weist im Absorptionsspektrum nur ein Band auf.

b) "Gelbes Carotin" aus Trentepohlia dürfte nach Krystallform, Löslichkeitsverhältnissen, chemischen und spektroskopischen Reaktionen dem Möhrencarotin nahestehen. Es zeigt im Absorptionsspektrum zwei Bänder.

verbindung bildet. Nach Zusatz von Wasser wird mit Petroläther ausgeschüttelt, in den das "gelbe Carotin" geht. Die ausgeschiedene Hämatochrom-Alkali-Verbindung wird nach Reinigung durch verdünnte Schwefelsäure zerlegt und der dadurch frei gewordene Farbstoff von Äther aufgenommen. Wisselingh ([99] S. 423) erhielt in den ziegelroten Aplanosporen von Haematococcus pluvialis mit der Kalimethode von Molisch (60) rotviolette Krystallaggregate. Bei ihrer Behandlung mit Aceton und absolutem Alkohol ging das orangegelbe Carotinoid in

Hämatochrom aus Haematococcus pluvialis. Zur Trennung der beiden in dieser Algevorkommenden Carotinoide verseifte Zopf (103) den rohen alkoholischen Extrakt aus der Alge mit Natronlauge, wobei das Hämatochrom ("rotes Carotin") eine wasserunlösliche Natrium-

Lösung, während sich das andere in violetten Plättchen ausschied. Daneben beobachtete WISSELINGH noch ein drittes Carotinoid, das kleine rote Plättchen bildet. Mevius (58) extrahierte das gleiche mit feinem Seesand vermahlene Material nach

Willstätter (96) mit Aceton, führte die Farbstoffe in Petroläther über, aus dem er mittels Methylalkohol das Xanthophyll und nach Verseifung das Chlorophyllin mit Wasser entfernte. Der im Petroläther mit gelber Farbe gelöste Farbstoff erwies sich als Carotin, der nach dem Abfiltrieren der Carotinlösung erhaltene unlösliche Rückstand von roter Farbe wurde in einer größeren Menge Petroläther wieder aufgenommen und erwies sich bei der spektroskopischen Untersuchung als Hämatochrom mit einem einzigen Band an der Grenze

von Blau und Grün und dem Maximum bei der Linie F. In Schwefelkohlenstoff löst sich das Hämatochrom mit burgunderroter Farbe, und die Lösung zeigt das Band sehr stark nach links verschoben. Hämatochrom aus Euglena sanguinea. Der rote Farbstoff dieser Alge, der von Kruken-

BERG (30) ,,Rhodophan" genannt wurde, dürfte mit dem Hämatochrom aus Haematococcus nahe verwandt, wenn nicht identisch sein. Das Pigment wurde aus dem verseiften alkoho-

lischen Extrakt durch Essigäther abgetrennt und löste sich in Schwefelkohlenstoff mit schön purpurroter Farbe. Kutscher (31) erhielt den Farbstoff in Krystallen beim Einengen des heißen alkoholischen Auszuges und gab ihren Schmelzpunkt mit 103—105°C an. Kylin (36) extrahierte die Farbstoffe aus Euglena sanguinea, die er durch Dekantieren und Filtration vom Wasser befreite, bei Zimmertemperatur mehrmals mit Alkohol, zuletzt mit einer Mischung von Alkohol und Äther, und erhielt beim Capillarisieren der ver-

schiedenen Extrakte im Farbdiagramm der alkoholstärkeren Extrakte von unten nach

oben folgende Bänder: 1. Rotes Band zunächst dem Carotinband: α-Hämatochrom, rotes Band unmittelbar unter dem Chlorophyllband: β-Hämatochrom,

3. ziegelrotes Band oberhalb des Chlorophyllbandes: γ-Hämatochrom.

Die Modifikationen teilen sich in folgender Weise auf die Extrakte auf:

Vorhandene Hämato-Farbe der Extrakte chrommodifikationen

Alkohol-Ätherextrakt . . .

orangegelb bis orangerot β, γ' α, β, γ α, β , wenig γ

Quantitativ scheint α vorzuherrschen, γ zurückzutreten.

säure, die jedoch abzentrifugiertes Polytomamaterial nicht gibt.

Alkoholschwächere Extrakte

Alkoholstärkere Extrakte. .

Die alkoholische Lösung des Hämatochroms (α , β und Spuren von γ) weist im Absorptionsspektrum ein einziges beiderseits der Linie F gelegenes Absorptionsband auf: in verdünnter Lösung zwischen λ 480—500 $\mu\mu$, in etwas stärkerer Lösung zwischen λ 460—510 $\mu\mu$. Alkaliverbindung des Hämatochroms. Behandelt man eine alkoholische Hämatochrom-

braunrot

lösung in der Siedehitze mit Natronlauge, entsteht eine Alkaliverbindung des H., die in Alkohol schwer, in Ather sehr schwer löslich, in Petroläther und Wasser unlöslich ist und daher einen Niederschlag bildet. Der rote Niederschlag löst sich aber leicht in mit Essigoder Salzsäure schwach angesäuertem Alkohol mit roter violettstichiger Farbe. Das bei der Capillaranalyse dieser Lösung erhaltene Farbdiagramm weist zum Unterschied vom unveränderten Hämatochrom nur ein rotes, auf dem Platz des Xanthophyllbandes liegendes

Band auf. Der orangegelbe Farbstoff aus Polytoma uvella. Dichte Ansammlungen dieser scheinbar farblosen Volvocalen haben eine gelbliche bis orangegelbe Farbe, die auch stigmenlosen Stämmen eigen ist. Dieser nicht an Chromatophoren gebundene Farbstoff wurde von Prings-HEIM und Mainx (75) aus einem durch Abzentrifugieren erhaltenen Bodensatz des Organismus mit Alkohol extrahiert. Nach Zusatz von etwas Wasser läßt sich der gelöste Farbstoff durch wiederholtes Ausschütteln mit Petroläther in ein petrolätherlösliches und alkohollösliches Carotinoid zerlegen. Für die Carotinoidnatur spricht das Auskrystallisieren auf Zusatz konzentrierter Kalilauge nach Molisch (57) und die Blaufärbung mit SchwefelDer goldgelbe Farbstoff aus Trentepohlia wurde 1881 von Rostafinski "Chlororufin" benannt, Karsten (26) gibt für das rotbraune Öl der Chroolepideen an, daß es in Wasser und Alkohol unlöslich sei, sich schwer in absolutem Alkohol, besser in Äther und Chloroform löse. Mit Jod schwärzt sich der Körper, Osmiumsäure ruft eine tiefbraunschwarze Färbung hervor. Mit Schwefelsäure tritt die bekannte Blaufärbung ein.

Physiologisches. Die angeführten, dem Hämatochrom unterstellten Pigmente sind zu wenig bekannt, als daß man sich ein sicheres Bild von ihrer Stellung zueinander machen könnte. Andererseits geben sie gemeinsame physiologische Züge zu erkennen. Rote Hämatococcuszellen, Euglenen und Trentepohlia erfahren bei günstigster Ernährung eine Einbuße an Hämatochrom, das sich bei Stoffwechselstörungen verschiedener Art, besonders bei Stickstoffmangel, gemeinsam mit seinem Träger, dem Fett, wiederbildet (Pringsheim [73]). Besonders Senn (80) erblickt in dem Pigment einen Reservestoff. Zu demselben Resultat gelangt auch Geitler (20). Für seine Rolle als Lichtschutz spricht die Wanderung der Hämatochromtröpfchen in das Zellinnere bei Beschattung, so daß z. B. eine Oberflächenhaut von Euglena sanguinea bei Beschattung grün aussieht.

h) Augenfleck.

In vielen Eugleninen und anderen auch farblosen Flagellaten, in den meisten Volvocalen und bei vielen Chlorophyceenschwärmern tritt oft in der Nähe der Geißelansatzstelle ein intensiv rotgefärbtes Gebilde auf, der Augenfleck oder Stigma, dessen morphologische (modifizierter Chromoplast?) und physiologische Bedeutung (lichtempfindliches Organ?) umstritten ist. Nach Mainx (55) besteht der Augenfleck bei den Eugleninen aus einer oberflächlich gelagerten schalenförmigen Ansammlung mehr weniger dicht gelagerter, rotgefärbter Fetttröpfchen, die in einer dichteren Partie des Protoplasmas gelagert zu sein scheinen.

GEITLER (20) hebt hervor, daß sich die Farbe des Augenfleckes durch den blaustichigen purpurnen Ton von dem orangeroten, gelbstichigen Hämatochrom, z. B. von Trentepohlia unterscheide. Zur Untersuchung des Stigmenfarbstoffes sind farblose Flagellaten geeignet. Pringhem und Mainx (75) prüften eine Speziesreinkultur von Astasia ocellata, die keine Chromatophoren, wohl aber einen deutlichen Augenfleck besitzt, auf ihren Farbstoffgehalt. Die schwach ockergelbe Farbe einer abzentrifugierten dichten Astasiakultur rührt offenbar allein von den Stigmen her. Der Bodensatz liefert mit Alkohol eine hellgelbe Lösung, deren Farbstoff sich durch Ausschütteln mit Petroläther nicht weiter zerlegen ließ. Der Augenfleck gibt mit Schwefelsäure die für Carotinoide übliche Blaufärbung.

C. Algen-Chromoproteide. Phykobiline.

Neben dem Chlorophyll und den Carotinoiden finden sich vornehmlich in den Rot- und Blaualgen, aber auch in vereinzelten Vertretern der Grünalgen und gewissen Gruppen der Flagellaten wasserlösliche Farbstoffe, Hydrochrome (Nadson [67]), die aber treffender unter Beziehung auf ihre Eiweißnatur als "Phykochromoproteide" (Kylin [39] zusammengefaßt werden. Sie sind zum Teil gut krystallisierbar und ihre wäßrigen Lösungen zeichnen sich durch eine kräftige Fluorescenz aus.

Außer im Bereich der Cyanophyceen, Florideen und der ihnen nahestehenden Bangiaceen, wo das Vorkommen von Chromoproteiden die Regel ist, sind auch aus anderen systematischen Gruppen der Algen Vertreter bekanntgeworden, in denen das Vorhandensein dieser Farbstoffe nachgewiesen wurde oder auf Grund der vom Chlorophyllgrün abweichenden Färbung und des Austrittes roter oder blauer Farbstoffe nach dem Tode der Zelle vermutet werden kann (GEITLER [19a]). Schon bei den Flagellaten begegnen uns solche Formen, besonders unter den Cryptomonaden braune bis rote Rhodomonasarten, Cyanomonas- und Chroomonasarten mit blaugrünen bis kornblumenblauen Chromatophoren, auch unter den Dinoflagellaten (Peridineen) gibt es, wenn auch selten, blaugrüne bis stahlblaue Formen, wie Gymnodinium aeruginosum, G. amphidinioides, Glenodiniumarten, Glaucocystis nostochinearum. In einer braungefärbten Protococcalen, Palmellococcus miniatus, fand Bo-RESCH (6) die blaugrüne Phykocyan- und die Phykocythrinmodifikation, wie sie zahlreichen Cyanophyceen eigen ist. Das für den Bodensee angegebene Vorkommen einer roten Gongrosira bei 10-15m Tiefe dürfte nach W. ZIMMERMANN auf einer Verwechslung mit Chantransia beruhen. Eine mit Phyllosiphon verwandte Alge, Ostreobium Quecketii, soll in größeren Wassertiefen eine florideenrote Farbe annehmen (NADSON [65]). Nach Kylin (38) ist es nicht erwiesen, daß der von Hansen (21) in Bryopsis disticha und in den Phaeophyceen Taonia atomaria und Dictyota dichotoma aufgefundene rote Farbstoff mit Phyko-

bung von Austernschalen hervorruft und in den Austernzüchtereien von Marennes in solchen Massen auftrat, daß sie das Wasser blau färbte; der Farbstoff ist noch nicht näher untersucht. Die roten Pigmente dieser Art nennt man seit Kützing (32) Phykoerythrine, die blauen Phykocyane und man ist geneigt, eine nahe chemische Verwandtschaft

all dieser Farbstoffe anzunehmen. Am weitesten ist bisher die Untersuchung bei den Chromoproteiden der Rotalgen gediehen, da sie sich unschwer in großen

erythrin identisch ist. "Marennin" wurde der blaue Farbstoff einer schon öfter (zuletzt Funk [16]) aufgefundenen blauen Diatomee, Navicula ostrearia, benannt, die die Grünfär-

Mengen gewinnen lassen. Phykoerythrin und Phykocyan kann in den genannten Algen in verschiedenem Mengenverhältnis gemischt oder jeder Farbstoff für sich allein auftreten. Damit hängt die Färbung solcher Algen zusammen. Hatte Molisch (59) die Zugehörigkeit dieser Farbstoffe zu den Eiweißstoffen erkannt, so weisen nach Kylin (39) ihre Lösungs- und Fällungseigenschaften

auf Globulincharakter hin. Phykoerythrin und ebenso Phykocyan sind in reinem Wasser unlöslich, fallen daher bei der Dialyse aus und lösen sich in Wasser auf Zusatz eines Neutralsalzes oder von etwas Alkali auf. In ihren Löslichkeitsverhältnissen ähneln sie den Glutelinen Osbornes (71) (Lemberg [45]). Auf Zusatz von

Ammonsulfat bis zur halben Sättigung oder von Magnesiumsulfat bis zur vollen

Sättigung werden sie vollständig gefällt, nicht aber von Natriumchlorid selbst bei voller Sättigung. Wie im Hämoglobin ist auch in den Phykochromoproteiden an das Globulin bestimmter Molekulargröße die Farbkomponente chemisch gebunden zu denken, denn zwischen dem Extinktionskoeffizienten einer Pigmentlösung und der Ge-

wichtsmenge des gelösten Farbstoffes herrscht Proportionalität (Lemberg [44]). KITASATO (28) nimmt im Phykocyan und Phykoerythrin die gleiche Eiweißkomponente an, doch deutet die leichtere Koagulierbarkeit des Phykocyans auf eine gewisse Verschiedenheit der Eiweißreste (Lemberg [45]). Über die chemische Natur der prosthetischen Gruppe sind, dank der For-

schungen Lembergs (44, 45), doch schon bestimmtere Vorstellungen möglich. Entgegen früheren Angaben erwies sich die Digestion der Pigmentlösungen mit Pepsinsalzsäure (Kylin [39], Kitasato [28]) als ungeeignet zur Isolierung der Farbstoffkomponente. Es entsteht nämlich dabei ein Gemisch peptonartiger

farbiger Eiweißbruchstücke verschiedener Größe, da die Farbstoffkomponente an das Eiweiß viel fester als im Hämoglobin gebunden ist. Lemberg (45) macht

die Farbstoffkomponente durch kurze Behandlung mit heißer konzentrierter Salzsäure unter Sauerstoffausschluß frei und nimmt sie aus der verdünnten Lösung mit Chloroform auf. Die Abhaltung des Luftsauerstoffes ist wegen der leichten Oxydierbarkeit der Farbstoffkomponenten in der Wärme erforderlich.

Lemberg (47) nennt diese durch Spaltung der Chromoproteide erhaltenen amphoteren Farbstoffe von relativ stark saurem Charakter wegen ihrer großen Ähnlichkeit mit den Gallenfarbstoffen "Phykobiline". Das Phykocyanobilin, die

Farbstoffkomponente des Phykocyans (s. unten), konnte Lemberg (45) in tiefblauen prismatischen und tafeligen Gebilden gewinnen, deren Krystallnatur allerdings noch nicht feststeht. Mit Vorbehalt gibt er ihm die Formel C₃₄H₄₄O₈N₄, auf Grund der Methoxylbestimmung seines Methylesters scheint es zwei Carbo-

xylgruppen zu enthalten. Der Farbstoff macht nur etwa 2% des Chromoproteids aus. Das Phykocyanobilin ähnelt in seinem Spektrum weitgehend dem Bilicyanin, das aus dem Bilirubin durch Oxydation mit Salpetersäure (GMELIN-Reaktion) entsteht, und zeigt auch nahe Beziehungen zu dem aus Mesobilirubin hervorgehenden Mesobiliviolin. Das aus dem Phykoerythrin als Methyl-

ester isolierbare Phykoerythrobilin zeigt hinwieder große spektrale Übereinstimmung mit dem Urobilin (Maximum bei $\lambda 489-486 \mu\mu$). Das Phykocyanobilin gibt mit Salpetersäure eine Farbreaktion, die als letzter Teil der GMELINreaktion angesehen werden kann. Es stellt eine höhere Oxydationsstufe des Phykoerythro-

bilins dar, denn dieses kann durch Luftsauerstoff in saurer Lösung, rascher noch durch kurzes Erwärmen mit Ferrichloridsalzsäure, in die Farbstoffkomponente des Phykocyans umgewandelt werden. Schon Kylin (39) und Kitasato (28) hatten bei der Salzsäurespaltung des Phykoerythrins an der Luft ein blaues

Pigment erhalten.

Wie das durch Mg-Abspaltung aus dem Chlorophyll entstandene Phäophytin geben auch die Phykobiline und ihre Ester in organischen Lösungsmitteln lösliche innere Komplexsalze mit Zink und Kupfer. Den Zinkverbindungen sind sehr charakteristische Spektra, schöne Farben und eine lebhafte Fluorescenz eigen. Diese an das Verhalten des Urobilins erinnernde und auf Pyrrolderivate überhaupt

deutende Reaktion gibt auch das Flügelschuppenpigment der Vanessen, das sich nach M. v. LINDEN (49) über die Chromoproteide der Raupe vom pflanzlichen Chlorophyll herleitet. So stammen möglicherweise auch die Phykobiline vom

Chlorophyll ab. Ihre leichte Oxydierbarkeit durch Luftsauerstoff und ihre Unbeständigkeit in alkalischer Lösung sprechen gleichfalls für das Vorhandensein von Pyrrolkernen, deren Nachweis LEMBERG (45) nach der reduktiven Spaltung

des Cyanobilins auch geglückt ist. Für eine chemische Beziehung der Phykochromoproteide zum Chlorophyll scheint auch das gleichartige physiologische Verhalten dieser Farbstoffe in Cyanophyceen zu sprechen, die Gemeinsamkeit ihres Abbaues bei Mangel an Stickstoff oder Eisen und ihre Wiederbildung bei erneuter Zufuhr dieser Nährstoffe (Boresch [2]). Auch ihre Bildung aus Zellhäminen scheint Lemberg (45) diskutabel zu sein.

Den Phykochromoproteiden scheint die Metallkomponente, wie sie z. B. dem Hämoglobin als Atmungspigment eigen ist, zu fehlen. Ihre physiologische Bedeutung liegt denn auch nach anderer Richtung und dürfte in ihrem das Chlorophyll ergänzenden Lichtabsorptionsvermögen für Zwecke der Photosynthese zu erblicken sein.

Lemberg (44) verweist ferner auf die nahe chemische Verwandtschaft dieser Algenpigmente mit dem von Zeyneck (101) beschriebenen blauen Chromoproteid aus den zur Brunstzeit blaugefärbten Flossen von Crenilabrus pavo. Auch hier handelt es sich um einen durch Pepsin spaltbaren Eiweißstoff, der von H₂O₂ nicht verändert wird, in der Asche kein Eisen, wohl aber Calcium enthält; ein geringer Säurezusatz bewirkt einen scharfen Farbenumschlag, Erwärmen mit starker Säure führt zu blauen und schließlich fast schwarzen alkohollöslichen Pigmenten (keine Melanine!) wie sie auch das Phykobilin liefert. Auch andere tierische Farbstoffe, besonders die von Schultz (78) aus den Gehäusen mancher Seeschnecken gewonnenen, vielleicht auch manche Bakterienpigmente dürften

a) Qualitativer Nachweis von Phykochromoproteiden.

Das Vorhandensein dieser Farbstoffe wird leicht durch ihre Wasserlöslichkeit, die lebhafte Fluorescenz ihrer Lösungen und ihre Fällbarkeit durch Ammonsulfat angezeigt. Eine mehr oder weniger violette Farbe und braune Fluorescenz des wäßrigen Algenauszuges kann schon auf das gleichzeitige Vorhandensein von Phykoerythrin und Phykocyan

hindeuten, noch besser eignet sich für eine solche Feststellung die Capillaranalyse. Taucht man einen Filtrierpapierstreifen (Schleicher & Schüll Nr. 589 nach Lemberg [44]) in das aus Ceramium oder Porphyra gewonnene Pigmentgemisch, so wandert das Phykoerythrin dem blauvioletten Phykocyan als roter Saum voran. Gerade umgekehrt verhält sich das Phykoerythrin und das blaugrüne Phykocyan der Cyanophyceen (Boresch [4]): der blaue

Farbstoff wandert hier dem roten voran; dieser wird also stärker adsorbiert als der blaue, und ein Gemisch der beiden Pigmente wird aus diesem Grunde durch wiederholtes Filtrieren immer phykocyanreicher.

mit den Phykochromoproteiden verwandt sein.

Phykocyan ist am Lichte und im Dunkeln, mit und ohne Toluolzusatz, weniger haltbar als Phykoerythrin, so daß Gemische beider Farbstoffe bei längerem Stehen rot werden. Beobachtungen sprechen dafür, daß beim langsamen Erwärmen das Phykocyan bei niedrigeren Temperaturen ausflockt als das Phykoerythrin, so daß auch auf diese Weise auf den zusammengesetzten Charakter eines Farbstoffextraktes geschlossen werden kann. Auch die spektrographische Aufnahme des Absorptions- und Fluorescenzspektrums lebender Algen gibt über die vorhandenen Farbstoffe Auskunft (Dhéré [12]).

Eine beiläufige Orientierung über das Mengenverhältnis des Phykoerythrins und Phykocyans in Algen kann man schon durch die spektrophotometrische Aufnahme der Absorptionskurve des wäßrigen Algenauszuges erlangen. So konnte Boresch (4) das Vorhandensein dieser beiden Pigmente in wechselndem Mengenverhältnis für viele Cyanophyceen nachweisen.

Für die quantitative spektrophotometrische Analyse ist die, wenn auch nur einmalige Reindarstellung der Pigmente und die Bestimmung ihrer Extinktionskoeffizienten für bestimmte Wellenlängen erforderlich.

b) Gewinnung der Chromoproteide (KYLIN[39], KITASATO[28], LEMBERG[44]).

Nicht alle Rhodophyceen sind in gleicher Weise zur Extraktion der Chromoproteide geeignet. Besonders günstig sind die zarteren Formen, wie Nitophyllum, Ceramium, während derbwandige Formen selbst im zerriebenen Zustand die Farbstoffe nur in geringen Mengen abgeben (Phyllophora nervosa). Als Ausgangsmaterial diente KITASATO (28) und später Lemberg (44) auch die Bangiacee Porphyra tenera in getrocknetem Zustand, in dem sie unter dem Namen "Nori" als Nahrungsmittel in Japan gehandelt wird¹.

Die meerwasserfeuchten Algen (z. B. das besonders oft untersuchte Ceramium rubrum mit etwa 15 % Trockensubstanz und andere Formen mit zartem Thallus) werden oberflächlich ausgelesen und in Mengen bis zu 30 kg ohne jede vorhergehende Abspülung in Töpfe getan, wo sie mit der $1^1/_2$ —2fachen Menge destillierten Wassers gerade bedeckt werden und am zweiten Tag einen Toluolzusatz erhalten. Nach 4 Wochen werden die Algen zum Großteil herausgezogen und mit der Hand abgepreßt, die Pigmentlösung durch dünnes Nesseltuch koliert. Der dabei zurückgehaltene Algenschlamm wird mit den oberflächlich abgepreßten Algen in einem derben Nesseltuch mit einer Handschraubenpresse vorsichtig ausgepreßt. Der Preßrückstand, mit der Hälfte des anfänglich genommenen Wassers aufgeschlämmt und mit Toluol versetzt, liefert nach weiteren 14 Tagen eine zweite geringere Pigmentausbeute. Die Pigmentlösung wird von dem beim Stehen über Nacht gebildeten Bodensatz abgehebert und zentrifugiert. Die abzentrifugierte Lösung versetzt man reichlich mit Toluol und fällt darin den Farbstoff durch völlig säurefreies Ammonsulfat, das unter häufigem Umrühren nach und nach bis zu 40 % der Sättigung zugesetzt wird. Mit dem Zusatz hält man je 1 Stunde nach dem ersten und zweiten Drittel inne, um einen gröberen, leichter abzentrifugierbaren Niederschlag zu erhalten. Durch das zugesetzte Toluol wird der ausgeschiedene Farbstoff an der Oberfläche gehalten, die darunter befindliche farblose Flüssigkeit wird durch Abhebern entfernt. Aus dem Rest wird das Rohpigment durch Zentrifugieren oder längeres Stehen zu Boden gebracht und die darüber stehende Flüssigkeit abgehebert.

Aus dem feinblättrigen "Nori" gestaltet sich die Gewinnung des Pigmentes einfacher. Nach Nakano und Higashi² werden 10 g Nori mit 400 cm³ Wasser im Dunkeln bei Zimmertemperatur angesetzt, nach einigen Tagen mit 1 % Toluol versehen und 1 Monat extrahiert. Die Lösung wird durch Musselin koliert und nach 24 Stunden durch doppeltes Filtrierpapier langsam filtriert. Im Filtrat werden die Pigmente durch fraktionierten Zusatz von Ammoniumsulfat gefällt. — Nach Lemberg (44) werden 6 kg der lufttrockenen Alge mit 120 1 destilliertem Wasser in der oben erläuterten Art angesetzt. Da die nach längerem Stehen verschleimten Algen nur schwer zu entfernen sind, wird schon nach 8 Tagen die Farbstofflösung abgesaugt, indem ein mit einem grobmaschigen Kupferdrahtnetz überspannter und mit einem Bleiring beschwerter Trichter durch die Decke der zumeist obenauf schwimmenden Algen in die Lösung versenkt und diese zum Großteil durch einen am Trichterrohr befestigten Vakuumschlauch vermittels einer Wasserstrahlpumpe abgezogen wird. Der zurückgebliebene Algenschlamm wird auf dünnem, sehr grobmaschigen Nesseltuch einige Tage unter Toluolzusatz abkoliert, sodann in der Hälfte der zur ersten Extraktion verwendeten Wassermenge aufgeschlämmt. Der nach abermals 8 Tagen in der beschriebenen Art erhaltene zweite Auszug dient im wesentlichen nur zum Auswaschen der Algen. Die Pigmentlösung kann ohne vorheriges Zentrifugieren sofort in der beschriebenen Weise mit Ammonsulfat gefällt werden.

Beziehbar von der Firma G. Ono in Kobe, Japan.

² Zit. bei KITASATO (28).

Wieder andere Rotalgen, wie Phyllophora nervosa, geben wegen ihrer starken Zellwände selbst nach I Monat nur geringe Farbstoffmengen an das Wasser ab.

c) Isolierung und Reindarstellung der Rotalgen-Chromoproteide.

Lemberg (44) läßt das Rohpigmentgemisch (Ceramium) zur Entfernung der es verunreinigenden braunen Begleitfarbstoffe zunächst mit einer zur Lösung nicht hinreichenden Menge Wasser (etwa 1 1 auf Pigment aus 30 kg) nach längerem Verrühren 24 Stunden stehen und zentrifugiert dann 5 Minuten die ammonsulfathaltige rotbraune Lösung (Rohlösung 3), die den größten Teil der braunen Pigmente, viel Schlamm, aber relativ wenig Phykoerythrin enthält. Sie bleibt zunächst mit Toluolzusatz stehen, wird später längere Zeit zentrifugiert, bei 30 % der Sättigung mit Ammonsulfat gefällt und nochmals wie beschrieben behandelt. Das abzentrifugierte Pigmentgemisch wird in 3 l Wasser aufgeschlämmt und bleibt 24 Stunden stehen. Beim Zentrifugieren erhält man nun eine rote, intensiv orange fluorescierende Lösung mit viel Phykoerythrin (Rohlösung 1), während das in Wasser schwerer lösliche Phykoeyan sich größtenteils mit dem Schlamme abscheidet. Der blaugraue Niederschlag wird oberflächlich im Zentrifugenglas abgespült, in einer ausreichenden Wassermenge gelöst und nach Stehen über Nacht zentrifugiert. Dabei setzt sich ein grauer Zellschlamm ab, die Lösung darüber (Rohlösung 2) gibt durch die blaue Farbe und carminrote Fluorescenz ihren Reichtum an Phykocyan zu erkennen. In den Rohlösungen 1 und 2, die durch wiederholtes Zentrifugieren vom Schlamm fast zur Gänze befreit wurden, werden nach dem Vorgang Kylins (39) fraktionierte Fällungen mit Ammonsulfat vorgenommen. Völlig säurefreies und möglichst fein krystallines Ammonsulfat wird zunächst bis 6 % der Sättigung unter Rühren bis zur völligen Lösung zugefügt, dann immer weitere 3 %. Die ersten Fällungen der Rohlösung 1 sind noch unreines, aber phykocyanfreies, krystallisiertes Phykoerythrin, die von Rohlösung 2 phykoerythrinfreies Phykocyan. Die Fällungen werden in Wasser wieder gelöst, zentrifugiert und neuerlich mit Ammonsulfat puriss. gefällt. Die Umfällung wird mehrmals, zuletzt mit Ammonsulfat de Haen pro analysi vorgenommen, wobei die gut krystallisierenden Pigmentausscheidungen in die nächsten Reinheitsgrade aufgenommen, während amorph ausfallende Fällungen den Rohpigmentlösungen wieder zugefügt werden. Die aus den Rohlösungen 1 und 2 bis zu 40 % der Sättigung sich ausscheidenden krystallisierten oder amorphen Pigmentgemische werden je nach ihrem Gehalt an rotem oder blauem Farbstoff (Farbe, Fluorescenz, mikroskopischer Befund!) gesondert gesammelt und die beiden Pigmente auf Grund ihrer verschiedenen Löslichkeit wie oben ausgeführt getrennt.

Die unterschiedliche Auflösungsgeschwindigkeit der Pigmente beim Zusatz von Wasser hat schon Kylin (39) benutzt, um sie aus einem sie zu ungefähr gleichen Teilen enthaltenden Niederschlag zu isolieren. Bei Ceramium ist das rascher lösliche Phykoerythrin schon nach einigen Minuten fast ganz gelöst, während die kaum angegriffenen Phykoeyankrystalle sich abfiltrieren lassen. Diese lösen sich dann beim Einlegen des Filters ins Wasser. Bei Porphyra tenera hingegen liegen die Verhältnisse gerade umgekehrt: Das Noriphykocyan ist leichter löslich als das Phykoerythrin (Lemberg [45]).

Die Lösungen der reinen Pigmente halten sich im Dunkeln um so länger, je reiner sie sind, Phykoerythrin ist haltbarer als Phykocyan, das mit oder ohne Toluol langsam ausflockt.

Zur Isolierung der Pigmente bedient sich Lemberg (45) auch der Koagulation des nach der Ammonsulfatfällung in Wasser aufgelösten Farbstoffes durch zugesetztes Aceton. Doch verliert das Phykocyan dabei seine Löslichkeit in Wasser und sehr verdünnter Ammoniumcarbonatlösung, es wird denaturiert, während das Phykocythrin sich nicht verändert.

d) Die spektralphotometrische Analyse¹.

Kylins (39) Verfahren, das Phykoerythrin und Phycocyan in den aus einer bestimmten Algenmasse durch wiederholte Extraktion mit Toluolwasser erhaltenen Lösungen durch Wägung der gereinigten (auch durch Kochen koagulierten) und getrockneten Pigmente zu bestimmen, beruht auf der Trennbarkeit der beiden Pigmente durch fraktionierte Fällung mit Ammonsulfat, jedoch ist auf diesem Wege eine vollständige und dabei doch quantitative Trennung kaum möglich.

Daher empfiehlt sich die von Lemberg (44) hier angewendete spektralphotometrische Methode, die unter anderem den Vorteil hat, nur geringe Pigmentmengen zu beanspruchen. Die Voraussetzung für ihre Anwendung, Proportionalität zwischen Absorption und der Pigmentmenge in der vom Licht durchsetzten Schicht, trifft für beide Phykochromoproteide zu. Eingeschränkt wird ihre Anwendbarkeit durch das Vorkommen verschiedener Phykocyan- und Phykoerythrinmodifikationen, deren Extinktionskoeffizienten noch nicht bekannt sind.

¹ Weigert (93), Keve (27).

Für die Analyse werden die Wellenlängen 615 $\mu\mu$, bei der das Phykoerythrin eine unmeßbar kleine, das Phykoeyan aber die maximale Absorption besitzt, und 565 $\mu\mu$ gewählt, wo das Phykoerythrin sein erstes Absorptionsmaximum hat, während das Phykoeyan hier viel schwächer absorbiert. Da die aus den Algen erhaltenen Farbstofflösungen trotz Filtration und Zentrifugierens stets, wenn auch sehr gering, getrübt sind, wurde zwecks Korrektur noch die Wellenlänge 652 $\mu\mu$ im Rot herangezogen, wo Phykoerythrin nicht, Phykocyan nur wenig absorbiert. Für alle drei Wellenlängen wurden nun bei beiden Farbstoffen die spezifischen Extinktionskoeffizienten ϵ_{sp} , das sind die Extinktionskoeffizienten einer 0,1 proz. Lösung, in kontinuierlichem Lichte mit dem Spektralphotometer von König-Martens der Firma Schmidt & Haensch gemessen. Der Pigmentgehalt der dazu benötigten reinen Farbstofflösungen wurde gravimetrisch durch Koagulation am isoelektrischen Punkt im Natriumacetat-Essigsäurepuffergemisch ermittelt.

			$arepsilon_{sp} ext{-Werte für}$						
		Phykoerythrin	Blauviolettes Ceramium-Phykocyan	Blaugrünes Noriphykocyar					
λ 652 μμ λ 615 μμ λ 565 μμ	:	1 1 7,92	0,66 6,35 3,38	0,36 $9,74$ $4,07$					

Zur Analyse der Algenfarbstoffe wird ein gewogener Teil des frischen oder lufttrockenen Materials mit einer abgemessenen Wassermenge (etwa der 40 fachen des Trockengewichtes) im Dunkeln bis zur vollständigen Extraktion, die längstens in 1 Monat erreicht sein dürfte, behandelt; am zweiten Tage setzt man zur Verhütung der Fäulnis etwas Toluol hinzu. An einem anderen Teil des Algenmaterials wird Trockensubstanz und Asche bestimmt. Ein Teil des abfiltrierten und abzentrifugierten Pigmentauszuges wird spektralphotometrisch untersucht. Lauten die gemessenen Extinktionskoeffizienten für 652 $\mu\mu$ a, für 615 $\mu\mu$ bund für 565 $\mu\mu$ c, ist ferner x der gesuchte Extinktionskoeffizient des Phykoerythrins bei 565, y der des Phykocyans bei 615 $\mu\mu$ und z der bei diesen Wellenlängen gleich angenommene Trübungsextinktionskoeffizient, lassen sich folgende drei Gleichungen aufstellen:

für Ceramium	für Nori
$a = z + {0.66 \atop 6.35} \ y = z + 0.104 \ y$	$a = z + \frac{0.36}{9.74} \cdot y = z + 0.037 \ y$
b = z + y	b = z + y
$c = z + \frac{3,38}{6,35}y + x = z + 0,532y + x$	$c = z + \frac{4,07}{9,74} \cdot y + x = z + 0,4$

daraus ergibt sich:

für Ceramium
 für Nori

$$x = c - 0,477 b - 0,523 a$$
 $a = c - 0,395 b - 0,605 a$
 $y = 1,117 b - 1,117 a$
 $y = 1,038 b - 1,038 a$
 $(z = 1,117 a - 0,117 b)$
 $(z = 1,038 a - 0,038 b)$

Dividiert man die so berechneten Extinktionskoeffizienten x des Phykoerythrins und y des Phykoeyans durch die zehnfachen ε_{sp} für die Wellenlängen 565 $\mu\mu$ bei Phykoerythrin und 615 $\mu\mu$ bei Phykoeyan, erhält man die prozentischen Gehalte der Lösungen an diesen Farbstoffen. Die gefundenen Farbstoffmengen können schließlich auf Algenfrischgewicht oder aschefreie Trockensubstanz bezogen werden.

e) Darstellung der Phykobiline und ihrer Methylester.

Die Spaltung mit heißer konzentrierter Salzsäure bei Sauerstoffausschluß und die anschließende Extraktion mit Chloroform (Lemberg [45]) führte nur bei Noriphykocyan zur Gewinnung des freien Phykobilins, beim Phykoerythrin ist diese Methode nicht anwendbar; hier gelangte Lemberg (45) durch Spaltung mit methylalkoholischer Salzsäure direkt zum Methylester des Erythrobilins. Die günstigsten Bedingungen für die beiden Spaltungen werden im folgenden mitgeteilt.

Unmeßbar klein.

a) Phykocyanobilin aus Nori. 2 g festes, mit Äther zur Entfernung von Lipoidspuren gereinigtes Noriphykocyan werden in 70 cm³ konzentrierter Salzsäure 20 Minuten auf 80—85° (Temperatur im Bade) unter Sauerstoffausschluß erwärmt. Der Zusatz der Salzsäure erfolgt durch einen am Reaktionsgefäß angebrachten Tropftrichter nach Verdrängung der Luft durch Stickstoff bei Zimmertemperatur, erwärmt wird unter ständigem Durchleiten von Stickstoff. Nach 20 Minuten läßt man unter Stickstoff erkalten, verdünnt rasch mit der dreifachen Menge ausgekochten Wassers und extrahiert die tiefblaue wäßrige Lösung mehrmals mit kleinen Mengen reinsten Chloroforms unter Vermeidung heftigen Schüttelns (Emulsionsgefahr) und hellen Lichtes. Bei der anschließenden Waschung mit 5 proz. Salzsäure und nachher mit Wasser geht die Farbe der Chloroformlösung von Indigoblau nach Rotviolett über. Die Lösung wird sodann mit frischgeglühtem Natriumsulfat getrocknet und durch ein kleines Filter (hohe Adsorbierbarkeit des Pigments!) filtriert. Wegen der leichten Oxydierbarkeit des Cyanobilins wird das Eindampfen der Chloroformlösung bei 30° im Vakuum und CO₂-Strom und das Trocknen bei 60° im Vakuum vorgenommen¹. Zwecks Reinigung wird die erhaltene schwarzblaue Kruste in wenig Alkohol gelöst, mit Äther versetzt, der Alkohol im Perforator mit ausgekochtem Wasser im Stickstoffstrom herausgewaschen, der Farbstoff aus dem Äther in n/10-Salzsäure übergeführt, aus dieser wieder mit Chloroform extrahiert und die Chloroformlösung wie oben gewaschen und getrocknet. Nach dem Einengen im Vakuum und CO₂-Strom und auf Zusatz des gleichen Volumens heißen Benzols scheidet sich das Pigment in blauschwarzen prismatischen Krystallen mit starkem roten Oberflächenglanz aus.

b) Methylester des Phykoerythrobilins. 5 g ausgeäthertes Phykoerythrin werden im Kölbehen mit eingeschliffenem Gaszu- und -ableitungsrohr und Kühler, mit 300 cm³ absolut methylalkoholischer 20 proz. Salzsäure im Stickstoffstrom 1 Stunde auf 80—85° erwärmt. Nach dem Erkalten saugt man durch eine große Glasfilternutsche vom ungelöst gebliebenen Eiweiß rasch ab, gießt das tiefrote Filtrat sofort in 250 cm³ reines Chloroform im Scheidetrichter ein und überschichtet mit 500 cm³ Eiswasser. Nach vorsichtigem Durchschütteln wird die Chloroformlösung wiederholt mit 5 proz. Salzsäure, dann mit Wasser gewaschen und die wäßrige Phase, die viel Eiweißspaltprodukte enthält, nochmals mit wenig Chloroform extrahiert. Ist die Veresterung vollständig, darf kein Pigment beim Schütteln einer Probe der Chloroformlösung mit 5 proz. Soda in diese übergehen. Die Chloroformlösung wird nach Trocknung mit geglühtem Natriumsulfat und Filtration im Vakuum und Stickstoff verdampft. Versuche, den Methylester aus Chloroform und Ligroin umzukrystalli-

sieren, führten bisher nicht zu einem reinen Produkt.

f) Charakteristik der einzelnen Phykochromoproteide.

Phykoerythrin der Florideen. Farbe: Carminrot, bei geringer Konzentration violettstichig, bei hoher Konzentration von der Fluorescenzfarbe völlig verdeckt.

Absorptionsbänder (s. Abb. 62): DHÉRÉ (12) KYLIN (39) THE SVEDBERG (87) LEMBERG (44) Medianachsen I. Maximum im Gelbgrün bei λ 569—565 $\mu\mu$ 566 λ ca. 567 μμ щи λ ca. 565 μμ ,, λ 557—553 μμ Minimum λ ca. 550 μμ II. Maximum im Grün $\lambda 541-537 \mu\mu$ 540 $\mu\mu$ λ ca. 540 μμ λ ca. 535 μμ Minimum $\lambda 516-510 \mu\mu$ λ ca. 511 μμ III. Maximum im Blau λ 498-492 μμ

Fluorescenz prachtvoll orangegelb, bei starker Verdünnung grünlichgelb. Fluorescenzband von etwa 0,1 proz. Lösungen liegt zwischen λ 675—570 $\mu\mu$, mit abnehmender Konzentration verschiebt es sich nach Gelbgrün bis λ 557 $\mu\mu$ in 0,01 proz. Lösungen. Die Mittelachse des Fluorescenzhauptbandes liegt nach Dhéré (12) bei etwa λ 579 $\mu\mu$. Die Fluorescenz der Lösungen ist sehr stark und an völlig farblosen Lösungen bei einer Konzentration von $2\cdot 10^{-7}$ noch wahrnehmbar. Die Fluorescenz des Pigmentes im

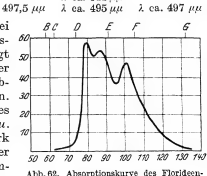


Abb. 62. Absorptionskurve des Florideen-Phykoerythrins nach Kylin (40).

¹ Abbildung und Beschreibung des hierfür geeigneten Apparates muß im Original nachgesehen werden.

verschwindet reversibel beim vorsichtigen Erwärmen oder beim Ansäuern einer Phykoerythrinlösung, wahrscheinlich ist sie vom Dispersitätsgrad abhängig. Krystalle: Hexagonale Prismen, optisch negativ ohne Pleochroismus (ausführliche Beschreibung bei Kylin [39] S. 187). Krystallisiertes Phykoerythrin

gefällten Zustand oder in der lebenden Alge ist hingegen nicht am Tageslicht sichtbar, erst unter der Analysenquarzlampe. Die Fluorescenz einer Lösung

("Rhodospermin" der älteren Autoren) innerhalb der Zellen zu erzeugen, gelingt bei vielen Florideen durch Einlegen der Thallusstücke in 5—10 proz. Kochsalzoder Ammoniumsulfatlösungen unter Zusatz von etwas Schwefelkohlenstoff oder Toluol (Molisch [59], Kylin [38]).

Zusammensetzung:

Nach Kylin (39): 50,82 % C, 7,01 % H, 15,37 % N, 1,60 % S, 25,20 % O. Nach Kitasato (28): 50.87 % C. 7.04 % H. 15.34 % N. 1.76 % S. 24.99 % O.

KITASATO (28) gibt für das Phykoerythrin folgende Stickstofffraktionen in Prozenten des Gesamt-N an:

48.78

Amid-N . Arginin-N Histidin-N Amid-N 7,45 Humin-N 4,04 Cystin-N 4,70 10,12Monamino-N . 4,00 Nichtamino-N . . 11.65

Lysin-N

Mit Lauge geben Phykoerythrinlösungen ein ganzes Farbenspiel, das je nach der Stärke und Konzentration der Lauge und des Farbstoffes und je nach der Temperatur von einer bloßen Farben- und Fluorescenzverminderung über ein Braunrot, Rotviolett, Violett, Blauviolett, Blaugrün mit braunroter Fluorescenz zu einem an Chlorophyll erinnernden intensiven Grün führt, das sich auch nach andauerndem Kochen mit etwas Natronlauge behauptet. Bei längerer Aufbewahrung aber geht die Farbe unter gleichzeitigem Verblassen und Verlust der Fluorescenz ins Gelbliche über. Eine schwach alkalische Kupfersulfat-

lösung gibt einer Phykoerythrinlösung eine violette an die Biuretreaktion erinnernde Farbe. MILLONS Reagens färbt grün. Ammonsulfid wirkt nur wie schwaches Ammoniak. Konzentrierte Schwefelsäure löst Phykoerythrin mit braunroter Farbe, die beim Verdünnen mit Wasser oder Eisessig violett wird. Auch Bromwasser bewirkt anfänglich

infolge der Säurewirkung eine rotviolette Verfärbung, bevor es entfärbt, ebenso schweflige Säure. Durch Licht werden Phykoerythrinlösungen, besonders rasch bei alkalischer Reaktion,

Genügend reines Phykoerythrin enthält nach Lemberg (44) in nennenswerter Menge nur Calcium (0,25 %); Magnesium und Eisen fand sich lediglich in Spuren vor. Das Calcium könnte als Gips nur adsorbiert sein. Sollte es aber als Calciumglobulat vorliegen, errechnet sich aus dem Kalkgehalt ein Äquivalentgewicht von etwa 8000 für das Phykoerythrin. The Svedberg (85) hingegen schloß aus der Sedimentationsgeschwindigkeit unter dem Einfluß einer sehr hohen Zentrifugalkraft auf ein Molekulargewicht von ca. 200000 für

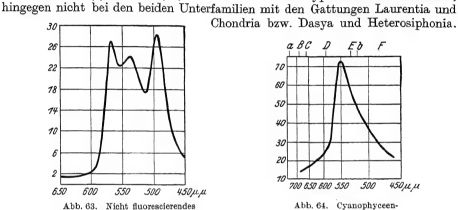
das Phykoerythrin, doch wurden dabei Molekülaggregate gemessen. Eine nur Ammonsulfat enthaltende Phykoerythrinlösung hat ein $p_{\rm H}$ von etwa 6,5.

Die Phykoerythrinkrystalle sind demnach Ammonium- oder Calciumverbindungen des Pigmentes. Durch Dialyse, Fällung mit Alkohol oder verdünnter Säure kann das Phykoerythrin gereinigt und salzfrei erhalten werden. Als solches läßt es sich am isoelektrischen Punkt (Fällungsoptimum) bei $p_{\rm H}=4.0-4.4$ auskrystallisieren. Zwischen $p_{\rm H}$ 4 und 3 bleibt das Phykoerythrin wieder gelöst und sonst unverändert, unter $p_{\mathrm{H}}=3$ vermindert sich seine Fluorescenz, und seine Farbe wird violett. Dieser Farbenumschlag ist selbst nach längerer Einwirkung der Säure durch Neutralisieren reversibel, und auch die Fluorescenz kehrt allmählich wieder. Der Farbenumschlag durch Säure beruht daher auf Salzbildung und nicht auf irreversibler Abspaltung der Farbkomponente. Lemberg (44) schließt aus diesem Verhalten, daß zwischen $p_{\rm H}$ 3-4 eine basischere Gruppe des Eiweißkomplexes im Phykoerythrin und erst unter $p_{\rm H}$ 3 die chromophore Gruppe selbst an der Salzbildung mit Säure

Die Farbstoffkomponente des Phykoerythrins (Phykoerythrobilin) konnte bisher nicht völlig rein erhalten werden. Durch Oxydation geht sie über in die Farbkomponente des Phykocyans, das Phykocyanobilin (Lemberg [44]).

Vorkommen. Das hier beschriebene Phykoerythrin hat Kylin (38) in 20 Florideen nachgewiesen. Es kommt auch in den den Rhodophyceen nahestehenden Bangiaceen vor. BOCAT (1) gibt es für Oscillatoria cortiana, WILLE (94) für Phormidium persicinum an.

Nicht fluorescierendes Phykoerythrin. Diese Phykoerythrinmodifikation, die Kylin (38) für zwei Polysiphonia-Arten und Rhodomela subfusca angibt, soll nach Lemberg (44) ein Gemisch von normalem fluorescierenden Phykoerythrin, das sich durch fortgesetzte fraktionierte Krystallisation abscheiden läßt, und braunen wasserlöslichen Begleitpigmenten sein, die wahrscheinlich schon in der lebenden Zelle präformiert die braunrote Färbung dieser Algen bedingen. Nach den neuesten Untersuchungen Kylins (33) an Polysiphonia urceolata handelt es sich aber doch um eine eigene Modifikation des Phykoerythrins mit schwächerer orangefarbener bis orangeroter Fluorescenz. Vom typischen Florideenrot unterscheidet es sich auch spektral darin, daß von den drei ungefähr an den gleichen Stellen liegenden Absorptionsbändern das dritte Band im Blau das kräftigste ist (Abb. 63). Seine Maxima liegen bei λ 568, λ 538 und λ 497 μμ, die Minima bei λ 553 und λ 513 $\mu\mu$. Kylin (33) vermutet es bei allen typischen Rhodomelaceen,



Phykoerythrin aus Polysiphonia nach KYLIN (33).

mit λ 625 an.

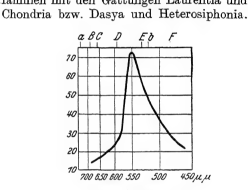


Abb. 64. Cyanophyceen-phykoerythrin nach BORESCH (4).

Cyanophyceenphykoerythrin (Boresch [4]). Farbe: rosarot bis carminrot, blaustichig. Fluorescenz: prächtig orangegelb. Absorptionsspektrum (s. Abb. 64): Ein Band im Grün mit dem Maximum bei etwa λ 552 μμ. Die Nebenmaxima des Florideenrotes fehlen hier.

Vorkommen. Allein oder fast ausschließlich in dem rotgefärbten zu den Bangiaceen gestellten Porphyridium cruentum, in den mehr weniger braunviolett tingierten Cyanophyceen Phormidium luridum Gom. var. violacea, var. fusca, Microchaete tenera, in einer Nostocart, in vielen Cyanophyceen von mehr weniger olivgrüner Farbe neben dem blaugrünen Phykocyan. Kylin (33) fand dieses einbändige Phykoerythrin auch in einer marinen Dermocarpa-Art von braunroter Färbung.

Danilov (10) gibt für Cyanophyceen noch ein zweites rotes Chromoproteid an mit einem einzigen Absorptionsstreifen zwischen \(\lambda 580--560 uu, \) das von dem vorgenannten Cyanophyceenphykoerythrin verschieden sein soll.

Blaugrünes Phykocyan (Kylin [38]). Farbe: Bei geringer Konzentration blaugrün bis grün, bei größerer blau-blauviolett-violett.

Absorption (s. Abb. 65): Ein Band im Orange zwischen C und D mit dem Maximum bei λ 624—618 uu. Nach Boresch (4) liegt es zwischen λ 625—621 uu, nach The Svedberg und Katsurai (86) bei à 615 uu. Auch die maximale Absorption des von Lemberg (34) untersuchten Noriphykocyans liegt bei \(\lambda\) 615 uu und ist stärker als bei dem weiter unten angeführten blauvioletten Phykocyan von Ceramium (s. S. 1405). Dhéré (12) gibt die Mitte des Absorptionsbandes 1404

Fluorescenz: prächtig dunkelcarminrot. Nach Dhéré (12) liegt die Medianachse des Fluorescenzbandes bei λ 655 (Aphanizomenon-Phykocyan).

Krystalle: Hexagonale Rhomboeder, bei Noriphykocyan Krystalle von Prismen- und Rhombenform.

Der von The Svedberg (85) angegebene Wert für das kleinste beobachtete Micellargewicht dieses Phykocyans (34 500) stimmt gut mit dem von Lemberg (46)

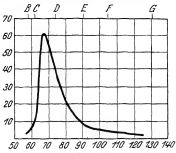


Abb. 65. Blaugrünes Phykocyan nach KYLIN (38).

aus dem Cyanobilingehalt berechneten Mindestmolekulargewicht (30000) überein.

Die Farbstoffkomponente des Phykocyans, das Phykocyanobilin, extrahierte Lemberg (47) nach kurzer Spaltung des blaugrünen "Nori"phykocyans mit heißer konzentrierter Salzsäure unter Ausschluß des Luftsauerstoffes aus der verdünnten Lösung mit Chloroform. Das Phykocyanobilin ließ sich aus Chloroform-Benzol in einer CO₂-Atmosphäre in derben tiefdunkelblauen Prismen mit. starkem roten Oberflächenschimmer ausscheiden (Weiteres darüber s. S. 1401).

Vorkommen. Nach Kylin (37) in Batrachospermum Gallaei, Lemanea fluviatilis und Calothrix spec. (hier nicht krystallisiert), nach Lemberg (43) auch in Porphyrat tenera ("Nori"). Nach Boresch (4) in zahlreichen Cyanophyceen von blaugrüner oder spangrüner Farbe, wo dieses Phykocyan allein auftritt, so auch jüngst wieder in Aphanizomenon flos aquae (The Svedberg und Katsurai [86]); gesellt sich dazu Phykoerythrin, wird die Lagerfärbung solcher Cyanophyceen olivgrün, braun bis rot.

Blaues Phykocyan (Molisch [63], Kylin [38]). Farbe: Bei geringer Konzentration

hellblau grünstichig, bei größerer Konzentration indigoblau-blauviolett-violett.

Fluorescenz: prachtvoll dunkelcarminrot.

Absorption: 2 Absorptionsbänder (s. Abb. 66), I. im Orange zwischen C und D mit dem Maximum nach Kylin bei 615—610, nach Molisch bei 635—605 $\mu\mu$, II. im Gelb-

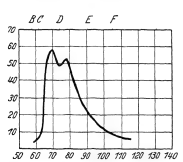


Abb. 66. Blaues Phykocyan aus Pharmidium nach Kylin (38).

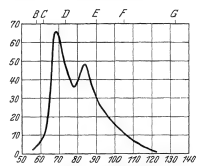


Abb. 67. Blauviolettes Phykocyan aus Ceramium nach Kylin (41).

grün zwischen D und E mit dem Maximum nach Kylin bei 577—573, nach Molisch bei 580—560 $\mu\mu$.

Nicht krystallisiert. Es könnte nach Boresch (4) ein Gemisch von blaugrünem Phykocyan und Cyanophyceenphykocythrin sein.

Vorkommen. Nach Molisch in einer Oscillaria-Art, nach Kylin in Phormidium spec., bei Cyanophyceen wahrscheinlich verbreitet.

Blauviolettes Phykocyan (Kylin [38, 39], Svedberg und Lewis [87]). Farbe: Bei geringer Konzentration der Lösung hellblau, bei größerer blauviolettviolett-rotviolett.

Absorptionsspektrum (s. Abb. 67):

I. Maximum im Orange zwischen C und D bei KYLIN (39) 618—613, bei LEMBERG (44)

ca. 615; Minimum bei Kylin (39) 573, bei Lemberg (44) ca. 583. II. Maximum im Grün zwischen D und E bei Kylin (39) 553-549, bei Lemberg (44) ca. 550. Fluorescenz: prachtvoll dunkelcarminrot, nicht ganz so stark wie beim Phyko-

erythrin, die Grenze ihrer Wahrnehmbarkeit im Tageslicht liegt bei einer Konzentration von $2 \cdot 10^{-6}$.

Krystalle aus Ceramium: Rhombische Tafeln, anisotrop, stark dichroitisch, längs der kleineren Diagonale blau, längs der größeren violett. Bei längerer trockener Aufbewahrung Umwandlung in zum Teil optisch isotrope Pseudomorphosen.

Aus der dem Phykoerythrin sehr ähnlichen Zusammensetzung des Phykocvans: $50,60\,^{\circ}/_{\circ}$ C, $6,90\,^{\circ}/_{\circ}$ H, $15,76\,^{\circ}/_{\circ}$ N, $1,69\,^{\circ}/_{\circ}$ S, $24,97\,^{\circ}/_{\circ}$ O schließt Kitasato (28) auf das Vorhandensein der gleichen Eiweißkomponente. The Svedberg (85) bestimmte das Molekulargewicht des Phykocyans mit seiner Zentrifugierungs-

methode zu 100000 (s. jedoch das beim Phykoerythrin S. 1402 Gesagte). Das Phykocyan ist gegen Natronlauge noch unbeständiger als das Phykoerythrin. In konzentrierter Schwefelsäure löst es sich mit blauvioletter Farbe, die beim Verdünnen mit Wasser oder Eisessig blau wird. Bromwasser vernichtet die Fluorescenz und entfärbt rasch. Ammonsulfid wirkt nicht ein, bewirkt nur ein Ausbleichen wie Ammoniak. Phyko-

als Phykoerythrin. Eine reine Phykocyanlösung hat ein $p_{\rm H}$ von etwa 6,1. In saurer Lösung wird die blaue Farbe etwas violettstichig und blässer, schon oberhalb $p_{\rm H}=3$ verschwindet die Fluorescenz, und auch das Fällungsoptimum liegt in einem höheren $p_{\rm H}$. Bereich als das des Phykoerythrins (KYLIN [39]).

cyan in Lösung ist noch lichtempfindlicher als Phykoerythrin, auch ist es leichter hitzefällbar

Vorkommen. Das hier beschriebene Phykocyan wurde wiederholt aus Ceramium rubrum gewonnen. Das in der Bangiacee Porphyra tenera enthaltene "Nori"phykocyan reiht Lemberg (45) nunmehr dem vorbesprochenen grünblauen Phykocyan an, es ist aber

nach Lemberg (45) wahrscheinlich, daß es auch Norisorten mit Ceramiumphykocyan gibt, wie sie Kitasato (28) in Händen hatte.

Blauviolettes Phykocyan (Molisch [63]) aus Oscillatoria limosa mit carminroter Fluorescenz und 3 Absorptionsbändern: I λ 655—650, II λ 635—600, III λ 575—530 $\mu\mu$.

Diese Alge liefert jedoch nach Boresch (4) einen Extrakt mit nur 2 Maximis (II und III), entsprechend einem Gemisch von blaugrünem Phykocyan und Cyanophyceen-Phykocyythrin. Violettes Phykocyan (Molisch [63]) aus Scytonema Hofmanni von anilinvioletter Farbe und venetianischroter Fluorescenz, mit 4 Absorptionsbändern (II λ 630—600, III λ 575 bis 565, IV λ 555—540) könnte nach Boresch (4) und Danilov (10) auch ein Phykocyan-Phykoerythringemisch sein, ebenso wie die von Molisch (63) aus der Flechte Peltigera

canina und aus der als Wasserblüte auftretenden Cyanophycee Oscillatoria rubescens DC. erhaltenen "Phykocyanmodifikationen". Danilov (10) gibt für Cyanophyceen noch ein grünblaues Phykocyan mit der Maximalabsorption zwischen λ 640—620 $\mu\mu$ und ein violettblaues Phykocyan mit dem einzigen Absorptionsstreifen zwischen λ 620-600 $\mu\mu$ an.

g) Physiologie der Phykochromoproteide.

Die Bedeutung der das Chlorophyll begleitenden Phykochromoproteide für die Algen liegt nach allem in ihrer Rolle als Sensibilatoren für das vom Chlorophyll durchgelassene Licht. Denn die Absorptionsmaxima dieser Farbstoffe fallen gerade in die vom Chlorophyll relativ wenig absorbierten Spektralbezirke. HARDER (22) erwies die Beteiligung der Phykochromoproteide an der Assimilation

einer Cyanophycee, Phormidium foveolarum; die in energiegleichem Lichte verschiedener Wellenlänge aufgezogene Alge assimilierte in der zu ihrer Eigenfarbe komplementären Lichtfarbe relativ besser als in irgendeiner anderen Lichtfarbe beliebiger Intensität. Auch für Rotalgen gibt WURMSER (100) eine Erhöhung der Assimilationsstärke im Grün durch Phykoerythrin an.

Durch den Besitz dieser Begleitpigmente sind solche Algen befähigt, an lichtarmen Orten zu vegetieren und in Wassertiefen vorzudringen, in denen das kurz-

stehen kann.

die des Phykoerythrins.

Pigmentverlust infolge Eisenmangels.

wellige Licht vorherrscht (Engelmann [14], Oltmanns [70], Pascher [72],

GEITLER [19b], ZIMMERMANN [102], EHRKE [13], MONTFORT [64]).

Unterstützt wird diese Auffassung von der biologischen Bedeutung der Phykochromoproteide durch das gewissen Cyanophyceen, vielleicht auch manchen

Rotalgen eigentümliche Vermögen, eine zur Farbe des einstrahlenden Lichtes

mehr weniger komplementäre Färbung anzunehmen. Diese von GAIDUKOV (18)

entdeckte und als "komplementäre chromatische Adaptation" bezeichnete Er-

scheinung beruht nach Boresch (3) im wesentlichen darauf, daß im roten Licht die Bildung des Phykocyans, im grünen Licht die des Phykocrythrins gefördert wird. Die so befähigte Alge nimmt dadurch im roten Licht eine blaugrüne, im grünen Licht eine rote Färbung an. Die Erscheinung, daß unter der Einwirkung eines bestimmten Strahlenbezirkes gerade jener Farbstoff sich anreichert, der diese Strahlenart am stärksten absorbiert, könnte als Autosensibilierung bezeichnet werden. Denn der entstehende Farbstoff selbst beschleunigt wie ein Sensibilator durch sein Lichtabsorptionsvermögen die zu seiner Bildung führenden Prozesse. In Rotalgen steigt mit zunehmender Meerestiefe und Verminderung der roten Strahlen der Phykoerythringehalt an, der Chlorophyllgehalt kann abnehmen. Doch betont LUBIMENKO (53), daß die Rolle dieser Pigmente nicht ausschließlich in einer besseren Ausnützung des Lichtes für die Assimilation be-

Die Meeresalgen der Polarsee häufen mehr Pigmente an als die Algen des Schwarzen und Mittelländischen Meeres (Lubimenko [51], Hubbenet [23]). Niedrige Lichtintensitäten, wie sie z. B. in den Wintermonaten herrschen, sind der Anreicherung des Phykoerythrins in Rotalgen günstig, im Frühjahr sinkt der Phykoerythringehalt herab (KYLIN [39], LEMBERG [44]). Die etwa Ende Juni einsetzende und über den Sommer anhaltende Ergrünung und schließliche Vergilbung vieler Rotalgen beruht auf einer Zerstörung des Phykoerythrins und einem allmählichen Verlust des Chlorophylls unter Erhaltung der gelben Pigmente (Hubbenet und Voblikova [24]). Die Cyanophyceen werden in ganz ähnlicher Weise durch starkes Sonnenlicht gebleicht (Nadson [66]). Bei der hohen Lichtempfindlichkeit der Phykochromoproteide und der leichten Oxydierbarkeit der Phykobiline dürfte es sich bei diesen Farbänderungen in der Hauptsache um Photooxydationen handeln. Doch beobachtete LEMBERG (44) bei Ceramium rubrum mit der Abnahme des Chromoproteidgehaltes im Frühjahr eine Zunahme des Phykocyananteiles an den Gesamtpigmenten, obwohl Phykocyan lichtempfindlicher ist als Phykoerythrin. Diese Beobachtung verdient aber erhöhtes Interesse durch die obenerwähnte Feststellung, daß die Farbstoffkomponente des Phykocyans um eine Oxydationsstufe höher steht als

Endlich kann es bei Cyanophyceen zu einem durch den Abbau des Chlorophylls und der Chromoproteide hervorgerufenen Färbungswechsel nach Gelb kommen, wenn die Stickstoffquelle des Nährsubstrates erschöpft ist (Boresch 2], Magnus und Schindler [54]). Der Zusatz einer geeigneten stickstoffhaltigen Verbindung ermöglicht die Rückbildung der abgebauten Pigmente. Ähnlich wie bei dieser Stickstoffchlorose beobachtete Boresch (5) bei Phormidium Retzii

D. Wasserlösliche Algenfarbstoffe anderer Art. Es gibt unter den Conjugaten einige Algen, die in ihrem Zellsaft einen roten Farbstoff gelöst enthalten. Phykoporphyrin nannte Lagerheim (43) einen solchen in Zygnema purpureum vorkommenden purpurbraunen Farbstoff, der auch mit dem in Zygnema ericetorum vorkommenden übereinstimmen dürfte.

Mainx (56) extrahierte das Phykoporphyrin der Zygnema purpureum aus der von Chlorophyll befreiten, bei 30° getrockneten und zerriebenen Alge mit Wasser, in dem sich der Farbstoff sehr leicht löst. In organischen Lösungsmitteln ist er unlöslich. Mit Ammon-

sulfat ist er nicht fällbar. Die mit in Lösung gehenden Gerbstoffe konnten durch Adsorption an Kupfercarbonatpulver entfernt werden. Die so gereinigte Farbstofflösung ist purpurrot gefärbt, fluoresciert graugelblich und läßt nur eine Endabsorption im Violett erkennen. Bei Zusatz verdünnter Säure schlägt die Farbe zunächst nach Grünlichblau um, durch weiteren Zusatz wird die Lösung entfärbt. Bei Neutralisation entsteht wieder die ursprüngliche Farbe. Alkalizusatz bewirkt erst bei hoher Konzentration eine Änderung des Farb-

tones nach Gelbrot. Weder durch Adsorption noch durch Ausschütteln gelang eine Trennung des Farbstoffes, der daher einheitlich sein dürfte. In Krystallen konnte er bisher nicht

Außer für diese Conjugaten wird ein intensiv blauvioletter Zellsaft auch für die Schnee-Ancylonema Nordenskiöldii und für Mesotaenium angegeben (Oltmanns [70]

l. c. S. 363). Ein roter Farbstoff tritt endlich auch bei Bryopsis disticha in den großen Vacuolen der Fiederzweiglein zur Zeit der Spermatozoidenbildung auf. Braune wasserlösliche Begleitpigmente, die bei der Extraktion mit den

erhalten werden.

Phykochromoproteiden in Lösung gehen, finden sich bei Rotalgen in wechselnden Mengen und sind bei manchen Formen die Ursache der dunkeln braunschwarzen Färbung, wie z. B. bei Rhodomela subfusca (Lemberg [44]). Diese nicht näher untersuchten Farbstoffe dürften also schon in den lebenden Algen präexistieren. Ein postmortal entstehender Farbstoff ist hingegen das "Phykophäin" der Fucoideen, das früher als ein wasserlöslicher Chromatophorenfarbstoff angesehen

wurde. Es ist nichts anderes als das Oxydationsprodukt des Fucosans, eines gerbstoffähnlichen in den Fucosanblasen enthaltenen Stoffes, der sich besonders in ammoniakalischer Lösung rasch zu dem gelb- bis dunkelrotbraunen "Phykophäin" oxydiert (KYLIN [42]). Es ist nicht unmöglich, daß auch das von SCHÜTT (79) für Peridineen angegebene wasserlösliche braune "Phykopyrrin" ein derartiges postmortal entstehendes Pigment ist. Die Diatomeen geben keinen dem "Phykophäin" ähnlichen Farbstoff an Wasser ab (Molisch [62]).

E. Membranfarbstoffe der Algen.

Es handelt sich um sehr wenig bekannte Pigmente, die ihren Sitz in der Mem-

bran gewisser Algen haben. So ist ein blauer Farbstoff in den Zellwänden gewisser Chroolepidaceen wie Chroolepus cyaneus und Phycopeltis nigra eingelagert. Verhältnismäßig am häufigsten scheinen sich gefärbte Hüllen und Scheiden bei den Cyanophyceen, besonders bei den an der Luft lebenden Formen vorzufinden (NAEGELI und Schwendener [68]). Sie verleihen den Membranen von Chroococcaceen und Nostocaceen gelbe, blaue, auch rötliche Färbungen. Gloeocapsin ist ein bei der Gattung Gloeocapsa und einigen Fadenalgen auftretender

vieler Nostocaceen (Scytonema, Schizosiphon usw.) von gelber bis brauner Farbe wird durch Säuren grün, durch Laugen rotbraun und färbt sich nach Correns (8) mit Chlorzinkjod oder mit Jod und verdünnter Säure ähnlich wie Cellulose grauviolett bis violettschwarz. Vorbehandlung der Fäden mit Kalilauge ver-

Membranfarbstoff von roter oder blauer Farbe, der durch Kalilauge blau oder blauviolett, durch Salzsäure rot wird. Das Scytonemin in der Membran

hindert trotz Auswaschung derselben die Färbung mit Chlorzinkjod. Besser gekennzeichnet sind zwei von Kylin (36) in Calothrix scopulorum aufgefundene Membranfarbstoffe der Cyanophyceen, die er

Fuscochlorin und Fuscorhodin

nennt. Sie verfärben die alkoholischen Extrakte aus dieser Alge gelbbraun bis olivbraun. Bei der Capillaranalyse der stärker alkoholischen Auszüge bildet das Fuscorhodin ein rotbraunes Band unmittelbar oberhalb des Myxorhodin-

veränderte Fuscochlorin mit roter Farbe in den Äther über.

bandes (s. S. 1388), das Fuscochlorin ein schwarzbraunes Band unmittelbar oberhalb des Carotinbandes. Mit 20 proz. Salzsäure färbt sich das Fuscorhodinband grün, das Fuscochlorin verändert seine Farbe nur unbedeutend.

Zur Darstellung und Isolierung dieser chemisch vielleicht verwandten Farbstoffe verwendete Kylin (36) das zur Gewinnung der Carotinoide schon mehrmals mit Alkohol behandelte Calothrixmaterial. Eine neuerliche Extraktion mit Alkohol ergibt einen rotbraunen Auszug beider Farbstoffe, die bei Konzentrierung der alkoholischen Lösung in Krystallen ausfallen, Fuscorhodin in Drusen aus grauvioletten zugespitzten Tafeln, Fuscochlorin in langgestreckten, an den Enden quer abgestutzten Tafeln von brauner Farbe. Da das Fusco-

chlorin in Alkohol schwerer löslich ist als das Fuscorhodin, fällt das Fuscochlorin beim Auskühlen warm gewonnener alkoholischer Auszüge als ein krystallinischer Niederschlag zu Boden, der aus warmem Alkohol umkrystallisiert werden kann. Nach dem Auskrystallisieren des Fuscochlorins läßt sich aus der Mutterlauge das Fuscorhodin mit Äther ausschütteln, in dem es sich mit purpurroter Farbe löst. Beim Verdampfen der Ätherlösung krystallisiert es aus und kann durch Umkrystallisieren aus Äther oder Ätheralkohol gereinigt werden. Fuscochlorin löst sich ziemlich schwer in Alkohol, noch schwerer in Äther mit grüner Farbe, in Wasser und Petroläther ist es unlöslich. Schon ein kleiner Zusatz von Salzsäure zur grünen alkoholischen Fuscochlorinlösung bewirkt eine allmähliche Umfärbung der Lösung ins Rote, und beim Ausschütteln mit Äther wandert das veränderte Fuscochlorin mit roter Farbe in den Äther. Auch freie Alkalien verändern die grüne Farbe einer alkoholischen Fuscochlorinlösung nach Gelbbraun bis Rotbraun; nach Einwirkung von Natriumcarbonat läßt es sich durch Hinzufügung größerer Wassermengen erreichen, daß der Farbstoff beim Ausschütteln mit Äther wieder mit grüner Farbe in diesen eingeht (Dissoziation der entstandenen Natriumverbindung?). Nach Einwirkung von Natronlauge hingegen geht das

Durch Versetzen einer alkoholischen Lösung des Fuscorhodins mit etwas Natriumcarbonat wird der Farbton mehr braun, und der Farbstoff verliert das Vermögen, sich in Äther überschütteln zu lassen. Erst nach vorsichtigem Ansäuern geht er in den Äther, jedoch mit grüner (nicht roter) Farbe. Natronlauge verändert das Fuscorhodin schneller als Natriumcarbonat. Literatur. (1) Bocat, L.: Sur le pigment de l'Oscill. Cortiana rouge. Comptes rendus de la Soc. de biol. 64, 101 (1908). — (2) Boresch, K.: Die Färbung von Cyanophyceen und Chlorophyceen in ihrer Abhängigkeit vom Stickstoffgehalt des Substrates. Jahrb. Bot. 52, 145 (1913). — (3) Die komplementäre chromatische Adaption. Arch. f. Protistenkde. 44, 1

Fuscorhodin löst sich leicht in Alkohol und Äther mit purpurroter Farbe, in Wasser und Petroläther ist es unlöslich. Gegen Säure ist dieser Farbstoff nicht so empfindlich, erst 10—20 proz. Salzsäure verändert seine Farbe vorübergehend ins Grüne bis Gelbbraune.

167 (1921). — (5) Ein neuer die Cyanophyceenfarbe bestimmender Faktor. Ber. Dtsch. Botan. Ges. 38, 286 (1920); 42, 284 (1924). — (6) Über die Pigmente der Alge Palmellococcus miniatus var. porphyrea. Ebenda 40, 288 (1922). (7) COHN, F.: Beiträge zur Physiologie der Phycochromaceen und Florideen. Arch.

(1921). — (4) Die wasserlöslichen Farbstoffe der Schizophyceen. Biochem. Ztschr. 119,

mikrosk. Anat. 3, 44 (1867). — (8) Correns, C.: Über Dickenwachstum durch Intussuszeption bei einigen Algenmembranen. Flora 72, 327 (1889).

(9) Danilov, A. N.: Das Phycocyan und Phycocrythrin auf Grund der Ergebnisse

der Spektralanalyse. Bull. Jard. imp. bot. Pierre le Gr. 16, 357 (1916). — (10) Hydrochrome der Cyanophyceen und Florideen. Ebenda 21, 1 (1922). — (11) DASTUR, R. H., u. N. A.

BUHARIWALLA: Chlorophyll from tropicae plants and its determination by means of the spectrograph. Ann. of Bot. 42, 949 (1928). — (12) DHÉRÉ, CH., u. M. FONTAINE: Recherches

sur la fluorescence des algues et de leurs constituants pigmentaires. Ann. de l'Inst. Océanogr. (13) EHRKE: Die Einwirkung der Temperatur und des Lichtes auf Atmung und Assimilation der Meeresalgen. Planta 9 (1929). — (14) Engelmann: Farbe und Assimilation. Bot. Ztg. 41 (1883). — (15) Euler, B. v., u. Mitarbeiter: A-Vitaminwirkungen der Lipo-

chrome. Biochem. Ztschr. 203, 370 (1928). (16) Funk, G.: Notizen über Meeresdiatomeen. Ber. Dtsch. Botan. Ges. 37, 187 (1919).

(17) Galdukov, N.: Über das Chrysochrom. Ber. Dtsch. Botan. Ges. 18, 331 (1900). — (18) Über den Einfluß farbigen Lichtes auf die Färbung der Oscillarien. Scripta bot. hort. Petrop. 22 (1903); Ber. Dtsch. Botan. Ges. 21, 484, 517 (1903); 22, 23 (1904); 24, 1 (1906). — (19a) Geitler, L.: Über einige wenig bekannte Süßwasserorganismen mit roten oder blau-

grünen Chromatophoren. Rev. Algol. 1924, 357. — (19b) Mikrophyten-Biocoenose der

Fontinalisbestände am Lunzer Untersee. Internat. Rev. d. Hydrobiol. 1922, 683. — (20) Studien über das Hämatochrom und die Chromatophoren von Trentepohlia. Österr. bot. Ztschr. 1923, 76.

(21) Hansen, A.: Über Stoffbildung bei Meeresalgen. Mitt. Zool. Stat. Neapel 11, 297

(1893). — (22) HARDER, R.: Über die Bedeutung der Lichtintensität und Wellenlänge für die Assimilation farbiger Algen. Ztschr. f. Botanik 15, 305 (1903). — (23) HUBBENET, E.:

(25) KARRER, P.: Über Carotinoidfarbstoffe. Ztschr. f. angew. Ch. 1929 II, 918. (26) KARSTEN, G.: Untersuchungen über die Familie der Chroolepideen. Ann. Jard. bot. Buitenzorg 10, 1 (1891). — (27) Keve, E.: Über systematische Fehler der spektrophotometrischen Konzentrationsbestimmung in Farbstofflösungen bei gemischtem Licht. Biochem. Ztschr. 224, 347 (1930). — (28) Kitasato, Z.: Biochemische Studien über Phykoerythrin und Phykocyan. Acta Phytochim. II 2, 75 (1925); ref. Chem. Zentralblatt 1925 II, 1284. (29) Kohl, F. G.: Untersuchungen über das Carotin und seine physiologische Bedeutung

in der Pflanze, S. 147. Leipzig 1912. — Die Farbstoffe der Diatomeen-Chromatophoren. Ber. Dtsch. Botan. Ges. 24, 124 (1906). — (30) Krukenberg, C. W.: Vergleichende physiologische Vorträge 1. Heidelberg 1886. — (31) Kutscher, F.: Beitrag zur Kenntnis der Euglena sanguinea. Ztschr. f. physiol. Ch. 24, 360 (1898). — (32) Kützing, Fr. T.: Physiol. Ch. 24, 360 (1898). — (32) Kützing, Fr. T.: Physiologische Vorträge 1.

logia generalis 1843, 20ff. — (33) Kylin, H.: Einige Bemerkungen über Phykoerythrin und Phykoeyan. Ztschr. f. physiol. Ch. 197, 1 (1931). — (34) Über die gelben Chromatophorenfarbstoffe der höheren Pflanzen. Ebenda 157, 148 (1926). — (35) Über die grünen und gelben Farbstoffe der Florideen. Ebenda 74, 105 (1911). — (36) Über die carotinoiden Farbstoffe der Algen. Ebenda 166, 39 (1927). — (37) Über die carotinoiden Farbstoffe der höheren Pflanzen. Ebenda 163, 229 (1927). — (38) Über die roten und blauen Farbstoffe der Algen. Ebenda 76, 397 (1912). — (39) Über Phycoerythrin und Phycocyan bei Ceramium rubrum. Ebenda 69, 169 (1910). — (40) Ebenda 69, 213 (1910). — (41) Ebenda 69, 229

(43) LAGERHEIM, G. v.: Uber das Phycoporphyrin, einen Conjugatenfarbstoff. Christiania Vidensk. Selk. Skr., Math.-naturwiss. Kl. 5, 1 (1895); ref. Bot. Zentralblatt 64 (1895). (44) LEMBERG, R.: Die Chromoproteide der Rotalgen. Liebigs Ann. 461, 46 (1928). — (45) Die Chromoproteide der Rotalgen. II. Spaltung mit Pepsin und Säuren. Isolierung eines Pyrrolfarbstoffes. Ebenda 477, 195 (1930). — (46) Die Lichtextinktionen der Algenchromoproteide (Bemerkungen zu d. Arb. v. The SVEDBERG u. KATSURAI). Biochem. Ztschr. 219, 255 (1930). — (47) Pigmente der Rotalgen. Naturwissenschaften 17, 541 (1929). — (48) Liebaldt, E.: Über die Wirkung wäßriger Lösungen oberflächenaktiver Substanzen auf die Chlorophyllkörner. Ztschr. f. Botanik 5, 65 (1913). — (49) LINDEN, M. V.: Die gelben und roten Farbstoffe der Vanessen. Arch. f. Physiol. 98, 1 (1903). — (50) LUBIMENKO, V. N.: Sur la quantité de la chlorophylle chez les algues marines. C. r. d. l'Acad. des sciences 179, 1073 (1924); ref. Chem. Zentralblatt 1925 I, 534. — (51) Sur l'adaptation chromatique chez les algues marines. Bull. de l'Inst. Lesshaft 12 (1926). — (52) Un nouvel appareil pour la spectros opie et la spectrocolorimétrie. Borodins Jubil. Festschr. 1917. — Über die spektrocolorimetrische Methode bei der quantitativen Bestimmung der Pflanzenpigmente. Ztschr. ind. Abstammgs.- u. Vererbgslehre Suppl.-Bd. 2, 1058 (1928). — (53) LUBIMENKO u. Tikhovskaia: Recherches sur la photosynth. et l'adaptation chromatique chez les algues

(54) Magnus, W., u. B. Schindler: Über den Einfluß der Nährsalze auf die Färbung der Oscillarien. Ber. Dtsch. Botan. Ges. 30, 314 (1912); Ztschr. f. Botanik 5, 497 (1913). — (55) Mainx, F.: Beiträge zur Morphologie und Physiologie der Engleninen, I. Teil. Arch. f. Protistenkde. 60, 306 (1927). — (56) Über eine Zygnemacee mit rotem Zellfarbstoff. Lotos 71, 183 (1923). — (57) MARCHLEWSKI, L.: Bemerkung zu der Arbeit von H. KYLIN usw. Ztschr. f. physiol. Ch. 75, 272 (1911). — (58) MEVIUS, W.: Beiträge zur Kenntnis der Farbstoffe und Membranen von Haematococcus pluvialis. Ber. Dtsch. Botan. Ges. 41, 237 (1923). — (59) Molisch, H.: Das Phycoerythrin, seine Krystallisierbarkeit. Bot. Ztg. 52, 177 (1894). — (60) Die Krystallisation und der Nachweis des Xanthophylls (Carotins) im Blatte. Ber. Dtsch. Botan. Ges. 14, 27 (1896). — (61) Über den braunen Farbstoff der Phaeophyceen und Diatomeen. Bot. Ztg. 1894, 177. — (62) Über den braunen Farbstoff der Phaeophyceen und Diatomeen. Ebenda 63, 131 (1905). — (63) Untersuchungen über das Phycocyan. Sitzungsber. K. Akad. Wiss. Wien, Math. naturwiss. Kl. I 115, 795 (1906). – (64) Montfort, C.: Die photosynthetischen Leistungen litoraler Farbentypen in größerer

(65) Nadson, G.: Die perforierenden Algen und ihre Bedeutung in der Natur. Scripta Botanica Petersburg 18, 15 (1900). — (66) Über den Einfluß der Lichtstärke auf die Färbung der Algen. Bull. imp. jard. bot. Petersbourg 1908. — (67) Über Pilzfarbstoffe. Scripta

Quantitative analysis of the pigments of marine algae of Murman. Bull. de l'Inst. Lesshaft

13 (1927). — (24) HUBBENET, E., u. T. V. VOBLIKOVA: Zur Frage der Photosynthese der

roten Algen, welche ihr Phycoerythrin eingebüßt haben. Ebenda 14 (1918).

(1910). — (42) Zur Biochemie der Meeresalgen. Ebenda 83, 171 (1913).

marines. Verh. biol. Stat. Sebastopol d. Akad. Wiss. URSS. 1, 153 (1928).

Meerestiefe. Jahrb. wiss. Bot. 72, 776 (1930).

Handbuch der Pflanzenanalyse, Bd. III.

T. B.: Ergebn. d. Physiol. 10, 62 (1910).

1410

Biol. d. Pflanzen 12, 413 (1914). — (74) Kulturversuche mit chlorophyllführenden Mikroorganismen. 1. Mitt. Die Kultur von Algen in Agar. Beitr. z. Biol. d. Pflanzen 11, 305 (1912). — 5. Mitt. Methoden und Erfahrungen. Ebenda 14, 283 (1920/26). — Algenkultur. ABDERHALDENS Handbuch der biologischen Arbeitsmethoden, Abt. XI, Teil 2, 377. — (75) Pringsheim, E. G., u. F. Mainx: Untersuchungen über Polytoma uvella. Planta 1. 589 (1926). (76) SCHERTZ, F. M.: The pure pigments, Carotin and Xanthophyll, and the Tswetts adsorption method. Plant physiol. 4, 337 (1929). — (77) SCHRÖDER, Br.: Über Seebälle.

Botanica Petersburg 3, 515 (1892). — (68) Nägeli, C., u. L. Schwendener: Das Mikroskop usw., 2. Aufl., S. 505. Leipzig 1877. — (69) Nakano, H.: Untersuchungen über die Entwicklungs- und Ernährungsphysiologie einiger Chlorophyceen. Publ. Univ. Tokyo 1916. (70) OLTMANNS, F.: Morphologie und Biologie der Algen 3. Jena 1923. — (71) OSBORNE.

(72) PASCHER, A.: Über das regionale Auftreten roter Organismen. Bot. Arch. 3. 311 (1923). — (73) Pringsheim, E. G.: Die Ernährung von Haematococcus pluvialis. Beitr. z.

Naturwissenschaften 8, 799 (1920). — (78) Schultz, F. N.: Ztschr. f. allg. Physiologie 3, 91 (1903). — (79) Schütt, F.: Über Peridineenfarbstoffe. Ber. Dtsch. Botan. Ges. 8, 9 (1890). — (80) Senn, G.: Physiologische Untersuchungen über Trentepohlia. Verh. schweiz.

naturforsch. Ges. 1 (1911). — (81) Sorby, H. C.: On comparative vegetable Chromatology. Proc. roy. Soc. 21, 442 (1873). — (82) STERN, K.: Untersuchungen über Fluorescenz usw. Ber. Dtsch. Botan. Ges. 38, 28 (1920). — (83) Stokes, G. G.: On the supposed Identity of Biliverdin with Chlorophyll etc. Proc. Roy. Soc. 13, 144 (1864). (84) Tammes, T.: Über die Verbreitung des Carotins im Pflanzenreich. Flora 87, 218 (1900). — (85) The Syedberg: Über die Bestimmung des Molekulargewichtes durch Zentri-

fugierung. Ztschr. f. physik. Ch. 127, 51; ZSIGMONDY-Festschr. (Erg.-Bd. zu Kolloid-Ztschr. 36), 53 (1925); ref. Chem. Zentralblatt 1927 II, 959, 1736. — (86) The Svedberg u. T. Kat-SURAI: Die Molekulargewichte des Phycocrythrins und Phycocyans von Aphanizomenon flos aquae. Journ. Amer. Chem. Soc. 51, 3573 (1929); zit. nach Kylin (33). — (87) The SVEDBERG U. LEWIS: Ebenda 50, 525 (1928); zit. nach KYLIN (33). — (88) TSWETT, M.: Zur Kenntnis der Phaeophyceenfarbstoffe. Ber. Dtsch. Botan. Ges. 24, 235 (1906). —

(89) Adsorptionsanalyse und chromatographische Methode. Ebenda S. 316. — (90) Über den makro- und mikrochemischen Nachweis des Carotins. Ebenda 29, 630 (1911). — (91) Über Reicherts Fluorescenzmikroskop usw. Ebenda 29, 744 (1911). — (92) Zur Kenntnis der Phaeophyceenfarbstoffe. Ebenda 24, 235 (1906). (93) Weigert, F.: Über Absorptionsspektren und über eine einfache Methode zu

ihrer quantitativen Bestimmung. Ber. Dtsch. Chem. Ges. 49, 1496 (1916). — (94) WILLE, N.: Phykoerythrin bei den Myxophyceen. Ber. Dtsch. Botan. Ges. 40, 188 (1922). — (95) Will-STÄTTER, R., u. J. H. PAGE: Über die Pigmente der Braunalgen. Liebigs Ann. 404, 237 (1914). -- (96) WILLSTÄTTER, R., u. A. STOLL: Üntersuchungen über Chlorophyll. Berlin 1913. -- (97) Untersuchungen über die Assimilation der Kohlensäure. Berlin 1918. — (98) WILSCHKE, A.:

Über die Fluorescenz der Chlorophyllkomponenten. Ztschr. f. wiss. Mikroskopie 31, 338 (1914). — (99) Wisselingh, C. van: Über die Nachweisung und das Vorkommen von

25, 417 (1895). — (104) Über das Polycystin usw. Ber. Dtsch. Botan. Ges. 18, 461 (1900).

Carotinoiden in der Pflanze. Flora 107, 371 (1915). — (100) WURMSER, R.: Recherches sur l'assimilation chlorophyllienne. Paris 1921; ref. Bot. Zentralblatt, N. F. 1, 137 (1922). (101) ZEYNECK, R. v.: Über den blauen Farbstoff aus den Flossen des Crenilabrus pavo. Ztschr. f. physiol. Ch. 34, 148 (1901); 36, 568 (1902); Monatshefte f. Chemie 34, 535 (1913). — (102) ZIMMERMANN, W.: Über Algenbestände in der Tiefe des Bodensees. Ztschr. f. Botanik 10, 32 (1927). — (103) ZOPF: COHNS Hämatochrom ein Sammelbegriff. Biol. Zentralblatt

33. Pilz- und Bakterienfarbstoffe.

Von FRITZ KÖGL, Utrecht.

Zusammenfassende Darstellungen.

CZAPEK, F.: Biochemie der Pflanzen 3, 369-379. Jena: G. Fischer 1921.

ZELLNER, J.: Chemie der höheren Pilze, S. 138—174. Leipzig: W. Engelmann 1907. Literaturangaben über die vor dem Jahre 1914 erschienenen Arbeiten sind in diesen

beiden Werken aufzusuchen.

Von den zahlreichen Farbstoffen der höheren Pilze ist bisher nur ein kleiner Bruchteil untersucht worden. Ältere Arbeiten beschränken sich meist auf Versuche zur Isolierung und auf eine kurze Beschreibung physikalischer und chemischer Eigenschaften; in keinem Fall hatte sich die Konstitution oder die Zugehörigkeit zu einer bekannten Farbstoffgruppe sicherstellen lassen. Der geringe Farbstoffgehalt, die schwierige Beschaffung und die Hinfälligkeit des Ausgangsmaterials hemmen auch heute noch eine eingehende chemische Bearbeitung des Gebietes.

Es war nicht vorauszusehen, ob die parasitisch bzw. saprophytisch lebenden Pilze andere Farbstoffe hervorbringen als die assimilierenden Pflanzen. Jedenfalls schien es bei der großen Abhängigkeit vom Substrate von vornherein zweifelhaft, ob sich bei den Pilzfarbstoffen ebenso enge verwandtschaftliche Beziehungen wie bei den Blütenfarbstoffen ergeben würden. Die geringe Zahl von Farbstoffen, deren Konstitution in den letzten Jahren sichergestellt werden konnte, läßt eine Beantwortung dieser Fragen noch nicht zu. F. Kögl (11-20) und seine Mitarbeiter haben bisher bei den höheren Pilzen nur stickstofffreie Verbindungen vom Oxychinontyp angetroffen. Die Farbstoffe des blutroten Hautkopfs (Dermocybe sanguinea WULF) und der bläuenden Boleten sind Derivate des Anthrachinons; die Farbstoffe des Polyporus nidulans Pers., des Samtfuß (Paxillus atrotomentosus Batsch) und des Fliegenpilzes (Amanita muscaria L.) wurden als Abkömmlinge des 2,5-Diphenylchinons erkannt. Es ist bemerkenswert, daß Verbindungen dieser Gruppe im übrigen Pflanzenreich noch nicht aufgefunden worden sind. Aus Xylindein und Thelephorsäure haben F. Kögl und seine Mitarbeiter beim Abbau Phenanthren erhalten. Während zahlreiche natürliche Anthrachinonfarbstoffe bekannt geworden sind, hatte man bisher in der Natur

Über die Bakterienfarbstoffe liegen nur wenige chemische Untersuchungen vor. F. Wrede (33) hat in dem blauen Farbstoff des Bacillus Pyocyaneus das erste natürlich vorkommende Phenazinderivat aufgefunden. Vor kurzem haben F. Kögl (21) und J. J. Postowsky auch das grüne Stoffwechselprodukt des Bacillus Chlororaphis als Phenazinabkömmling identifiziert.

niemals Phenanthrenfarbstoffe angetroffen.

Da chemische Gesichtspunkte noch nicht zu einer Einteilung des Stoffes ausreichen, sind im folgenden die einzelnen Verbindungen nach den Farben Rot, Rotgelb, Gelb, Braun, Grün, Blau, Violett angeführt.

A. Pilzfarbstoffe.

a) Rote und rotgelbe Pilzfarbstoffe.

1. Muscarufin

(aus Amanita muscaria L.).

Über den rotgelben Farbstoff des Fliegenpilzes findet sich in der Literatur eine kurze Angabe von Zellner, in der über Löslichkeit1 und über einige Reaktionen der Farbstoffextrakte berichtet wird. Über die Konstitution des Farbstoffes hat eine Arbeit von F. Kögl (18) und H. Ernleben Klarheit gebracht.

Isolierung des Muscarufins. Von etwa 300 kg Fliegenpilzen wurden die roten Häute der Pilzhüte abgezogen und kalt mit Alkohol extrahiert. Aus den rötlichbraunen Lösungen läßt sich der Farbstoff ziemlich vollständig mit Silbernitrat ausfällen. Das Silbersalz wird zweckmäßig unter Ausschluß des Tageslichtes aufgearbeitet. Es ist — im Gegensatze zum Bleisalz — gut filtrierbar. Nach dem

Nach einer älteren französischen Arbeit von Griffiths soll sieh der Farbstoff mit Chloroform und Äther extrahieren lassen; diese Angabe ist unverständlich. Griffiths hatte neben dem roten Farbstoff noch einen grünen beobachtet, jedoch beide nur als Lösungsrückstände analysiert, so daß seinen Formeln keine Bedeutung zukommt.

Auswaschen und Trocknen wird mit chlorwasserstoffhaltigem Methanol zerlegt und vom Silberchlorid abfiltriert. Während die Rohextrakte an der Luft ziemlich rasch mißfarbig werden, sind die über das Silbersalz erhaltenen Methanollösungen durchaus beständig. Sie werden im Vakuum eingedampft, der verbleibende Sirup in wenig Wasser aufgenommen und zur Entfernung von Begleitsäuren erschöpfend mit Äther, dann mit Chloroform extrahiert. Die wäßrige Farbstofflösung wird mehrmals mit Aceton gefällt. Die Fällung krystallisiert schließlich beim Anreiben mit Alkohol in orangeroten Nadeln. Die erhaltenen Krystalle (0,8 g) stellen sicher die eigentliche rote Farbstoffkomponente dar, da der vorher rotbraune Sirup nach der Krystallisation mißfarben grünstichig wird. Die Lösung des reinen Muscarufins gibt mit Alkalien einen Farbumschlag nach blaustichig Rot, während die Rohextrakte keine Indicatoreigenschaften zeigen. Es ist daher

wahrscheinlich, daß der Farbstoff ursprünglich als Glucosid vorliegt und das betreffende Phenolhydroxyl erst bei der Aufarbeitung freigelegt wird. Muscarufin hat die Zusammensetzung $C_{25}H_{16}O_9$. Es enthält eine phenolische Hydroxylgruppe und drei Carboxyle; die verbleibenden zwei Sauerstoffatome stehen in einem Chinonsystem. Mit diesen Befunden und mit den Ergebnissen des Abbaus steht folgendes Formelbild in Einklang: COOH

Es erklärt:

- 1. Die Bildung von Terphenyl (p-Diphenylbenzol) bei der Zinkstaubdestillation.
 - 2. Die Aufnahme von 3 Mol. Wasserstoff bei der Hydrierung.
- 3. Die Bildung von ca. 1,4 Mol. o-Phthalsäure und von Adipinsäure bei der Oxydation des Hexahydro-muscarufins.
- 4. Die Addition von Maleinsäureanhydrid an Triacetyl-leuko-muscarufin (Nachweis der konjugierten Doppelbindungen in der Seitenkette).

Nachweis. Muscarufin bildet rotgelbe Nadeln vom Schmelzpunkt 275°, Monoacetyl-muscarufin gelbe Krystalle vom Schmelzpunkt 197°, Triacetyl-leuko-

muscarufin farblose Krystalle vom Schmelzpunkt 184°.

Das Spektrum des Muscarufin-Natriumsalzes zeigt in 0,0001 molarer Lösung eine Auslöschung von 558-455; das Maximum liegt bei 502.

2. Emodin und Dermocybin (aus Dermocybe sanguinea WULF).

Der blutrote Hautkopf enthält nach einer Untersuchung von Kögl (12) und

Postowsky einen rotgelben und einen roten Farbstoff, die beide krystallisiert erhalten wurden. Die rotgelbe Verbindung ist identisch mit 1, 6, 8-Trioxy-3-methylanthrachinon (C₁₅H₁₀O₅), dem ziemlich häufig in Phanerogamen aufgefundenen Frangula-Emodin (I); seine Konstitution ist durch die Synthese

bewiesen. Der rote Farbstoff, das *Dermocybin*, besitzt die Zusammensetzung C₁₆H₁₂O₇. Er gibt bei der Mikrozinkstaubdestillation β -Methyl-anthracen, ist also ebenfalls ein Derivat des β-Methyl-anthrachinons.

Letzteres ist hier durch vier Oxygruppen und eine Methoxylgruppe substituiert (II), jedoch ist die Stellung dieser Substituenten bisher nicht bekannt.

Eigenschaften und Nachweis.

Emodin, aus Eisessig glänzende, rotgelb gefärbte Nadeln vom Schmelzpunkt $253-254^{\circ}$.

Spektrum in konzentrierter H₂SO₄:

nach Vorbeschattung 547,6—527,1—509,7—480,3; Endabsorption 419. Durch Acemach Vorbeschattung 547,6—527,1—509,7—

Leichte Aufhellung

tylierung mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat entsteht Triacetyl-emodin

vom Schmelzpunkt 197°.

Dermocybin. Aus Eisessig kleine rote Prismen oder Nadeln vom Schmelzpunkt 228—229°. Der Farbstoff löst sich gut in Pyridin, Eisessig, Alkohol, Äther,

dagegen schwer in Ligroin, Petroläther, Schwefelkohlenstoff. Die Farbe der Lösungen ist dunkelrot, in konzentrierter Schwefelsäure sehr intensiv violett, in Laugen schön rotviolett. Chromgebeizte Wolle wird violettstichig rot gefärbt.

Spektrum in konzentrierter Schwefelsäure:

Breiter Streifen von 596,8—501,8; Endabsorption 429;

bei starker Verdünnung 587,6—540,0; Endabsorption 418. Spektrum in n/10 NaOH:

Vorbeschattung ab 575,9; — deutlicher Streifen 568,4—545,4, weiterhin Beschattung, die sich von 527,3—507 zu einem Streifen verstärkt. Endabsorption 413,2.

Durch Acetylierung mit Essigsäureanhydrid und einer Spur konzentrierter Schwefelsäure läßt sich Tetra-acetyl-dermocybin vom Schmelzpunkt 182° erhalten.

Der Farbstoff des nahe verwandten Pilzes Dermocybe einnabarina ist dem Dermocybin sehr ähnlich, aber nicht mit ihm identisch.

Isolierung. Die zerkleinerten und getrockneten Pilze werden möglichst fein zermahlen und mit heißem Äthylalkohol erschöpfend extrahiert. Der alkoholische Auszug wird nach dem Eindampfen mit 3proz. Ammoniaklösung aufgenommen

Auszug wird nach dem Eindampfen mit 3proz. Ammoniaklösung aufgenommen und filtriert. Die rote Lösung wird angesäuert, die braune amorphe Fällung abfiltriert und wiederholt mit Wasser ausgewaschen. Der Niederschlag wird auf dem Wasserbad getrocknet und in wenig warmem Pyridin gelöst. Die tiefbraune Lösung wird abgesaugt und das Filtrat mit ungefähr der zehnfachen Menge Wasser verdünnt. Die Lösung nimmt hierbei eine violettstichig rote Farbe an und das Frangula-Emodin fällt in gelben Nadeln quantitativ aus. Nach mehrstündigem

Stehen wird filtriert und im Filtrat das Dermocybin durch Zusatz verdünnter Salzsäure ausgefällt. Die braunen Flocken werden nach Filtrieren, Auswaschen und Trocknen mit Chloroform extrahiert. Aus der konzentrierten roten Chloroformlösung scheidet sich Dermocybin beim Erkalten in glitzernden Krystallen ab.

formlösung scheidet sich Dermocybin beim Erkalten in ghtzernden Krystallen ab. Die Ausbeute an Emodin beträgt 3 %, die an Dermocybin 0,2—0,4 % des trockenen Pilzpulvers.

3. Luridussäure

(aus Boletus luridus Schaeff.).

Luridussäure, der Farbstoff des Hymeniums von Boletus luridus wurde im Jahre 1885 von Böhm krystallisiert erhalten. Die Verbindung ist stickstofffrei. die Analyse ergab im Mittel aus zwei Bestimmungen 48,53% C und 4,49% H.

Die Konstitution des Farbstoffes¹ ist unbekannt. Eigenschaften und Nachweis. Aus wäßriger Lösung scheiden sich bordeaux-

rote Krystalle ab, die an der Luft beständig sind. Die krystallisierte Luridus-

säure ist in fast allen Lösungsmitteln leicht mit gelber Farbe löslich. Die wäßrige Lösung reagiert gegen Lackmus sauer, besitzt einen widerlich adstringierenden

Geschmack, und färbt die Epidermis gelb. Die Säure hat einen eigentümlichen.

unangenehmen Geruch; sie scheint auch bei gewöhnlicher Temperatur etwas

flüchtig zu sein. Die Krystalle beginnen bei 1500 zu schmelzen, sind aber erst bei 1700 ganz flüssig geworden. Wird die sehr verdünnte wäßrige Lösung mit einem Tropfen Sodalösung versetzt, so entsteht nach einiger Zeit eine prachtvoll

smaragdgrüne Färbung, die allmählich in reines tiefes Indigoblau übergeht. Neutralisiert man jetzt vorsichtig mit verdünnter Schwefelsäure, so wird die Lösung purpurrot. Die indigoblaue Lösung wird an der Luft allmählich schmutzig grünbraun. Alkalilauge zersetzt sehr rasch. Mit Jodtinktur färbt sich die wäßrige

Lösung dunkelblau. Mit Eisenchlorid wird die stark verdünnte wäßrige Lösung purpurviolett. Bleiacetat erzeugt einen orangeroten Niederschlag, der beim Trocknen olivgrün wird.

Isolierung. Die zerkleinerten Pilze werden bei Ofenwärme möglichst rasch getrocknet und gepulvert. Es wird mit Äther und hierauf mit Alkohol extrahiert.

Nach Abdestillieren des Alkohols hinterbleibt ein teilweiser harziger Rückstand;

es wird nun Wasser zugefügt und vom Harz, sowie nach eintägigem Stehen von

einer Mannitkrystallisation, abfiltriert. Das dunkelrotbraune Filtrat wird mit Bleiessig in zwei Fraktionen gefällt. Die unreinere erste Fällung ist schmutzig-

braun, die zweite lebhaft orange gefärbt. Nach gründlichem Auswaschen wird bei gelinder Wärme getrocknet und dann das olivgrüne Pulver zur Entfernung von mitgerissenem Harz erschöpfend mit Alkohol extrahiert. Zur Gewinnung des Farbstoffes wird die trockene und fein zerriebene Bleiverbindung mit verdünnter Schwefelsäure zu einem zähen Teig angerührt. Beim Ausschütteln mit viel absolutem Äther erhält man eine dunkelpurpurrote Lösung, aus der

Nadeln und Prismen abscheiden. Zur Reinigung wird wiederholt aus Wasser umkrystallisiert. 4. Boletol

sich beim Eindunsten zu Büscheln und Sphäroiden vereinigte bordeauxrote

(aus Boletus cyanescens Bull., B. luridus Sch., B. satanas Lenz, B. pachypus Fr., B. lupinus Fr.).

Die genannten Boleten sind an den Stielen bzw. Röhrenmündungen rot gefärbt; sehr charakteristisch ist die rasch eintretende Blaufärbung des gelblichen Fleisches bei frischen Bruch- oder Schnittstellen. Bertrand hat den

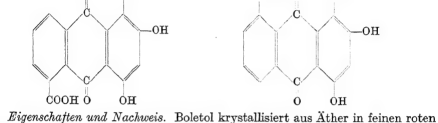
Farbstoff dieser Pilze im Jahre 1902 krystallisiert erhalten. Aus seinen Angaben läßt sich die Identität mit Böhms Luridussäure nicht mit Sicherheit erkennen; die Konstitution des Boletols ist bisher ebenfalls unbekannt geblieben. In einer unveröffentlichten Arbeit von F. Kögl und W. B. Deys ist der Farbstoff aus Boletus satanas und aus Boletus badius Fr. isoliert und die Konstitution des Boletols untersucht worden.

Siehe auch Boletol.

Boletol besitzt die Formel C₁₅H₈O₇; bei der Acetylierung entsteht ein Triacetat, bei der reduzierenden Acetylierung ein Pentaacetat; der Farbstoff

COOH O

enthält also drei Hydroxylgruppen und ein chinoides System. Die beiden letzten Sauerstoffatome liegen in einer Carboxylgruppe vor. Die Mikrozinkstaubdestillation lieferte Anthracen, die Natronkalkdestillation Purpurin. Die Zahl der hiernach möglichen Formeln ließ sich durch das Ergebnis des oxydativen Abbaues noch weiter einschränken: Bei der Oxydation mit Hydroperoxyd in alkalischer Lösung entsteht Hemimellithsäure. Aus diesen Befunden ergeben sich für Boletol die beiden folgenden Strukturbilder, zwischen denen experimentell noch nicht entschieden ist:



roten Nadeln, die bei 275—280° verkohlen. Die reine Verbindung ist in Petroläther unlöslich, in kaltem Wasser mäßig, in kaltem Alkohol und Äther besser löslich. In der Hitze löst sich Boletol dagegen in diesen Lösungsmitteln sehr leicht, und man muß fast zur Trockene eindampfen, um es wieder in Krystallen zu erhalten.

Nachweis. Als empfindlichster Nachweis dient die unbeständige Blau-

färbung, welche die wäßrigen Lösungen von Boletol mit einem oxydasehaltigen

Extrakt (z. B. Preßsaft aus Kartoffeln) geben. Wie Bertrand angegeben hat, scheint die Blaufärbung der frischen Bruchstellen des Pilzes und die erwähnte Farbreaktion auf der Bildung des Alkali- oder Erdalkalisalzes einer chinoiden Substanz zu beruhen, die sich unter der Wirkung der Oxydase aus Boletol bildet. Triacetyl-boletol entsteht durch kurzes Kochen mit Essigsäureanhydrid und einer Spur konzentrierter Schwefelsäure. Die Verbindung krystallisiert aus Eisessig in gelben Prismen, die erst über 300° schmelzen. Penta-acetyl-leukoboletol, das sich durch reduzierende Acetylierung mit Essigsäureanhydrid, Natriumacetat und Zinkstaub bildet, krystallisiert aus Eisessig in farblosen Prismen vom Schmelzpunkt 246° (unkorr.).

Gewinnung. Die Pilze werden (möglichst frisch) zerkleinert und in fünf Gewichtsteile siedenden 95 proz. Alkohols gegeben. Zur Zerstörung der Oxydasen wird ¹/₂ Stunde gekocht, dann heiß durch Leinwand filtriert und abgepreßt. Hierauf wird (noch heiß) mit neutralem Bleiacetat gefällt und nach dem Abkühlen noch etwas hasisches Bleizestat zugefügt. Der gelbe Niederschlag wird

kühlen noch etwas basisches Bleiacetat zugefügt. Der gelbe Niederschlag wird abfiltriert, ausgewaschen, mit wenig verdünnter Salzsäure angerührt und mit Äther ausgeschüttelt. Beim Eindampfen der ätherischen Lösung entsteht ein Sirup, der mit Wasser angerieben wird. Boletol geht in Lösung, während ölige Begleitstoffe abgetrennt werden können. Die wäßrige Lösung wird neuerdings eingedampft und nun mit wenig Äther angerieben, wobei wiederum Boletol

eingedamptt und nun mit wenig Ather angerieben, wobei wiederum Boletol im Gegensatz zu den Begleitstoffen leichter löslich ist. Die Lösungsrückstände werden in der gleichen Weise mehrmals abwechselnd mit Wasser und Äther behandelt, bis man ein festes, amorphes Produkt erhält, das in Äther glatt löslich ist; es wird aus dieser Lösung mit Petroläther niedergeschlagen, neuerdings in Äther aufgenommen und langsam eingeengt, wobei

Boletus badius 0,19 g Boletol erhalten.

(aus Amanita pantherina DC.). Die Pantherinussäure wurde ebenfalls von Böhm isoliert. Über die analytische Zusammensetzung und die Konstitution ist nichts bekannt. Eigenschaften und Nachweis. Die gelbbraune Farbe der Krystalle ist jener der Hutoberfläche des frischen Pilzes sehr ähnlich. Die wäßrige Lösung reagiert

Pantherinussäure

sich die Nädelchen des Boletols in Rosetten abscheiden. Die Reindarstellung ist weniger verlustreich, wenn man das amorphe Produkt acetyliert und aus dem gut krystallisierenden Acetylderivat Boletol durch Erwärmen mit n/10 Natronlauge regeneriert. Aus 20 kg Boletus satanas wurde 1 g, aus 70 kg

stark sauer, Geruch und Geschmack sind jenen der Luridussäure sehr ähnlich. Die Krystalle sind in Wasser und Alkohol leicht, in Äther und Chloroform schwerer löslich. Beim vorsichtigen Neutralisieren der wäßrigen sherryfarbenen Lösung mit

Natronlauge tritt keine auffallende Farbänderung ein; Eisenchlorid erzeugt einen käsigen schwarzgrünen Niederschlag, auch andere Schwermetallsalze fällen. Isolierung. Die Darstellung der Pantherinussäure erfolgt ganz analog jener der Luridussäure.

6. Rhizopogonsäure

(aus Rhizopogon rubescens CORDA).

Die von Hartsen und Oudemans untersuchte Verbindung wurde aus der in Südfrankreich wachsenden wilden Trüffel isoliert. Der Farbstoff ist eine Säure;

seine Konstitution ist unbekannt.

bindung einführen läßt.

Nachweis. Rhizopogonsäure krystallisiert aus Alkohol in roten Nadeln, die trocken eine orangerote Färbung zeigen und bei 127° schmelzen. Löslichkeit. Der Farbstoff ist in Äther, Chloroform, Schwefelkohlenstoff,

Ligroin und siedendem Alkohol löslich, in kaltem Alkohol etwa 1:50; in Wasser ist er vollkommen unlöslich. In Alkalien löst er sich leicht mit sehr intensiver

Violettfärbung, desgleichen in Alkalicarbonaten (Kohlendioxydentwicklung). Die Analyse ergab im Mittel 76,2 % C und 8,5 % H. Diese Zahlen würden

für die Formeln $(C_{14}H_{18}O_2)_n$ oder $(C_{20}H_{26}O_3)_n$ stimmen. Beim Eindunsten einer Lösung von Rhizopogonsäure in überschüssigem Kaliumcarbonat (unter Zusatz von etwas Alkohol) scheidet sich ein krystallisiertes violettes Kaliumsalz ab, dem vielleicht die Formel C₂₈H₃₅O₄K zukommt. Isolierung. Der zerschnittene Pilz wird, um alles Wasser zu entfernen, in Al-

kohol maceriert, abgepreßt und der Rückstand 48 Stunden mit Äther ausgezogen. Beim Einengen des Extraktes scheiden sich Nadeln aus, die an der Luft zinnober-

rot werden. Zur Reinigung wird mehrmals aus Alkohol umkrystallisiert. 7. Mycoporphyrin

(aus Penicilliopsis clavariaeformis Solms).

Das von Reinke beschriebene Mycoporphyrin ist nach einer neueren Untersuchung von H. Fischer (8) sicher kein Porphyrin, da der Farbstoff nicht die für diese Körperklasse charakteristische Verschiedenheit des Spektrums in saurer und alkalischer Lösung zeigt und da sich auch Kupfer nicht komplex in die Ver-

Eigenschaften. Aus dem purpurroten Extrakt der Sklerotien krystallisiert das Mycoporphyrin nach Reinke beim Eindunsten direkt in roten Prismen aus.

Spektralbefund der alkoholischen Lösung: Nach kurzer Vorbeschattung: I 596—589. Die Beschattung setzt sich fort und differen-

oder triklinen System zugerechnet werden.

krystallisiert.

ziert sich ab 579 zu einem neuen Streifen II, der bis 574 reicht. Die Beschattung setzt sich fort und geht von 552–542 in einen neuen Streifen III über, der schwächer als I ist. IV (schwach) 515-499; Endabsorption 450. 8. Xanthotrametin

(aus Trametes cinnabarina JACQ.).

W. Zopf erhielt aus Trametes cinnabarina einen zinnoberroten krystallisieren-

den Farbstoff, über dessen Zusammensetzung und Konstitution nichts bekannt ist. Eigenschaften. Die roten Krystalle (aus Alkohol) haben langgestreckte

spindelförmige Gestalt. Einzelne Flächen sind außer zwei tafelig groß ausgebildeten, nicht zu erkennen; die Krystalle sind schwach pleochroitisch (rotbraun bis rötlichgelb); die Maxima der Auslöschungen liegen schief zur Längsrichtung in den beiden obenerwähnten Flächen. Die Krystalle dürften dem monoklinen

Der Farbstoff ist mit intensiv gelber Farbe leicht löslich in Wasser, Alkohol und Eisessig, schwer löslich in Äther und Chloroform, unlöslich in Petroläther, Benzol und Schwefelkohlenstoff. Die alkoholische Lösung zeigt weder Fluorescenz noch Absorptionsbänder.

Konzentrierte Schwefelsäure löst mit rosenroter Farbe, Alkalilaugen und Sodalösung mit gelber Farbe. Isolierung. Die Pilze werden wiederholt mit absolutem Alkohol ausgezogen. Der Rückstand des gelben Extrakts wird mit Äther behandelt, welcher eine gelbe "Harzsäure" aufnimmt. Die zurückbleibende rote, krystalline Masse wird mit Petroläther und Benzol ausgezogen und dann aus heißem Alkohol um-

9. Inolomsäure

(aus Cortinarius Inoloma Bulliardi Pers.).

Die Konstitution der von Zopf beschriebenen Inolomsäure ist nicht bekannt.

roten, pleochroitischen Krystallen ab, welche im Dunkelfeld des Polarisationsmikroskops scharlachrot aufleuchten. Der Farbstoff ist in Methanol leicht löslich, weniger in Eisessig, Alkohol, Äther, Chloroform, unlöslich in Wasser und Petroläther. Die Lösungen zeigen eine gelbgrüne Fluorescenz. Das spektro-

Eigenschaften. Aus Alkohol scheidet sich die Inolomsäure in kleinen ziegel-

skopische Bild zeigt zwei Absorptionsbanden, ein schmales schwächeres bei 533—520 und ein breiteres, nach beiden Seiten abgeschattetes bei 495—476. Alkalien lösen veilchenblau bis violett, Sodalösung violett, Ammoncarbonat

himbeerrot. Die Schwermetallsalze sind violett bis rot. Darstellung. Aus dem alkoholischen Extrakt der frischen Pilze krystallisiert zunächst Mannit aus. Das Filtrat wird eingedampft und der rote Rückstand mit Wasser ausgezogen. Die wäßrige Lösung wird wieder abgedampft und der Rückstand nun mit warmem Methanol aufgenommen. Aus dieser Lösung fällt

konzentrierte Schwefelsäure den Farbstoff als rote krystalline Masse. Diese

Rohfällung wird nach Zusatz von Wasser abfiltriert, aus Alkohol umkrystallisiert und mit Petroläther und Wasser gewaschen.

10. Bulgariin

(roter Farbstoff aus Bulgaria inquinans FRIES). Die Farbstoffe von Bulgaria inquinans Fries sind von Zopf isoliert worden.

Die kreiselförmigen dunkelbraunen Becherfrüchte dieses Pilzes, welche im Herbst häufig aus der Rinde aufgeschichteter Buchen- und Eichenholzscheite hervorbrechen, enthalten ein Gemisch von roten, blauen und gelben Farbstoffen, deren

Konstitution unbekannt ist. Nur einer der beiden roten Farbstoffe, das Bulgariin. ist krystallisiert erhalten worden.

Eigenschaften und Nachweis. Beim Eindunsten der Chloroformlösung bilden sich kupferrot glänzende Kryställchen.

Löslichkeit: reichlich in Chloroform, wenig in Äther, Benzol und Eisessig,

unlöslich in Wasser, Alkohol, Petroläther. Konzentrierte Mineralsäuren bringen keine auffälligen Farbänderungen hervor; Alkalilaugen färben schön blau bis blaugrün, kohlensaure Alkalien und Ammoniak färben weder blau noch lösen sie. Die konzentrierte ätherische Lösung zeigt drei Absorptionsbänder, von denen

zwei im Grün liegen, das dritte etwa an der Grenze von Blau und Violett. Maximum etwa bei 550 weiterhin Beschattung

II. (weniger intensiv) ,, ,, 528 III. (am stärksten) ,, 436 Isolierung. Die getrockneten und zerkleinerten Becherfrüchte werden wiederholt mit Chloroform ausgezogen. Die Chloroformlösung wird dann mehrmals

Farbstoff enthalten, an der Grenze findet sich eine schmutzig blaugrüne Masse. Dem Rückstand der gelbbraunen Chloroformschicht wird mit Petroläther ein gelbgefärbtes Fett, mit Äther ein gelbes Harz und mit Methanol ein blauer Farbstoff

mit Wasser ausgeschüttelt. In der Wasserschicht ist ein gelber und ein rötlicher

entzogen, während das rote Bulgariin in Krystallen zurückbleibt. Aus den extrahierten Pilzen läßt sich mit absolutem Alkohol noch ein wasserlöslicher amorpher Farbstoff (Bulgarerythrin) gewinnen.

> 11. α - und β -Oryzaerubin (rote Farbstoffe aus Monascus purpureus Wenth).

Ein zur Gruppe der Telebolae gehörender Pilz wird in China auf gekochtem

Reis gezüchtet und als "Ang-Khak" zum Färben von Getränken und Eßwaren Eine erste orientierende Untersuchung hat Prinsen-Geerlings durchgeführt, später haben sich noch W.C. Boorsma und Wehmer mit den

Farbstoffen¹ beschäftigt, deren Konstitution jedoch unbekannt geblieben ist. Eigenschaften und Gewinnung. Das Rohmaterial wird nach Boorsma zuerst mit Petroläther von einem fettartigen Stoffe befreit und dann der Farbstoff mit

welches in Sodalösung löslich und das β -Oryzaerubin, welches darin unlöslich ist, aber von verdünntem Ammoniak aufgenommen wird. Beim Ansäuern werden die Farbstoffe amorph abgeschieden; der Niederschlag entspricht 1,6% des Rohmaterials. Das α -Oryzaerubin ist in kaltem Wasser sehr wenig löslich, in absolutem

Äther extrahiert. Die Ätherlösung enthält zwei Substanzen, das α -Oryzaerubin,

Alkohol zu 0,6 %, leicht in Chloroform und Äther. Bei 110 beginnt es zusammenzubacken und wird erst bei 220° harzartig weich. Starke Mineralsäuren lösen mit orangegelber Farbe. Durch Kochen mit ver-

dünnter Mineralsäure wird es zersetzt. Ammoniak löst mit dunkelroter Farbe,

welche durch einen Überschuß in Gelb übergeht. β -Oryzaerubin ist der α -Verbindung sehr ähnlich. Wolle und Seide wird durch

12. Rote Farbstoffe aus Mutterkorn (Claviceps purpurea).

Aus dem Mutterkorn sind mehrere Farbstoffe erhalten worden, deren Reaktionen vorzugsweise zum Nachweis des Mutterkorns im Mehl verwendet werden.

beide sehr kräftig angefärbt.

¹ Vgl. auch den gelben Farbstoff Monascin (S. 1422).

geschichte des Materials zusammen.

(Sklererythrin und Sklerojodin), die den Charakter von Oxychinonen haben und deren Spektralbild zur Erkennung des Mutterkorns herangezogen wird. Daneben finden sich gelbe Farbstoffe², vielleicht vom Flavontvp. Eigenschaften. Dragendorff hat das Sklererythrin nicht krystallisiert erhalten. Das amorphe rote Produkt löst sich in den gewöhnlichen organischen Lösungsmitteln leicht, in Wasser und in Petroläther ist es unlöslich.

Am eingehendsten hat sich Dragendorff im Jahre 1877 mit den Mutterkornfarbstoffen beschäftigt. Es handelt sich um mindestens zwei Farbstoffe

Trotz mehrfacher Bearbeitung ist über die Konstitution der Farbstoffe fast nichts bekannt. Überdies sind die Literaturangaben¹ zum Teil sehr widersprechend. Während die Mehrzahl der Bearbeiter die Farbstoffe des Sklerotiums als Kalksalze vorfindet, aus denen nur bei Gegenwart von Säuren gefärbte Extrakte entstehen, wird dies von Palm bestritten, der die Farbstoffe direkt mit Ammoniak ausziehen konnte. Wahrscheinlich hängt dies mit Herkunft und Vor-

In verdünnten Laugen, in Ammoniak- und in Sodalösung wird es mit rotvioletter Farbe gelöst: Kalk- und Barytwasser, neutrales Bleiacetat geben blau-

violette Niederschläge. Konzentrierte Schwefelsäure löst mit dunkelvioletter Farbe. Das Sklerojodin unterscheidet sich nach Dragendorff vom Sklererythrin durch die viel intensivere und rein violettrote Färbung seiner Lösungen in Alkalien und in konzentrierter Schwefelsäure, ferner durch die Unlöslichkeit in Alkohol, Äther und Chloroform. Eine Analyse des amorphen Produktes ergab 64,88% C,

5,75% H und 3,87% N. Trotz der Schwerlöslichkeit des Sklerojodins in Alkohol findet es sich auch in den Auszügen des Mutterkorns, die mit säurehaltigem

Alkohol oder Äther bereitet wurden. Das von Marino-Zuco (24) gegebene Spektralbild solcher Lösungen zeigt Absorptionsbanden bei 538, 499 und 467. Gewinnung. Zur Gewinnung der Farbstoffe hat Dragendorff das Mutterkornmehl zunächst mit Äther vorbehandelt, sodann nach mehrstündigem Digerieren mit wäßriger Weinsäurelösung, wiederholt mit Alkohol extrahiert. Der Alkoholauszug wird im Vakuum abgedampft, der Rückstand mit etwas Wasser gemengt und ausgeäthert. Die konzentrierten Ätherauszüge wurden mit 5 bis 6 Raumteilen Petroläther versetzt und der ausgeschiedene Farbstoff nach mehrtägigem Stehen in der Kälte abfiltriert. Zur weiteren Reinigung wurde die

Fällung aus ätherischer Lösung in Ammoncarbonatlösung übergeführt und hieraus durch Essigsäure wieder abgeschieden. Weiteres Umlösen führte nur zu einem amorphen Produkt; aus mehreren Kilo Mutterkorn konnte kaum 0,3 g

dieses Präparates erhalten werden, das nach Dragendorff immer noch stickstoffhaltige Beimengungen enthält. Sklerojodin scheidet sich beim Ausäthern der konzentrierten Alkoholauszüge als braune amorphe Masse ab. Sie wird nach Auswaschen mit Wasser, Alkohol und Äther in stark verdünnter Kalilauge gelöst und die violettrote Lösung möglichst rasch durch Salzsäure gefällt. Im reifen Mutterkorn dürften höchstens 0,5 0/00 Sklerojodin enthalten sein.

13. Roter Farbstoff der Russulaarten.

Die roten Farbstoffe der Russulaarten sind nur auf Löslichkeit und Spektralbild untersucht. Nach E. BACHMANN läßt sich der Farbstoff aus der Haut des Hutes von Russula integra mit kaltem Wasser oder 50 proz. Alkohol ausziehen.

² Siehe S. 1421.

¹ Literatur: Zellner a. a. O.

In absolutem Alkohol, Äther, Chloroform, Benzol ist er unlöslich. Die wäßrige Lösung fluoresciert prächtig blaugrün.

Bei einer Schicht von 50 mm zeigen sich zwei Absorptionsbänder im Grün: II 525--505 Endabsorption 439. I 557-538

I ist immer intensiver als II.

Durch Kochen der wäßrigen Lösung, durch Alkalien und durch die Einwirkung des Lichtes wird der Farbstoff zerstört. In schwach saurer Lösung verschwindet die Fluorescenz, die Absorptionsbanden rücken nach rechts:

I 551-517 II 507-488. Beim Neutralisieren mit Ammoniak kehrt die Fluorescenz und das ursprüng-

liche Spektralbild wieder. Wird die Haut der Pilzhüte mit verdünnter Salzsäure ausgezogen und filtriert, so hält das Filter einen himmelblauen Farbstoff zurück, der sich mit Eisessig auswaschen läßt (Absorptionsband im Rot von 660-621).

Endlich wurde auch noch ein gelber Farbstoff beobachtet. Die roten Farbstoffe von Russula emetica Fries, R. alutacea Pers. und R. aurata With, zeigen dasselbe Spektrum, auch das Ruberin von Phipson könnte mit dem beschriebenen Farbstoff identisch sein.

14. Farbstoff von Penicillium spinulosum.

Über das von Penicillium spinulosum aus Glucose gebildete purpurfarbene Produkt ist im Jahre 1931 eine Untersuchung von J. H. BIRKINSHAW (2) und H. RAISTRICK erschienen. Die Verbindung ist ein Chinon der Formel C. H. O., das zwei phenolische Hydroxylgruppen und eine Methoxygruppe enthält. Wie die nebenstehende Formel zum Ausdruck bringt, ist die Stellung der einzelnen Substituenten bei diesem Methoxy-dioxy-toluchinon noch nicht bekannt.

 $\begin{array}{cccc} \mathrm{CH_3} & & & & & \\ \mathrm{HO} & & & & & & \\ \mathrm{OCH_3} & & & & \end{array}$

Eigenschaften. Die Verbindung bildet dunkle, fast schwarze Krystalle von metallischem Glanz und chinonartigem Geruch, die bei 202-203,50 unter Zersetzung schmelzen. Sie ist sehr wenig löslich in kaltem, besser in heißem Wasser; die Lösung ist amethystfarben und wird beim Ansäuern zuerst blaßrot, dann

gelb. Beim Zusatz von Laugen tritt eine tiefpurpurne Färbung auf, die mit mehr Lauge in ein schwaches Blau übergeht. Gewinnung. 60 l Glucosenährlösung nach Czapek-Dox, welche das 20 fache

der üblichen Ferrosulfatmenge enthalten, werden auf 12 Gefäße verteilt, mit den Sporen von Penicillium spinulosum geimpft und bei etwa 220 aufbewahrt. Durch den Brutschrank wird ein steriler Luftstrom geleitet. Nach 14 Tagen

werden die Kulturen abfiltriert und die dunkle purpurfarbene Lösung im Vakuum eingedampft. Der Rückstand wird mit Schwefelsäure versetzt, so daß ihre Konzentration etwa normal ist; hierauf wird die Lösung mehrere Stunden

in einer Rückflußapparatur gekocht und nach dem Abkühlen mit Äther ausgeschüttelt. Aus dem Ätherextrakt scheidet sich beim Eindampfen ein Teil des Chinons aus; der Rest kann nach Wasserzusatz durch Ausschütteln mit

Toluol gewonnen werden. Das Rohprodukt wird zweimal im Vakuum (120°; 1 mm) sublimiert.

b) Gelbe Pilzfarbstoffe.

1. Carotinoide.

Carotinoide scheinen auch unter den Pilzfarbstoffen häufig vorzukommen, sind aber bisher in keinem Fall genauer untersucht worden. In der Regel hat man die Extraktionsrückstände mit wäßriger oder alkoholischer Lauge verseift, die Farbstoffe nach dem Aussalzen abfiltriert und mit Petroläther oder Chloroform aufgenommen. Diese Lösungen wurden eingedampft und dann auf das Auftreten der charakteristischen Blaufärbung mit konzentrierter Schwefelsäure geprüft. Nur Bezssonoff (1) gibt an, aus Fusarium orobanchus ein in Tafeln krystallisierendes Carotinoid erhalten zu haben.

Name	Gattung	Spektrum	Autor
$ Gymnosporangium\ juniperinum\ L.$	Uredineen (Rostpilze)	I501—476 II462—454	BACHMANN
Melampsora Salicis Capreae Pers. Puccinia coronata Corda Triphragmium Ulmariae Schum. Peziza¹ bicolor Bull. Peziza Scutellata Pers.	Pezizeen	I511—483 II465—432 I513—485 II463—454 I498—480 II461—452 I488—480 II462—450 I486—473 II454—446	
Calocera viscosa Fr. Dacryomyces stellatus NEES Polystigma ² rubrum u. fulvum Nectria cinnabarina Tul.	Tremellineen ,, Pyrenomyceten	I492—480 II458—446 I486—475 II456—445 I490—475 II456—444 I480—465 II454—444	ZOPF
Pilobolus Kleinii Stemonitis ferruginea Lycogala epidendron	Phycomyceten Myxomyceten	I484—469 II452—439 I487—470 II456—443 I530—513 II502—483 III464—453 IV G	
Spathularia flavida Leotia lubrica Pers.		I490—475 II456—444 I492—476 II460—446	

Eine neuere Untersuchung von A. Ch. Chapman (4) beschäftigt sich mit dem Farbstoff der roten *Torulae*:

Die Kulturen der roten Hefe wurden von der Agaroberfläche abgenommen, bei niederer Temperatur getrocknet und mit feinem Sand verrieben. Mit Chloroform und Schwefelkohlenstoff ließen sich tiefrote Lösungen gewinnen, die aber nicht weiter gereinigt werden konnten.

Eigenschaften. Besonders die warmen Chloroformlösungen bleichen rasch aus. Der Rückstand der Lösung gibt mit konzentrierter Schwefelsäure eine tief-

blaue Farbe.

Der spektroskopische Vergleich mit reinem Carotin ergab, daß der Torulafarbstoff auf keinen Fall mit Carotin identisch sein kann.

Torulafarbstoff läßt die Wellen vom roten Ende bis 590, reines Carotin jedoch bis 550 durch.

Überdies ist das Absorptionsband im Blau beim Carotin viel breiter.

Die roten Hefen enthalten also ein anderes Carotinoid oder ein Gemisch von Farbstoffen.

2. Gelbe Farbstoffe aus Mutterkorn.

Über die gelben Farbstoffe aus Mutterkorn liegen mehrere Untersuchungen vor. Nach Freeborn scheinen das Sklerokrystallin Dragendorffs, das Ergo-

¹ Peziza aurantia OED. ist von Rosoll kurz untersucht worden.

² In Polystigma ochraceum Wahlenb. ist nach Zoff ein anderer, krystallisierender Farbstoff enthalten.

stoffe zur Flavongruppe ist nicht bewiesen.

lisiert wird, bis der Schmelzpunkt konstant bleibt.

krystallisiert, farblose Nadeln vom Schmelzpunkt 231°.

rotbraun.

alkaloide erhalten; er läßt sich den Rohalkaloiden durch Sodalösung entziehen. Das Rohprodukt wurde mehrmals aus Alkohol umkrystallisiert. Die blaßgelben Nadeln schmelzen bei 338° unter Zersetzung. Kalter Alkohol löst 1:100, etwas besser löst Chloroform. Natronlauge und Sodalösung nehmen mit goldgelber Farbe auf. Die alkoholische Lösung gibt mit Eisenchlorid eine braungrüne Färbung. Die Formel C₁₅H₁₄O₇ wurde durch Analyse und Molekulargewichts-

bestimmung belegt. Bei der Acetylierung mit Essigsäureanhydrid und Schwefelsäure entsteht ein Tetra-Acetylderivat. Es bildet, aus Eisessig-Essigester um-

chrysin Jacobis und die Secalonsäure von Kraft miteinander identisch zu sein und die Formel C₂₁H₂₂O₂ zu besitzen. Während die Secalonsäure bei 244° schmilzt, beschreibt Freeborn einen zweiten gelben Farbstoff vom Schmelzpunkt 3380 und von der Zusammensetzung C₁₅H₁₄O₇. Die Zugehörigkeit der beiden Farb-

Eigenschaften und Gewinnung der Secalonsäure. Der Farbstoff vom Schmelzpunkt 244° bildet nach der Beschreibung von Kraft feine citronengelbe Nadeln. die von 160 Teilen kochendem, von 200 Teilen kaltem Alkohol, von 100 Teilen kochendem Benzol und von 50 Teilen kochendem Eisessig, dagegen nicht von Wasser oder Petroläther gelöst werden. Secalonsäure löst sich in Alkalien und in Sodalösung (Kohlensäureentwicklung); mit Eisenchlorid wird die Lösung

Gut entfettetes Mutterkornpulver (3 kg) wird im Perkolator 14 Tage mit Chloroform ausgezogen. Nach dem Abdampfen des Chloroforms wird der ölige Rückstand mit Petroläther behandelt, bis ein graugrünes Pulver hinterbleibt. Dieses wird mit der 2,5fachen Menge kaltem Eisessig verrieben und abgesaugt. Am Filter verbleibt eine citronengelbe Masse, die nach dem Auswaschen mit Eisessig und heißem Methanol mehrmals aus 50 Teilen Chloroform umkrystal-

Eigenschaften und Isolierung des Farbstoffs vom Schmelzpunkt 338°. Dieser zweite gelbe Farbstoff wurde bei der technischen Darstellung der Mutterkorn-

läßt sich die Hauptmenge des Farbstoffes unverändert zurückgewinnen. Isolierung. Der rote Reis wird erschöpfend mit Äther extrahiert und der Ätherauszug stark eingeengt. Nach mehreren Tagen scheidet sich aus der schwarz-

¹ Siehe Seite 1418.

3. Monascin

(gelber Farbstoff aus Monascus purpureus Wenth).

Während die von dem genannten Pilz hervorgebrachten roten Farbstoffe¹ noch nicht krystallisiert erhalten worden sind, haben H. Salomon (31) und P. Karrer aus "rotem" Reis einen tiefgelb gefärbten Begleitfarbstoff, das Monascin, in krystallisierter Form isolieren können. Die Verbindung besitzt wahrscheinlich die Bruttoformel C₂₄H₃₀O₆, ist methoxylfrei und wohl großenteils aliphatischer Struktur.

Eigenschaften. Monascin krystallisiert aus Alkohol oder Eisessig in glänzenden schwefelgelben Blättchen, die bei ca. 130° zu sintern beginnen und bei

135—140° schmelzen. Sie lösen sich gut in siedendem Methyl- und Äthylalkohol sowie in siedendem Eisessig. In der Kälte sind sie leicht löslich in Benzol, Chloroform, Aceton und Essigester, schwerer in Äther, völlig unlöslich in Wasser. Konzentrierte Schwefelsäure nimmt Monascin mit gelber Farbe auf; wäßrige Natronlauge löst es in der Kälte nur sehr langsam, alkoholische Lauge dagegen

leicht mit braunroter Farbe. Nur bei sofortigem Ansäuern der alkalischen Lösung

eiskaltem Äther und Petroläther gewaschen und im Vakuum getrocknet wird. Das braune Produkt wird zur Abtrennung von anorganischen Beimengungen wiederholt mit möglichst wenig trockenem, kaltem Aceton ausgezogen. Die braungelbe Acetonlösung wird im Vakuum bis zur Sirupkonsistenz konzentriert und der schnell erstarrende Rückstand mit siedendem Alkohol extrahiert. Aus den filtrierten alkoholischen Lösungen scheidet sich das Monascin alsbald in Blättchen ab, die noch 2—3mal aus Alkohol umkrystallisiert werden. Aus

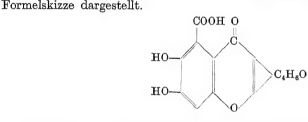
roten Flüssigkeit eine bräunliche, halbfeste Masse ab, die abgenutscht, mit

4. Citromycetin

40 kg rotem Reis wurden ca. 40 g Monascin isoliert.

(Farbstoff aus Citromyces-Arten).

Über den gelben Farbstoff, der in den Kulturen von Citromyces-Arten aus Glucose gebildet wird, haben im Jahre 1931 A. C. Hetherington (10) und H. Raistrick berichtet. Citromycetin hat die Zusammensetzung $C_{14}H_{10}O_7$. Von den sieben Sauerstoffatomen liegen zwei in Phenolhydroxylen, zwei in einer Carboxylgruppe und zwei in einem γ -Pyronring vor; die Funktion des letzten Sauerstoffatoms ist noch nicht bekannt. Die Konstitution des Citromycetins wird von den Autoren auf Grund der Abbauergebnisse durch nebenstehende



gelben Nadeln, die 2 Mol. Krystallwasser enthalten und sich bei 283—285° zersetzen. Es ist gut löslich in kaltem, absolutem Alkohol, heißem Eisessig, weniger löslich in Aceton, sehr wenig in siedendem Wasser, fast unlöslich in kaltem. Die Krystalle lösen sich mit tiefgelber Farbe unter Kohlensäureentwicklung in Soda- und Bicarbonatlösungen. Beim Ansäuern scheidet sich ein gelbes Gel ab, das sich allmählich in gelbe Nädelchen umwandelt. Die wäßrige und die allebelische Lösung des Citromysetins gibt mit Eisensblorid eine sehr

Eigenschaften. Citromycetin krystallisiert aus 50 proz. Alkohol in citronen-

gelbes Gel ab, das sich allmählich in gelbe Nädelchen umwandelt. Die wäßrige und die alkoholische Lösung des Citromycetins gibt mit Eisenchlorid eine sehr intensive olivgrüne Färbung, die später dunkelbraun wird. Ammoniakalische Silbernitratlösung wird reduziert; konzentrierte Schwefelsäure gibt eine grün fluorescierende Lösung. Durch Acetylierung mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat entsteht Diacetyl-citromycetin, das sich aus Alkohol in sargdeckelförmigen Krystallen abscheidet, die bei 223—224° unter Zersetzung schmelzen. Die Verbindung wird von einer wäßrigen Kaliumacetatlösung aufgenommen; beim Ansäuern scheiden sich Krystalle vom Schmelzpunkt 235 bis 236° aus.

Gewinnung. Zur Züchtung wird eine Nährlösung verwendet, die auf 1 l Wasser 2 g NaNO₃, 0,5 g KCl, 0,5 g MgSO₄·7H₂O, 0,2 g FeSO₄·7H₂O sowie 50 g Glucose (oder Glycerin) enthielt; als letzter Bestandteil wird noch 1 g KH₂PO₄ in konzentrierter Lösung zugefügt. Die sterilisierte Nährlösung wird mit einer Suspension von Citromycessporen geimpft und 10—12 Tage bei 22 bis 24° gehalten; während dieser Zeit wird ein steriler Luftstrom über die Kulturen geleitet. Zur Aufarbeitung werden die Kulturen filtriert, der Pilzrückstand mit

1424

krystallisiert.

wenig Wasser gut ausgewaschen und die vereinigten Filtrate mit Schwefelsäure angesäuert. Aus der dunkelbraunen Lösung scheidet sich hierbei ein amorpher, braunschwarzer Niederschlag aus; dieser wird abfiltriert und das orangegelbe Filtrat bei niedriger Temperatur im Vakuum stark eingeengt. Das rohe Citromycetin krystallisiert hierbei in gelbbraunen Krusten aus. Zur Abtrennung von teerigen Begleitstoffen wird das Rohprodukt in siedendem Alkohol gelöst und noch warm mit dem dreifachen Volumen Äther versetzt. Der gebildete amorphe Niederschlag wird abfiltriert, das Filtrat auf etwa ¹/₆ eingeengt und nun das gleiche Volumen siedenden Wassers zugefügt. Das Krystallisat wird nach 2 Tagen abfiltriert und durch Umlösen aus Alkohol-Wasser (1:1) weitergereinigt. Aus 60 l Nährlösung werden etwa 64 g Citromycetin erhalten.

5. Citrinin

(Farbstoff von Penicillium citrinum Thom.)

Der in den Kulturen von Penicillium citrinum Thom. gebildete gelbe Farbstoff ist im Jahre 1931 von A. C. Hetherington (10) und H. Raistrick sowie von F. P. Coyne (5), H. Raistrick und R. Robinson untersucht worden. Citrinin ist eine einbasische Säure der Formel $C_{13}H_{14}O_5$. Aus den Ergebnissen des Abbaues folgern die genannten Autoren für Citrinin die Formel I. Bei der Hydrolyse mit verdünnter Schwefelsäure wird der Farbstoff in Verbindung II, Kohlendioxyd und Ameisensäure gespalten. Verbindung II liefert bei der Kalischmelze das Resorcinderivat III.

Eigenschaften. Citrinin krystallisiert aus Alkohol in goldgelben prismatischen Nadeln, die bei $166-170^{\circ}$ unter Zersetzung schmelzen. Es ist praktisch unlöslich in kaltem Wasser, wenig löslich in heißem Äther, leicht in Chloroform und Aceton. Auch wäßrige Lauge löst es leicht, ebenso Sodalösung (unter Kohlensäureentwicklung); beim Aufbewahren wird die ursprünglich orangegelbe Lösung orangerot. Die neutrale wäßrige Lösung des Natriumsalzes gibt mit Eisenchlorid einen dunkel braungelben Niederschlag, der im Überschuß des Fällungsmittels mit intensiv jodbrauner Farbe löslich ist. Citrinin zeigt in alkoholischer Lösung eine spezifische Drehung von $[\alpha]_{\text{Hg grün}} = -43,9^{\circ}$.

Gewinnung. 30 l Glucosenährlösung nach Czapek-Dox werden auf 85 Erlen-

MEYER-Kolben verteilt, in der gebräuchlichen Weise sterilisiert und jeder Kolben mit einer Sporensuspension von P. eitrinum geimpft. Die Kulturen werden bei 28° aufbewahrt, bis die Farbstoffproduktion ein Maximum erreicht hat. Der Glucosegehalt ist dann auf etwa 1% zurückgegangen; seine Bestimmung kann als Kontrolle dienen. Zur Aufarbeitung werden die Kulturen filtriert und mit insgesamt 100 cm³ konzentrierter Salzsäure angesäuert. Es bildet sich ein Niederschlag, der allmählich mikrokrystallin wird und praktisch bereits reines Citrinin darstellt. Aus 30 l Kulturflüssigkeit werden 45—60 g Citrinin erhalten. Zur Analyse wird einige Male aus siedendem absolutem Alkohol um-

c) Braune Pilzfarbstoffe.

1. Polyporsäure (aus Polyporus nidulans Pers.).

Polyporsäure, ein gelbbrauner krystallisierender Farbstoff, ist zuerst im Jahre 1877 von C. Stahlschmidt aus einer Polyporusart isoliert worden, die er an kranken Eichen aufgefunden hatte. Eine genauere botanische Bezeichnung des Pilzes ließ sich nicht ermitteln. Die Unterscheidung von den vielen, äußerlich

ähnlich aussehenden Polyporeen ist durch eine charakteristische Farbreaktion möglich: Der betreffende Pilz färbt sich beim Anfeuchten mit verdünnter Am-

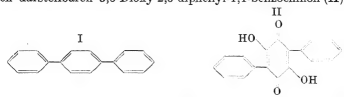
moniaklösung tiefviolett. Während Stahlschmidt große Mengen des Pilzes zur Verfügung hatte, gelang es F. Klingemann im Jahre 1893 trotz vielfacher Be-

mühungen nicht, den betreffenden Polyporus wieder aufzufinden, auch nicht an der früheren Fundstätte. KLINGEMANN sprach daher die Vermutung aus, daß die Polyporsäure ein "pathologisches Ausscheidungsprodukt" des Polyporus igniarius sei. Später wurde jedoch die genannte Farbreaktion bei Herbarproben

von Polyporus rutilans (P.) FR. und von Polyporus nidulans (PERS.) beobachtet.

Aus dem letztgenannten Pilz wurde Polyporsäure von F. Kögl (15) isoliert und

mit dem Originalpräparat Stahlschmidts identifiziert. Polyporsäure besitzt die Formel C₁₈H₁₂O₄. Bei der Zinkstaubdestillation entstand Terphenyl (p-Diphenyl-benzol [I]), ein Kohlenwasserstoff, der kurz vorher auch aus einem anderen Pilzfarbstoff, dem Atromentin, und später aus dem Muscarufin erhalten worden war. Polyporsäure ist identisch mit dem synthetisch darstellbaren 3,6-Dioxy-2,5-diphenyl-1,4-benzochinon (II):



Nachweis. Aus Aceton rhombische Blättchen mit einem ebenen Winkel von 94° und diagonaler Auslöschung. Die Schwingungsrichtung, welche den 94°-Winkel halbiert, ist hellgelb, die andere bordeauxrot.

In verdünnten Laugen mit intensiv violetter Farbe löslich, durch Zusatz konzentrierter Kalilauge fast quantitative Abscheidung des krystallisierten Kaliumsalzes.

Durch Acetylierung entsteht ein gelbes Diacetylprodukt vom Schmelzpunkt 209° .

Isolierung. Polyporus nidulans wird mit verdünnter Ammoniaklösung ausgezogen und die violette Lösung mit Salzsäure gefällt. Der gelbbraune Niederschlag wird ausgewaschen, in verdünnter Kalilauge gelöst und mit konzentrierter (etwa 50 proz.) Kalilauge versetzt. Es scheidet sich alsbald das schön krystallisierende violette Kaliumsalz des Farbstoffes ab. Das Kaliumsalz wird mit verdünnter Salzsäure zerlegt und die freie Polyporsäure abfiltriert, ausgewaschen und getrocknet. Aus der heißen Acetonlösung scheiden sich glitzernde violettstichig braune Krystalle ab.

Die Ausbeute beträgt etwa 18% des Pilzgewichtes.

2. Atromentin

(aus Paxillus atrotomentosus Batsch).

Atromentin, der braune Farbstoff des Samtfußes, ist von W. Thörner im Jahre 1878 entdeckt worden. Im Jahre 1925 haben F. Kögl (11 und 13) und

J. J. Postowsky den Nachweis erbracht, daß Atromentin ebenso wie die Polyporsäure ein Abkömmling des Terphenyls (p-Diphenylbenzol) ist. Es besitzt die Zusammensetzung C18H12O6 und ist von F. Kögl (16, 17) und H. BECKER

durch Abbau und Synthese als 2,5-Di-(p-oxyphenyl)-3,6-dioxy-benzochinon er-

Diarylchinone sind sonst noch nicht in der Natur aufgefunden worden; Atromentin, Polyporsäure und Muscarufin sind die ersten Vertreter dieser Gruppe von chinoiden Farbstoffen.

Nachweis. Atromentin scheidet sich aus Eisessig in metallisch glänzenden Blättchen von bronzefarbener bis schokoladebrauner Oberflächenfarbe ab. Bei raschem Abkühlen bilden sich Nadeln, bei langsamem Erkalten rhombische

kannt worden.

Blättchen mit 87¹/₂ bzw. 92¹/₂⁰ ebenem Kantenwinkel. An Stelle 92¹/₂⁰ erscheint oft eine weitere symmetrisch gelegene Kante, wodurch die Blättchen sechsseitig erscheinen. Auslöschungsschiefen diagonal symmetrisch. Schwingung

durch $87^{1/2}$ tiefbraun, durch $92^{1/2}$ hellgelb. Zweite Ausbildungsform: Rhombische Blättchen mit etwas abgerundeten

Kanten; der Winkel wurde zu 42-51° gemessen. Schwingung durch stumpfen Winkel tiefbraun (langsame Welle), senkrecht dazu hellgelb (rasche Welle). Atromentin löst sich am besten in Pyridin, Alkohol und Eisessig, schwerer in warmem Äther und Essigester; Chloroform, Benzol, Aceton und Schwefel-

kohlenstoff werden nicht angefärbt. Die rotbraune Pyridinlösung wird durch Wasserzusatz blauviolett. Atromentin zeigt keine charakteristischen Absorp-

tionsspektren. Es besitzt keinen Schmelzpunkt und ist nur sehr schwer sublimierbar. Durch Acetylieren mit Essigsäureanhydrid und etwas konzentrierter H₂SO₄ entsteht Tetraacetyl-atromentin. Gelbe sechsseitige Blättchen (aus Eisessig). Schmelzpunkt 242°. Isolierung. Paxillus atrotomentosus ist im Herbst an alten Baumstrünken

ziemlich häufig zu finden. Am frischen Pilz ist nur der samthaarige Überzug des Stieles und die Hutoberfläche braun gefärbt, die Hauptmenge des Farb-

stoffes ist als Leukoverbindung enthalten. Die Pilzschnitzel werden am Wasserbad unter häufigem Umwenden völlig getrocknet. Das gepulverte Material (5-10%) des Gewichtes der frischen Pilze)

wird dann mit dem 2¹/₂fachen Volumen 2 proz. Natronlauge geschüttelt. Darauf wird der Pilzbrei in einer Saftpresse vollständig abgepreßt. Die Extraktion mit Natronlauge wird noch zweimal wiederholt. Das alkalische rotbraune Filtrat gibt beim Versetzen mit verdünnter Salzsäure eine amorphe braune Fällung von etwa 10% Farbstoffgehalt. Es wird nun zum Sieden erhitzt, heiß filtriert und wiederholt mit heißem Wasser zur Entfernung der braunen Begleitfarbstoffe ausgewaschen. Der Niederschlag wird getrocknet, gepulvert und im Extraktionsapparat mit Chloroform ausgezogen. Hierbei werden Riechstoffe

und Schmieren beseitigt. Zur Gewinnung des Farbstoffes wird dann in demselben Apparat mit wenig Alkohol extrahiert, wobei Atromentin bereits in der Hitze aus der alkoholischen Lösung auskrystallisiert. Das abgesaugte Krystallisat wird auf der Nutsche mit kochendem Wasser ausgewaschen, bis das Waschwasser farblos abläuft. Zur weiteren Reinigung wird mehrmals aus Eisessig umkrystallisiert. Die Ausbeute an krystallisiertem Farbstoff beträgt $1,5-2\,\%$ des lufttrockenen Pilzpulvers.

3. Thelephorsäure

(aus Thelephora palmata Scop., flabelliformis Fr., caryophyllea Schaeff., terrestris Ehrh., coralloides Fr., crustacea Schum., intybacea Pers. und laciniata Pers.).

Der von Zopf im Jahre 1889 aus den Fruchtkörpern der genannten Thelephoraspezies isolierte Farbstoff ist von Zellner (34) auch in Hydnum ferrugineum Fr. und repandum L. gefunden worden. Über die Konstitution der Thelephorsäure hat eine Untersuchung von F. Kögl (19), H. Erkleben und L. Jänecke Aufschluß gebracht. Thelephorsäure hat die Summenformel C₂₀H₁₂O₉. Ein orangegelbes Triacetat, ein farbloser Penta-acetyl-leukokörper und die Hepta-methyl-hexa-hydro-thelephorsäure gaben über die Funktion der neun Sauerstoffatome Auskunft; der Farbstoff enthält ein chinoides System, drei phenolische Hydroxyle und zwei Carboxylgruppen. Die Eigenschaften der Thelephorsäure ließen — abgesehen von der Chinonnatur — keine Beziehung zu den bekannten Naturfarbstoffen erkennen. Durch die Ergebnisse des Abbaues konnte ihre Struktur im Sinne der Formel I in allen Einzelheiten bewiesen werden.

Diese Formel erklärt die Bildung folgender Abbauprodukte:

1. Bildung des 7-Phenanthryl-1-butadiens (II) bei der Zinkstaubdestillation der Triacetyl-thelephorsäure; dieser Kohlenwasserstoff wurde durch Oxydation mit Permanganat in Phenanthren-2-carbonsäure übergeführt, welche mit synthetischem Material identifiziert wurde.

2. Bildung von Oxytrimellithsäure (III) bei der Oxydation der Thelephorsäure mit 30 proz. Hydroperoxyd in alkalischer Lösung.

3. Bildung von Adipinsäure und Oxytrimellithsäure bei der analogen Oxydation der *hydrierten* Thelephorsäure.

4. Bildung von 4,3',6'-Trioxy-diphenyl (V) bei der Oxydation von Triacetyl-thelephorsäure mit Chromtrioxyd in Acetanhydrid-Eisessig, Verseifung des Reaktionsproduktes zur Trioxy-diphenyl-tetracarbonsäure IV und darauffolgende Decarboxylierung. Das entstandene Trioxy-diphenyl wurde mit synthetischem Material identifiziert.

Eigenschaften. Thelephorsäure scheidet sich aus Pyridin in flachen, linealförmigen Prismen ab. Auslöschungsrichtung parallel den Begrenzungskanten; starker Dichroismus; die Schwingungsrichtung parallel den längeren Prismenkanten wird stark absorbiert (schwarz), die dazu senkrechte zeigt grünlichgelbe Farbe. Kleinere Krystalle haben mattschwarze Oberflächenfarbe, größere sind in Farbe und Glanz äußerlich am besten mit Kaliumpermanganat zu vergleichen, zeigen jedoch schwarzbraunen Strich.

den die weinrote Pyridinlösung bei Zusatz von Wasser erfährt. In Ammoniak ist der Farbstoff mit blauer Farbe löslich. Auch eine Lösung in 1/10 n-Natronlauge und in Natriumcarbonat ist anfänglich blau, wird aber nach weiterer Zugabe von Lauge dunkelgrün. In einer konzentrierteren Natronlauge ist der Farbstoff nicht löslich. Die alkalischen Lösungen werden an der Luft verändert. Spektralbefund. m/30000-Lösung in Pyridin: Deutlicher Streifen von 530 bis 460 m μ mit einem ungefähren Maximum bei 485 m μ . — m/8000-Lösung in Pyridin-Wasser (1:1): Die Auslöschung beginnt bei 400 m μ und ist ab 520 m μ vollständig geworden.

Thelephorsäure besitzt keinen Schmelzpunkt; abgesehen von Pyridin ist sie in allen organischen Lösungsmitteln fast unlöslich; sie löst sich auch nicht in konzentrierter Salzsäure, dagegen wird sie von konzentrierter Salpetersäure mit orangeroter, von konzentrierter Schwefelsäure mit tiefblauer Farbe aufgenommen. Sehr charakteristisch ist der Farbumschlag nach Kornblumenblau.

vollständig geworden.

Gewinnung. Zur Darstellung nennenswerter Mengen Thelephorsäure ist das von Zopf angewandte Verfahren wegen der äußerst geringen Löslichkeit des Farbstoffes in Alkohol ungeeignet. In der Arbeit von F. Köglund Mitarbeitern wurde als Ausgangsmaterial Thelephora palmata Scop., die "stinkende Lederkoralle" verwendet. Die Pilze werden an der Luft gut getrocknet und fein gemahlen. Das Pilzmehl läßt man 1 Tag in Wasser quellen; der Brei wird gut ausgepreßt und mehrmals ausgewaschen, bis das Waschwasser hellgelb abläuft. Das feuchte Material wird in Mengen von 50 g mit je 200 cm³ Pyridin in einer Soxhlet-Apparatur etwa 6 Stunden extrahiert. Die weinrote Lösung wird siedendheiß von Flocken abfiltriert; beim Erkalten krystallisiert der Farbstoff in schönen dunklen Prismen aus, die zur vollständigen Reinigung noch dreimal aus Pyridin umkrystallisiert werden. Die Ausbeute an reiner Thelephorsäure beträgt 0,5% des Trockenmaterials.

4. Gemmatein

(aus Lycoperdon gemmatum BATSCH).

Der krystallisierende braune Farbstoff aus Lycoperdon gemmatum Batsch wurde von Kotake (22) untersucht. Er ist ein Glucosid, das bei der Spaltung mit heißer verdünnter Salzsäure in d-Glucose und Gemmatein von der Zusammensetzung C₁₇H₁₂O₇ zerlegt wird. Die Konstitution des Gemmateins ist nicht bekannt, jedoch wurde durch Kalischmelze bei 180° daraus p-Oxyphenylessigsäure (neben einem amorphen braunen Farbstoff) erhalten. Die Oxydation mit 3 proz. Wasserstoffsuperoxyd in schwach salzsaurer Lösung gab Homogentisinsäureanhydrid.

Eigenschaften und Gewinnung. Das getrocknete Pilzpulver wird zunächst mit

Äther erschöpfend ausgezogen und hierauf mit heißem Alkohol extrahiert. Die alkoholische Lösung wird auf ein Drittel konzentriert und nach dem Erkalten mit etwas Äther versetzt, wobei sich der Farbstoff flockig ausscheidet. Die Fällung wird wieder in heißem Alkohol gelöst, mit wenig Wasser versetzt, auf dem Wasserbad vorsichtig eingedampft, bis sich auf der Oberfläche eine dünne Haut bildet. Beim Stehen in der Kälte scheiden sich dunkelbraune Nadeln ab. Die Krystalle ließen sich nicht aschefrei erhalten, auch zeigten sie schwankenden Stickstoffgehalt. Sie sind etwas löslich in Wasser, leichter in Alkohol und Aceton, sehr leicht

gehalt. Sie sind etwas löslich in Wasser, leichter in Alkohol und Aceton, sehr leicht in Ammoniak und Alkalilauge. Aus der alkalischen Lösung wird der Farbstoff beim Ansäuern flockig ausgefällt.

Zur Spaltung des Glucosids wird 6 Stunden mit 5—10 proz. Salzsäure im Wasserbad erhitzt, heiß filtriert und der Rückstand gut mit Wasser ausgewaschen.

Wasserbad erhitzt, heiß filtriert und der Rückstand gut mit Wasser ausgewaschen. Der Farbstoff wird dann noch feucht in heißem Alkohol gelöst und die Lösung stark eingeengt. Gemmatein scheidet sich in der Kälte in feinen dunkelbraunen Nadeln aus. Es ist schwer löslich in Wasser (die Lösung reagiert sauer), leichter löslich in heißem Alkohol, unlöslich in Äther. Durch Alkalilauge und Ammoniak wird es leicht aufgenommen und durch Säuren wieder gefällt.

5. Braune Farbstoffe

aus Polysaccum pisocarpium Fr. und aus P. crassipes DC.

Der erstgenannte Pilz wurde von Fritsch, der zweite von Zellner (35) untersucht. Die Identität beider Farbstoffe ist wahrscheinlich, aber nicht bewiesen. Die Annahme von Fritsch, es handle sich um ein Anthrachinonderivat, ist sehr unwahrscheinlich. Zellner hält den Farbstoff für das saure Kalium-

ammoniumsalz einer vielleicht glucosidischen Verbindung.

Eigenschaften. Der amorphe, dunkelbraune, aschehaltige Farbstoff wird von Eisessig, Aceton und absolutem Alkohol gelöst, wird aber von Äther, Chloroform, Benzol und Schwefelkohlenstoff nicht aufgenommen. Alkalien und Ammoniak lösen mit dunkelbraunroter Farbe. Schwermetallsalze erzeugen in der etwas Ammoniak enthaltenden Lösung braune Niederschläge. Mit Silbernitrat entsteht

ein roter, mit Platinchlorid ein olivgrüner Niederschlag. Das Spektrum zeigt ein

Absorptionsband bei den Linien F bis H.

erhalten kann.

Der Farbstoff von Fritsch war stickstoff-, schwefel- und phosphorfrei; die Analysen ergaben im Mittel $62,22\,^{\circ}/_{\circ}$ C und $4,17\,^{\circ}/_{\circ}$ H. Zellners Farbstoff ergab $61,70\,^{\circ}/_{\circ}$ C und $4,49\,^{\circ}/_{\circ}$ H; bei der Hydrolyse mit verdünnter Salzsäure wurde Zucker nachgewiesen.

Isolierung. Der trockene und möglichst reife Pilz wird zerrieben und mit Alkohol ausgezogen. Der Rückstand des Alkoholextraktes wird nach Fritsch durch Ausäthern von Fett befreit, mit Wasser aufgenommen und mit Salzsäure gefällt. Der braune Niederschlag wird mit heißem absolutem Alkohol ausgezogen und die Lösung eingedampft. Zellner hat das aus Alkohol abgeschiedene Rohprodukt in wasserhaltigem Aceton gelöst, filtriert und eingeengt; diese Operation wurde mehrmals wiederholt.

6. Aspergillin

(aus Aspergillus niger).

Der dunkle Conidienfarbstoff von Aspergillus niger ist von Linossier untersucht worden. Die Sporen wurden mit verdünnter Ammoniaklösung ausgezogen und der Extrakt mit schwacher Salzsäure gefällt, über weitere Reinigungsversuche wird nicht berichtet. Das Produkt ist kaum löslich in Wasser und den üblichen Lösungsmitteln, nur von Alkohol-Eisessig wird es etwas aufgenommen. Es ist ganz unlöslich in verdünnten Säuren, wird jedoch von verdünnten Laugen und von der Lösung alkalisch reagierender Salze leicht mit rotbrauner Farbe aufgenommen.

Die braune Alkohol-Eisessig-Lösung zeigt von Rot nach Violett zunehmende Absorption, jedoch ohne charakteristische Banden.

Aspergillin hinterläßt beim Verglühen Eisenoxyd; mit Natriumhydrosulfit entsteht eine goldgelbe Lösung, die sich an der Luft unter Sauerstoffaufnahme rasch wieder bräunt. Diese Eigenschaft sowie der Eisengehalt des (amorphen!) Produktes veranlassen Linossier, von einer überraschenden Ähnlichkeit mit dem Hämatin zu sprechen und dem Aspergillin eine Rolle bei der Atmung zuzumessen. Indessen kann von einer Ähnlichkeit des Aspergillins mit Hämatin natürlich gar keine Rede sein. Sein Verhalten bei der Reduktion und

der Reoxydation entspricht einfach dem einer Küpe, wie man sie aus sehr vielen Farbstoffen

d) Grüne Pilzfarbstoffe.

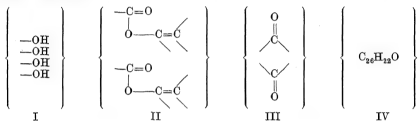
1. Xylindein

(Farbstoff der Peziza aeruginosa P. [Chlorosplenium aeruginosum Tul.]).

Der malachitgrüne Farbstoff des grünfaulen Holzes ist von Liebermann im Jahre 1874 in Krystallen erhalten worden, jedoch haben erst neuere Untersuchungen von F. Kögl (14) und G. v. Taeuffenbach sowie von F. Kögl (20) und H. Erxleben einen Einblick in den Bau dieser komplizierten Verbindung gebracht.

Xylindein besitzt die Zusammensetzung $C_{34}H_{26}O_{11}$. Nach den bisher vorliegenden Ergebnissen läßt sich der Bau des Farbstoffmoleküls durch folgendes

Schema skizzieren:



I. Vier Hydroxylgruppen. Durch Acetylierung entsteht das gelbgefärbte, krystallisierte Tetra-acetyl-xylindein. Bei der Methylierung mit Diazomethan ist nur ein Dimethyläther zu erhalten, während sich die beiden anderen Hydroxylgruppen der Methylierung entziehen; hieraus darf jedoch nicht geschlossen werden, daß nur die beiden ersten Hydroxyle phenolischer Natur sind. Aus der Änderung der Farbe (Dimethyläther violett, Diacetyl-xylindein-dimethyläther gelb) folgt, daß mindestens auch die dritte Hydroxylgruppe phenolischen Charakter besitzt.

 $II.\ Zwei\ Enol-lacton-gruppen$. Xylindein läßt sich durch Behandeln mit Natronlauge in ein Tetra-natriumsalz und dieses mit Silbernitrat in ein Disilbersalz umwandeln. Bei der Umsetzung mit Methyljodid entsteht ein krystallisierter blaugrüner Stoff, der Xylindeinsäuredimethylester $C_{36}H_{34}O_{13}$. Hierbei werden zwei Enol-lactongruppen aufgespalten, die entstandenen Carboxyle verestert, die beiden Enolhydroxyle jedoch in Ketogruppen umgewandelt:

$$\left\{ \begin{array}{c} -C = 0 \\ O - C = C $

Während beim Xylindein selbst alle Versuche zum Nachweis von Ketogruppen gescheitert sind, gibt Xylindeinsäure-dimethylester, der die Gruppierung IIb enthält, ein krystallisiertes Disemicarbazon. Bei der reduzierenden Acetylierung des Xylindeinsäure-dimethylesters entsteht ein Hexa-acetat $C_{48}H_{52}O_{19}$, das kein Semicarbazon mehr liefert. Es sind also die beiden Carbonyle in —CH—O—C=O-Gruppen verwandelt und gleichzeitig die vier Hydroxyle von I

acetyliert worden.

 CH_3

Pilzfarbstoffen die Chinonnatur leicht nachzuweisen war, ist dies beim Xylindein nicht ohne weiteres möglich gewesen. Gewöhnlich entsteht nämlich bei der reduzierenden Acetylierung glatt das entsprechende "Hydrochinon-diacetat"; Xylindein liefert dagegen eine acetylierte Leukoverbindung von gelber Farbe, die ebenso wie das gewöhnliche Acetylprodukt nur vier Acetyle enthält. Bei der Bestimmung des aktiven Wasserstoffs liefert das Tetra-acetyl-leuko--xylindein im Gegensatz zum Tetra-acetyl-xylindein jedoch 2 Mol. Methan. Die beiden "Hydrochinon-hydroxyle" scheinen sich also durch eine sterische Behinderung der Acetylierung zu entziehen. Die Bildung der gelben Xylindeinküpe erfolgt unter Aufnahme von zwei Wasserstoffatomen. Bei der energischen Hydrierung

werden weiterhin nur vier Wasserstoffatome (an den Enolgruppen) aufgenommen. Dies ist auffällig, da Xylindein durch Permanganat weitgehend verbrannt wird. Man muß deshalb annehmen, daß im Xylindein ein kompliziertes Chinon vorliegt, dessen Doppelbindungen sich "polyenartig" durch einige Kerne ziehen. Die Hydrierung hat dann die Umwandlung in ein stabiles benzoides System zur IV. Ringsystem und Seitenkette. Wird Xylindein mit alkoholischer Kali-

lauge vom Siedepunkt 175° behandelt, so tritt nach dem Ansäuern penetranter Fettsäuregeruch auf. Die flüchtigen Säuren wurden mit Wasserdampf destilliert, neutralisiert und mit ω -Brom-p-jod-acetophenon umgesetzt. Auf diese Weise

konnte n-Buttersäure und Essigsäure als Abbauprodukt des Xylindeins nachgewiesen werden. Über das dem Xylindein zugrunde liegende Ringsystem gab die Mikrozinkstaubdestillation des Hexa-acetyl-tetrahydro-leuko-xylindeinsäuredimethylesters Auskunft. Hierbei entstand in relativ guter Ausbeute Phenanthren. Nachweis. Xylindein krystallisiert aus Phenol in sehr schönen Blättchen von rhombischem Umriß und violetter Oberflächenfarbe. Der ebene Winkel ist etwa 79° bzw. 101°. Die durch den stumpfen Winkel von 101° gehende Auslöschungsrichtung bildet im weißen Licht mit der einen Begrenzungslinie einen Winkel von etwa 30°; die in dieser Richtung schwingenden Strahlen zeigen fast

keine Absorption, während die darauf senkrechten Schwingungen sehr stark absorbiert werden, so daß je nach der Dicke ein dunkelblaugrüner bis fast schwarzer Farbton entsteht. Reines Xylindein ist außerordentlich schwer löslich. Bei gewöhnlicher Temperatur beträgt die Löslichkeit in Phenol nur etwa 1 Promille. Noch weniger löslich ist es in Chloroform; die meisten übrigen organischen Lösungsmittel wer-

den kaum angefärbt. In konzentrierter Schwefelsäure löst sich Xylindein gut mit dunkelgrüner Farbe. Wird Xylindein mit 10 proz. Natronlauge versetzt, so tritt keine Lösung ein. Nach eintägigem Stehen haben sich aber die Krystalle in das in Lauge völlig

unlösliche Natriumsalz verwandelt. Durch Abfiltrieren und Auswaschen mit 50 proz. Alkohol bis zur neutralen Reaktion läßt sich das amorphe Natriumsalz gewinnen. Es ist in Wasser sehr leicht mit tiefblaugrüner Farbe löslich. (Rom-MIERS wasserlösliches Xylindein ist offensichtlich das Natriumsalz gewesen.)

Xylindein läßt sich leicht verküpen. Wolle wird smaragdgrün gefärbt. Spektralbefund (Lösung in konzentrierter Schwefelsäure): Beschattung bis 590,3;

weiterhin leichte Beschattung, die sich von 573-558 zu einem deutlichen Streifen verstärkt. Neuer Streifen von 510-499. Endabsorption 474.

Isolierung. 100.g gemahlenes grünfaules Buchenholz werden mit einem Liter möglichst wasserarmen Phenolum liquefactum versetzt, durchgerührt und etwa 15 Stunden bei 60° aufbewahrt. Dann wird warm abgesaugt und zum Filtrat

Phenolum liqu. umkrystallisiert.

2—3 Tage stehen. Der Farbstoff scheidet sich in schönen glitzernden Blättchen ab. Das einmal extrahierte Holz wird nochmals mit frischem Phenolum liqu. ausgezogen und diese Lösung dann zur Extraktion frischen Holzmehles verwendet. Die Ausbeute an krystallisiertem Xylindein beträgt durchschnittlich 0,5—0,8% des Holzgewichtes. Zur weiteren Reinigung wird aus möglichst wasserreichem

Wasser zugesetzt, bis sich eine Schicht des letzteren abtrennt. Man läßt dann

2. Grüner Farbstoff aus Leotia lubrica PERS. Der grüne Farbstoff kommt in dieser Helvellacee neben einem Lipochrom und

einem gelbbräunlichen Pigment vor. Nach Zopf wird der Pilz mit 90 proz. Alkohol ausgezogen, die Lösung eingedampft und der Rückstand zur Entfernung der beiden Begleitfarbstoffe mit Äthylalkohol und Methanol extrahiert. Der zurückbleibende

grüne Farbstoff ist krystallisiert; er löst sich in heißem Wasser, verdünntem Alkohol und Eisessig; von absolutem Alkohol, Äther, Chloroform und Benzin wird er nicht aufgenommen. Die spangrüne wäßrige Lösung wird durch Ätznatron in grauen Flocken gefällt. Konzentrierte Schwefelsäure löst mit olivgrüner, konzentrierte Salpetersäure mit rötlichvioletter Farbe, die bald ins

Gelbe übergeht. Über die Zusammensetzung und die Konstitution des Farbstoffes ist nichts bekannt.

e) Blaue Pilzfarbstoffe.

Die spontane Blaufärbung, welche beim Anbrechen verschiedener Boletus-

arten entsteht, ist bereits beim Boletol besprochen worden. Dendroctenus ponderosae färbt das Holz von Pinus ponderosa blau, doch soll es sich bei dieser

"Blaufäule" des Holzes nach MÜNCH nur um einen optischen Effekt handeln.

Bulgarcoerulein (aus Bulgaria inquinans FRIES).

Bei der Isolierung des Bulgariins (s. d.) hat Zopf auch einen blauen Farbstoff beobachtet. Beim Ausschütteln der Chloroformextrakte des Pilzes mit Wasser scheidet sich eine blaugrüne Masse ab. Diese wird abfiltriert, ausgewaschen, getrocknet und durch Aussichen mit Äther von Begleitstoffen befreit

scheidet sich eine blaugrüne Masse ab. Diese wird abfiltriert, ausgewaschen, getrocknet und durch Ausziehen mit Äther von Begleitstoffen befreit.

Der amorphe gereinigte Farbstoff löst sich in Methanol mäßig leicht mit prächtig blauer Farbe (im Tone einer Kupfersulfatlösung). Er ist in kaltem

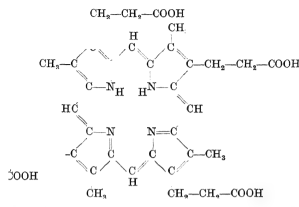
Wasser, Äther, Petroläther, Chloroform, Benzol ganz unlöslich. Konzentrierte Schwefelsäure löst mit intensiv spangrüner Farbe, die bei Wasserzusatz malvenrot wird; gleichzeitig tritt eine kupferrote Fällung auf. Durch konzentrierte Alkalien und durch Schwermetallsalze entstehen schmutzig spangrüne Fällungen. Die Methanollösung fluoresciert nicht und zeigt keinerlei Absorptionsbänder.

f) Violette Pilzfarbstoffe.

1. Koproporphyrin aus Hefe.

In den letzten Jahren ist es Hans Fischer (9) und seinen Mitarbeitern gelungen, Koproporphyrin aus Hefe in krystallisiertem Zustand zu isolieren und durch Analyse und spektroskopischen Vergleich mit Koproporphyrin anderer Herkunft zu identifizieren. Überdies konnte durch Reinkulturen an Saccharo-

myces anamensis¹ der scharfe Nachweis erbracht werden, daß der Pilz selbst imstande ist, das Porphyrin² zu synthetisieren und es nicht etwa aus der Nährlösung aufnimmt.



Isolierung und Nachweis. Etwa 140 g der Reinkulturhefe wurden in ¹/₂ l Eisessig eingetragen und wiederholt geschüttelt. Am andern Tage wurde auf der Nutsche abgepreßt und der Rückstand mit Eisessig ausgewaschen. Die Eisessig-

Rutsche abgepreßt und der Ruckstand mit Eisessig ausgewaschen. Die Eisessigfiltrate wurden eingeengt, filtriert und mit viel Äther geschüttelt. Durch Zusatz von Wasser wurde entmischt, die Ätherschicht gründlich mit Wasser ausgewaschen und eingedampft. Der Rückstand wurde mit 2,5 proz. Methylalkohol-Chlor-

wasserstoff verestert. Nach dem Filtrieren wurde die freie Säure unter Eiskühlung mit Sodalösung neutralisiert. Die entstandene Fällung wurde abfiltriert

und in wenig heißem Methanol gelöst. Beim langsamen Abkühlen schieden sich die prächtig violettroten Krystallnadeln des Koproporphyrin-tetramethylesters ab. Schmelzpunkt 251°.

Spektrum in Chloroformlösung. I 625—618, II (597—592), III 581—572; 570—564, IV 539—525, V 511—486.

2. Violette Farbstoffe von Agaricus laccatus Scop. und Cortinarius violaceus L.

Die violetten Pigmente dieser Hutpilze sind außerordentlich hinfällig; BACHMANN hat die schmutzig violetten wäßrigen Auszüge spektroskopisch untersucht.

Agaricus laccatus Scop.:

I 639-614, II 599-589, III 560-543-433; Endabsorption 430.

Cortinarius violaceus L.:

Alkoholzusatz wird die Lösung entfärbt.

I 650-626, II 599-583, III 555-547-452; Endabsorption 428.

Die beiden Spektren zeigen die auffälligste Übereinstimmung in der Zahl,

Stärke und Lage der Absorptionsbänder, von denen das zweite blasser als das erste, das dritte am schwächsten ist.

Die violetten Auszüge färben sich an der Luft sehr rasch braun; durch

1 Auch Aspergillus oryzae und schwarze Hefe erzeugen Koproporphyrin.

² Neben Koproporphyrin wurde auch noch Hämin und Protoporphyrin in der Hefe beobachtet.

F. Kögl: Pilz- und Bakterienfarbstoffe. 14343. Farbstoffe von Lactarius deliciosus L. Über die Pigmente des Reizkers liegt ebenfalls nur eine spektroskopische Untersuchung von Bachmann vor. Der methylalkoholische Auszug frischer Pilze ist braunrot gefärbt. Beim Eindunsten der Lösung scheiden sich talgartige Massen aus, die abgetrennt werden. Der schließlich hinterbleibende amorphe. braune Rückstand gibt an Äther einen intensiv violetten Farbstoff ab. Wird die ätherische Lösung mit verdünnten Säuren ausgeschüttelt, so geht der Farbstoff mit bernsteingelber Farbe in die Säure. Nach Alkalizusatz kehrt die ursprüngliche Violettfärbung des Äthers wieder zurück.

Spektrum der violetten Lösung in 30 mm Schicht. I 635-626. II 582-561. III 543-530. IV 512-487: 429.

Wenn die Lösung einen Tag an der Luft stand, war die Violettfärbung erhalten, das Bandenspektrum jedoch fast verschwunden. Der Rückstand der Lösung wurde nach 3 Monaten wieder untersucht: er

wurde mit Natronlauge verseift und die alkalische Lösung mit Natriumchlorid ausgesalzen. Die abgeschiedenen braunen Flocken geben an Petroläther wieder

einen prachtvoll violetten Farbstoff, dessen Spektralbild mit dem der ursprünglichen Ätherlösung fast übereinstimmt: 18 mm Schicht

I 644-630, II 594-574. III 559—527, IV 515-491; 435.

Die Grünfärbung der frischen Bruchfläche des Pilzes erklärt sich vielleicht aus einer Kombination des gelben Pigmentes mit dem blauroten, das sich anscheinend erst an der Luft bildet.

g) Weitere wenig untersuchte Pilzfarbstoffe.

Extraktionsmittel, Löslichkeit, Name des Pilzes Spektrum Autor Reaktionen

Aethalium septider orangegelbe Farbstoff ist in absorbiert etwa 520, REINKE Wasser, Alkohol, Äther leicht jedoch ohne chacum

löslich rakteristische Ma-

das violette Pigment wird mit Cephalosporium G. Seliber subsessile Säure rot, mit Alkalien wieder violett Cladonia coccifera die scharlachroten Köpfchen wer- rohe ammoniakali- BACHMANN

HOFFM. den mit Ather vorbehandelt, sche Lösung in dann mit verdünnter Ammoniak-150 mm Schicht lösung ausgezogen. Die dunkel-678-636; rote Lösung wird abgedampft, schattung ab 628; gereinigte Lösung der Rückstand mit Alkohol aufgenommen; dieser hinterläßt ein in 30 mm Schicht Öl, das wiederholt mit Wasser 680-607; 539

behandelt und schließlich mit verdünnter Ammoniaklösung versetzt wird C. NAUMANN Epicoccum das rote, alkoholische Pigment Bandenmaximum bei 468-448

purpurascens dieses Schimmelpilzes wird durch (EHRENBERG) Säurezusatz gelb, mit Alkali wieder rot

Fusarium Heidel- das rote Pigment wird mit Säuren G. Seliber bergianum gelb, mit Alkali wieder rot

Weitere wenig untersuchte Pilzfarbstoffe.			1435
Name des Pilzes	Isolierung und Eigenschaften	Spektrum	Autor
Gemmophora purpurascens	der carminrote Farbstoff dieser Hyphomycete ist in Wasser und wäßrigem Alkohol leicht löslich, in Chloroform, Benzin, Benzol unlöslich	nicht charakteri- stisch	L. Schkor- BATOW
Gomphidius viscidus L. Gomphidius glutinosus Schäff.	 a) roter Farbstoff: unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol, Benzol, Chloroform, Äther; amorph; b) gelber Farbstoff aus den Stielen: leicht löslich in Wasser und Alkohol. Durch Oxydationsmittel wird der gelbe Farbstoff anscheinend in den roten verwandelt, wie auch das gelbe Fleisch des frischen Pilzes sich beim Bruch rasch rötet 	schwache Bande von623—567; ein- seitige Absorption des blauen Endes bis ins Grün	Bachmann
Name des Pilzes	Extraktionsmittel, Löslichkeit, Reaktionen	Spektrum	Autor
Hygrophorus conicus Scor.	mit wenig Wasser extrahiert; amorph; mäßig löslich in 50proz. Alkohol	Absorption des blauen Endes	Bachmann
Hygrophorus puniceus Fr.	unlöslich in 96 proz. Alkohol, Benzol		
Hygrophorus coccineus Schäff.	verdünnte H_2SO_4 : rötlich, NaOH: blaßgelb; Bleiacetat: fleischrote Fällung		
Lactarius turpis WEINM. (Mord-schwamm)	hellbrauner Farbstoff, der sich in Ammoniak violett löst		HARLEY
Mucor Rouxianus Wehmer	Der Pilz bildet ein orangegelbes Pigment, wenn er bei 15° auf ge- kochtem Reis gezüchtet wird, nichtdagegen in Zuckerlösungen. In den protoplasmafreien Fila- menten findet sich der Farbstoff in feinen Nadeln und Lamellen krystallisiert. Konzentrierte Schwefelsäure verändert die Farbe nicht		Vuillemin
Nectria cinna- barina Tode	die gepulverte Conidienform färbt Schwefelkohlenstoff blaurot. Die Färbung blaßt am Licht rasch aus	I 587—543, II 528—491 (II ist dunkler)	BACHMANN
Panus stipticus Fr.	das braune Pigment ist durch Al- kohol und Äther extrahierbar; die alkoholische Lösung fluores- ciert grün; mit Schwefelsäure wird sie schmutzigrot gefärbt		A. Rosoll
Penicillium variabile	der Pilz bildet ein gelbes Pigment, wenn er auf Rohrzucker oder Dextrinlösung gezüchtet wird, nicht aber auf festem Gelatine- substrat. Der gelbe Farbstoff ist		R. MEYER

substrat. Der gelbe Farbstoff ist in Alkohol und Benzin löslich, wird durch Säuren rot, durch

Alkalien entfärbt

Name des Pilzes

1436

Peziza echinospora KARST

Peziza PERS.

Telamonia

("Geschmückter Uredo aecidioides werden die Sporen in Glycerin ein-Müll.

lata Fr.

Gürtelfuß")

wohl das meiste Interesse gefunden. Durch die Berichte über blutende Speisen läßt sich das gelegentlich epidemische Auftreten des B. prodigiosus bis ins Altertum zurückverfolgen. In den älteren Arbeiten von Griffiths und Kraft ist die Reindarstellung des Farbstoffes nicht gelungen.

Salze mit Überchlorsäure, Pikrinsäure, Salicylsäure, Benzoesäure u.a. darstellen.

Die Analysenwerte passen am besten auf die Formel C₂₀H₂₅ON₃, Ac (Ac = einbasische Säure). Eigenschaften. Die freie Base bildet amorphe Blättchen, die wie Fuchsin grünen Metallglanz zeigen. Sie ist ebenso wie ihre Salze fast unlöslich in Wasser,

Lösung des Perchlorats zeigt einen Hauptstreifen bei 5375 Å.-E., einen Nebenstreifen bei 5010 Å.-E. Auf Zusatz von alkoholischer Salzsäure verschieben sich die Streifen auf 5355 und 4985 Å.-E. In Xylol liegen die Streifen bei 5415

Dagegen konnten neuerdings F. Wrede (32) und O. Hettche krystallisierte

B. Bakterienfarbstoffe.

a) Rote Bakterienfarbstoffe. 1. Prodigiosin. Von allen Bakterienfarbstoffen hat das auffällige rote Pigment des Bacillus prodigiosus

F. Kögl: Pilz- und Bakterienfarbstoffe.

die völlig reifen Becher geben an die wäßrige Lösung BACHMANN

Spektrum

zeigt einen Streifen

von 538-494, der

beiZusatz von Am-

moniak ins Gelb verschoben wird: 627-556 (60 mm

wenig charakteristisch; bei der grü-

nen Lösung mit

619:585-515:463

zwei Banden im

Grün: I 558-541,

II 523-497

diese Lösung zeigt Bachmann

J. MÜLLER

Schicht)

Das infizierte beim roten Farbstoff BACHMANN

Ammoniak: (25 mm Schicht) Autor

Isolierung und Eigenschaften

Wasser einen weinroten Farb-

stoff ab. Diese Lösung wird

durch Mineralsäuren gelb; beim

Holz wird mit Alkohol ausge-

zogen. Die Lösung wird eingedampft, der Rückstand in ver-

dünnter Natronlauge aufgenom-

men und mit Säuren gefällt. Der braune amorphe Farbstoff löst sich in Alkohol, Äther, Chloro-

form; mit wenig Ammoniak

präpariert und mit Alkohol und

etwas Natronlauge ausgezogen

gelegt, so krystallisieren im Zellinhalt carminrote Platten, Säulen und Nadeln von verschie-

Neutralisieren wieder rot

sanguinea Xylerythrinsäure.

dunkelgrün

dener Größe

armil- der rote "Gürtel" vom Stiel ab-

leicht löslich in organischen Solvenzien. Die Lösungen der Salze sind intensiv

rot gefärbt, die der freien Base gelbbraun. Prodigiosin ist ziemlich beständig gegen Reduktionsmittel, aber empfindlich gegen Oxydationsmittel. Die spektro-

und 5050 Å.-E.

skopische Untersuchung wurde von Formánek durchgeführt; die alkoholische

und HETTCHE am besten auf dünnen Agarschichten vorgenommen, die Pepton, Maggis Fleischbrühe, Glucose und etwas Magnesiumsulfat enthalten. Die Farbstoffbildung ist bei einer Temperatur von ca. 25° nach 4-5 Tagen optimal. Aus 1 m² Kulturfläche ließen sich ca. 150 mg des reinen Farbstoffes gewinnen. Hierzu wird die rahmartige rote Masse (ca. 150 cm³) im Scheidetrichter mit etwa 70 cm³ 10 proz. Natronlauge durchgeschüttelt. Nach etwa 2 Stunden setzt man je 250 cm³ Alkohol und Petroläther zu und

schüttelt kräftig durch. Die obere Schicht wird ca. fünfmal mit dem gleichen Volumen Petroläther ausgeschüttelt. (Zur Abtrennung der Emulsionen wird jedesmal etwas Alkohol zugefügt.) Die vereinigten Petrolätherextrakte werden auf ca. 250 cm³ eingeengt, dreimal mit je ¹/₂ l Wasser durchgeschüttelt. Nach dem Filtrieren wird der Petrolätherauszug auf 50 cm³ eingeengt und durch Einleiten von trockenem Chlorwasserstoff das Chlorhydrat ausgefällt. 1 g Chlorhydrat wird unter Erwärmen in 100 cm³ 96 proz. Alkohol gelöst und bis zur beginnenden Trübung langsam mit 5 proz. Perchlorsäure versetzt. Das Perchlorat scheidet sich nach kurzer Zeit in metallisch glänzenden Krystallen ab.

2. Weitere rote Bakterienfarbstoffe.

M. Hefferan gibt eine Zusammenstellung der roten Bacillen, die zum Teil dem Prodigiosin sehr ähnliche Pigmente hervorbringen: B. ruber indicus, B. ruber plymouthensis, B. kiliensis, B. miniaceus, B. rutilus, B. amyloruber, B. fuchsinus, B. ruber miquel.

Es ist noch nicht festgestellt, ob diese Pigmente mit Prodigiosin identisch sind. Dies gilt z.B. auch von dem Farbstoff des Bacillus subkiliensis, der von Petrow beschrieben wurde. Der von Krainsky erwähnte Farbstoff des Actinomyces erythrochromogenes ist dagegen sicher von Prodigiosin verschieden. Er löst sich gut in Wasser, die Lösung wird durch Alkohol gefällt; auch in Äther und Chloroform ist die Verbindung unlöslich; der Farbton wird durch Säuren und Alkalien nicht verändert.

3. Farbstoffe der Purpurbakterien.

Mit den Farbstoffen der Purpurbakterien hat sich Molisch eingehend beschäftigt; später hat J. Buder (3) über diese Verbindungen zusammenfassend berichtet. Wird eine Reinkultur von Rhodobacillus¹ palustris Molisch (noch feucht) mit Alkohol ausgezogen, so wird dieser grün gefärbt. Der grüne Farbstoff, das Bakteriochlorin, läßt sich aus der alkoholischen Lösung mit Chloroform oder Benzin ausschütteln. Die Lösungen zeigen im Gegensatz zu Chlorophyllösungen fast keine rote Fluorescenz. Auch das Spektralbild st von Chlorophyll völlig verschieden:

650; breites Band (,,D-Streifen") 615-565; Endabsorption 535 (Maximum des D-Streifens bei etwa 600; Schicht: 10 mm).

Bakteriochlorin ist in alkoholischer Lösung bedeutend lichtempfindlicher als Chlorophyll; im Sonnenlicht tritt schon nach 1/2 Minute Braunfärbung ein. Die gleiche Verfärbung erfolgt beim Zusatz verdünnter Kalilauge. Bakteriochlorin ist also sicher von Chlorophyll verschieden; über seine chemische Natur ist nichts bekannt.

¹ Auch Rhodobacterium capsulatum, Rhodospirillumarten, Chromatium sind untersucht worden.

farbenen Bakterienmasse mit Schwefelkohlenstoff prachtvoll carminrote Lösungen des Bakteriopurpurins α erhalten. Spektrum in Schwefelkohlenstoff (10 mm Schicht).

Nach Entfernung des Bakteriochlorins kann man aus der nunmehr miß-

II 540-515, III (sehr schwach) 500-485. Spektrum der bräunlichroten Chloroformlösung.

I 560-530, II 520-485.

Aus einer Rhodospirillumspezies wurde ein Bakteriopurpurin β erhalten. dessen Bänder etwas gegen Violett verschoben sind:

> Spektrum der Schwefelkohlenstofflösung (15 mm Schicht). III (sehr schwach) 480-460. I 560-535, II 520-490.

> Spektrum in Chloroformlösung. III (sehr schwach) 463-448. I 530-510. II 500—480,

Die lebenden Purpurbakterien zeigen ein Kombinationsspektrum, in welchem der D-Streifen des Bakteriochlorins stark hervortritt.

Beim Eindunsten einer Chloroformlösung von Bakteriopurpurin bilden sich lachsrote oder bräunlichrote Krystalle. Diese sind unlöslich in Wasser, schwer löslich in kaltem absoluten Alkohol, sehr leicht löslich in Chloroform, Schwefel-

kohlenstoff und Äther. Mit konzentrierter Schwefelsäure nehmen sie eine tief

indigoblaue bis blauviolette Farbe an. Vorübergehend blau färben sie sich auch mit konzentrierter Salpetersäure und mit gesättigtem Bromwasser. Alle diese Reaktionen weisen auf ein Carotinoid hin; das Spektrum ist von Carotin verschieden.

b) Gelbe und braune Bakterienfarbstoffe.

Außer dem Bakteriopurpurin sind auch noch mehrere andere Bakterienpigmente wegen ihrer blauen Farbreaktion mit konzentrierter Schwefelsäure zu

den Carotinoiden zu rechnen. Zopf beschrieb Lipochrome bei Staphylococcus rhodochrous Z. rotgelb; breites Absorptionsband bei F. Micrococcus Erythromyxa Z.

Bacterium Chrysogloia Z. gelb; zwei Banden bei F. und zwischen F. und G. Bacterium egregium Z. (497-492; 456-442)Micrococcus aureus (Rosenbach)

M. erythromyxa enthält den Farbstoff in Form von Krystallaggregaten.

Weiter sind bei Micrococcus superbus, M. stellatus, Sphaerotilus riseus und

M. (Staph.) pyogenes Lipochromreaktionen beschrieben.

Nach einer neueren Arbeit von V. Reader (28) bringt Sarcina aurantiaca ein

Gemisch von Carotin und Lycopin hervor, wie aus den spektroskopischen Befunden bei der Fraktionierung nach Tswett geschlossen wurde. Das Lipochrom von Streptothrix corallinus scheint dagegen von den bekannten Carotinoiden ver-

schieden zu sein. Der gelbe wasserlösliche Farbstoff von Actinomyces cellulosae wird durch Alkali violettrot; das ebenfalls von Krainsky erwähnte gelbe Pigment des

früher Bakteriopurpurin genannt wurde.

Actinomyces flavus ist wasserunlöslich. Die chemische Natur der beiden Verbindungen ist unbekannt. ¹ J. Buder gebraucht die Bezeichnung Bakterioerythrin, da das Farbstoffgemisch

A. THORPE untersuchte das braune Pigment des Bacterium brunneum. Es

ist in Alkohol, Äther und Chloroform löslich, unlöslich in Wasser und Schwefelkohlenstoff. Das amorphe Pigment enthält 77,7% C und 5,62% H. Die braunen Farbstoffe von Micrococcus ureae, Acetobacter melanogenum, Azotobacter chroococcum sind chemisch nicht näher untersucht. Bei den verschiedenen Farbnuancen des Bacillus cyanofuscus und Bac. mesentericus niger,

die von Blau nach Braun übergehen, scheint es sich um Zersetzungsvorgänge zu handeln; die verschiedenen Färbungen des Bacillus polychromogenes, welche bei der Züchtung in verschiedenen Medien entstehen, sind nach Chalmot und Thiry wahrscheinlich auf $p_{\rm pr}$ -Unterschiede zurückzuführen.

c) Grüne Bakterienfarbstoffe.

Der Farbstoff der Chlorobakterien, die biologisch den roten Schwefelbakterien nahestehen, wurde von Metzner (25) untersucht. Der alkoholische

Auszug der Bakterien ist "freudig grün" gefärbt und besitzt eine schöne fleischrote Fluorescenz. Das spektroskopische Bild zeigt, daß das Bakterioviridin mit dem bereits besprochenen grünen Farbstoff der Purpurbakterien (Bakteriochlorin) nichts gemeinsam hat. Bakterioviridin ist auch sicher nicht mit Chlorophyll identisch, trotzdem die Spektren eine gewisse Ähnlichkeit im Aufbau zeigen.

Durch Zusatz verdünnter Säure wird die alkoholische Lösung — wie jene des Chlorophylls — braun gefärbt; die Spektren¹ sind aber auch hier deutlich von-

Das dunkelgrüne Pigment des Actinomyces viridochromogenes, welches sich nach Krainsky mit konzentrierter Schwefelsäure rot färbt, ist nicht näher untersucht. Der alkoholische Auszug des Bacillus viridi glaucescens n. spec. hinterläßt

Chlororaphin.

beim Eindunsten, wie SACK (30) angibt, blaue krystallinische Plättchen.

(Farbstoff des Bacillus chlororaphis G. und S.) Im Jahre 1911 hat Ph. LASSEUR in einer schönen Arbeit eingehend die Kultur-

bedingungen sowie die physikalischen und chemischen Eigenschaften des grünen Stoffwechselproduktes studiert, das in den Kulturen des Bacillus chlororaphis in krystallisierter Form ausgeschieden wird. Die Konstitution des Chlororaphins ist in einer Untersuchung von F. Kögl (21) und J. J. Postowsky aufgeklärt und in einer unveröffentlichten Arbeit von F. Kögl und B. Tönnis völlig be-

das ebenfalls gelbe, aber in Wasser schwer lösliche Oxychlororaphin als Oxydationsprodukt des grünen Farbstoffes:

wiesen worden. Lasseur beschrieb neben Chlororaphin noch zwei weitere Verbindungen, das gelbe, wasserlösliche Xanthoraphin als biologische Vorstufe,

Oxychlororaphin.

Oxychlororaphin, von welchem 240 mg des Lasseurschen Originalpräparates zur Verfügung standen, besitzt die Formel C₁₃H₉ON₃. Beim Kochen mit Kalilauge wird 1 Mol. Ammoniak abgespalten; es bildet sich eine Carbonsäure C₁₃H₈O₂N₂, die bei der Destillation mit Natronkalk zu Phenazin decarboxyliert wird. Oxychlororaphin ist identisch mit Phenazin-α-carbonamid (I), das auf

¹ Vgl. die von Metzner (25) gegebenen Abbildungen.

als identisch mit Phenazin-α-carbonamid (I) erwiesen: $O=C-NH_{\bullet}$

> Phenazin-a-carbonamid (= Oxychlororaphin = Xanthoraphin)

synthetischem Wege dargestellt werden konnte. Wie verschiedene andere Phenazinderivate geht es bei der milden Reduktion, z. B. mit Zinkstaub in siedendem Wasser, in eine grüne "chinhydronartige" Verbindung¹ II über, die aus dem Phenazinderivat und dem entsprechenden Dihydroprodukt aufgebaut ist. Der synthetische grüne Farbstoff ist mit dem natürlichen Chlororaphin vollkommen identisch. Durch die Bestimmung des aktiven Wasserstoffes nach der Methode von Zerewitinoff konnte der unsymmetrische Bau der Dihydrokomponente bestätigt werden. Ebenso wie Oxychlororaphin hat sich auch Xanthoraphin, das primäre Stoffwechselprodukt des Bacillus

 $0 = C - NH_0$

scheidet sich aus Aceton-Wasser in feinen, grasgrünen Nädelchen ab, die in Stickstoffatmosphäre bei 228-230° (unkorr.) schmelzen. Es ist unlöslich in Wasser, Chloroform, Petroläther, Benzin, Toluol und in Alkalien. In den Alkoholen ist es wenig, in Aceton, Phenol, Anilin, Eisessig sowie in Mineralsäuren ist es leicht löslich. An der Luft wandeln sich die Krystalle allmählich völlig in Phenazin-\alpha-carbonamid um. Spektrum des Chlororaphins nach LASSEUR:

Eigenschaften von Chlororaphin und Phenazin-a-carbonamid. Chlororaphin

II

34,5 mg des durch Reduktion von "Oxychlororaphin" gewonnenen Farbstoffes in 100 cm³ Aceton-Salzsäure (8 cm³ HCl auf 100 cm³ Lösungsmittel), Schichtdicke 35 mm:

I 729—672, II 659—610, III 598—569. Max. 704,8, Max. 637,6, Max. 587.

Bei einer Schichtdicke von 40 mm ist eine sehr schwache vierte Bande zu

beobachten: IV 541—531; Endabsorption 497.

Max. 537,4,

Phenazin-a-carbonamid krystallisiert aus Methanol in glänzenden, blaßgelben Nadeln, die bei 241° schmelzen. Die Krystalle sind unlöslich in Petroläther, wenig löslich in Wasser, Äther und den Alkoholen, etwas besser in Chloroform, Aceton und Eisessig.

Gewinnung von Chlororaphin. Bacillus chlororaphis wird nach LASSEUR in "synthetischer" Nährlösung (0,7 g Asparagin, 2,5 g Glycerin, 0,1 g $\rm K_2HPO_4$, 0,5 g MgSO₄, 0,04 g CaCl₂, 0,01 g FeSO₄ auf 100 g Wasser) gezüchtet. Die Kulturen werden nach fünftägigem Wachstum aufgearbeitet. Die Nährflüssigkeit

¹ In gelben und braunen Lösungen ist Chlororaphin in die beiden Komponenten "disproportioniert", während im Krystall und in mineralsauren Lösungen ein "monomolekulares" radikalartiges System vorliegt.

wird vorsichtig abgegossen, die zurückbleibende Bakterienhaut mit den anhaftenden Chlororaphinkrystallen in Wasser suspendiert und bei niedriger Tourenzahl zentrifugiert. Nach dem Abgießen der überstehenden Flüssigkeit wird die Chlororaphinschicht des Bodenkörpers nach Möglichkeit abgetrennt, in Wasser suspendiert und neuerdings zentrifugiert. Diese Arbeitsweise wird noch einige Male wiederholt und hierauf das Chlororaphin unter Sauerstoffausschluß abfiltriert. Der Rückstand wird in einem mit Stickstoff gefüllten Exsiceator über P₂O₅ getrocknet. Dann wird zur Entfernung des beigemengten Phenazinα-carbonamids zweimal mit einigen Kubikzentimetern Chloroform versetzt und rasch filtriert. Das auf diese Weise vorgereinigte Produkt wird in einem

Apparat, der ein Arbeiten in reiner Stickstoffatmosphäre gestattet, unter Erwärmen in Aceton gelöst, filtriert und durch Zusatz des doppelten Volumens frisch ausgekochten, destillierten Wassers in verfilzten, grünen Nädelchen abgeschieden. Aus 11 Nährlösung, die auf 10 Kolben verteilt war, wurden 37,5 mg Chlororaphin erhalten. d) Blaue Bakterienfarbstoffe.

Über die Bakterienfarbstoffe der "blauen Milch" ist chemisch nichts bekannt. Bei H. MILDENBERG (27) findet sich die Angabe, daß der Farbstoff des Bacillus

cyanogenes leicht löslich in Wasser, schwerer in Alkohol, in den übrigen organischen Solvenzien unlöslich ist. Die blaugrüne Lösung wird durch Säuren blau, durch Natronlauge rot gefärbt. Ein von Mildenberg aus der Luft isolierter blauer Bacillus bringt einen Farbstoff hervor, der durch Salzsäure rot, durch Natronlauge grün, durch Ammoniak schmutzig violett gefärbt wird. Bacillus indigonaceus oder indigoferus bringt einen in Wasser und Alkohol unlöslichen indigoblauen Farbstoff hervor. Der Farbstoff von Bacillus coelicor ist nur in Wasser oder wasserhaltigen Mitteln löslich; durch Säuren wird Rot-

Pvocvanin.

färbung, durch Alkalien Grünfärbung erzeugt.

(Farbstoff des Bacillus pyocyaneus).

Die Konstitution des Pyocyanins ist von F. Wrede (33) und E. Strack erforscht worden. Der blaue, basische Farbstoff, für welchen die Autoren die Formel C₂₆H₂₀O₂N₄ ermittelt haben, wird durch Alkalien bei Gegenwart von Luftsauerstoff in das gelbe Hemipyocyanin C₁₂H₈ON₂ umgewandelt. Dieses zeigt neben basischen Eigenschaften (Salzbildung mit Mineralsäuren) auch die eines Phenols (violettrote Lösung in Alkalien).

Hemipyocyanin konnte mit synthetischem α-Oxyphenazin (I) identifiziert werden. Die Ausbeuten bei dieser Spaltung weisen darauf hin, daß im Pyocyanin zwei Phenazinringe enthalten sind. Die fehlenden beiden Kohlenstoffatome

~~<u>n</u>/~//

müssen als Methylgruppen am Stickstoff angenommen werden, wobei allerdings ihre leichte Abspaltbarkeit durch Jodwasserstoff und durch Alkalisauerstoff in chemischer Hinsicht ungewöhnlich ist. Pyocyanin ließ sich jedoch auf überraschend einfachem Weg synthetisch aus α-Oxyphenazin erhalten. Das Di-

Handbuch der Pflanzenanalyse, Bd. III.

methylsulfat-Additionsprodukt (II) gibt beim Versetzen mit Alkalien in fast quantitativer Ausbeute Pyocyanin:

- 2CH,OSO,OK

Lösung als eine Art freies Radikal mit "zweiwertigem" Stickstoff vorliegt. Die Formel des Pyocyanins wird demnach aus dem "halben" Molekül (III) durch partielle Reduktion unter Aufnahme eines Wasserstoffatoms abgeleitet. Die genannten Autoren kommen zu dieser Schlußfolgerung auf Grund der Bestimmung der Reduktions-Oxydationspotentiale des Farbstoffes.

C26H20O2N4 sprechen, folgern F. WREDE und E. STRACK die Konstitution IV oder V für Pyocyanin. Neuerdings ist durch L. MICHAELIS (26) sowie durch B. Elema (6) die Auffassung vertreten worden, daß Pyocyanin in wäßriger

Eigenschaften. Pyocyanin scheidet sich aus Chloroform-Petroläther in dünnen dunkelblauen Nadeln ab, die nach dem Trocknen im Aussehen an Indigo erinnern. Das Pyocyanin löst sich mit blauer Farbe wenig in kaltem Wasser, ebenso nur wenig in Benzol, Äther und Petroläther. Leicht löslich ist es in warmem Wasser, in Chloroform, in warmem Alkohol, in Nitrobenzol, Pyridin und Phenol. Die Lösungen zeigen keine scharfen Absorptionsbänder. Getrocknet schmilzt es bei langsamem Erhitzen scharf bei 133°, scheinbar ohne sich zu zersetzen. Wird eine kleine Menge trocken im Reagensglas erhitzt, so sublimieren in den oberen Teil des Rohres gelbe Krystalle von α-Oxyphenazin, während etwas Kohle zurückbleibt. Wird Pyocyanin in 2 proz. Natronlauge gelöst, so erfolgt nach einigen Stunden Farbumschlag nach Rot (Bildung von \alpha-Oxyphenazin).

Gewinnung. F. Wrede und E. Strack haben die Züchtung des Bacillus auf Ragitbouillon Merck bei $p_{\text{\tiny H}}$ 7,8—8,0 vorgenommen; die Kulturen wurden 6 Tage bei 37º aufbewahrt. Neuerdings haben E. Elema (7) und A. C. Sanders ein anderes Verfahren zur Gewinnung von Pyocyanin beschrieben, durch welches die Ausbeute auf das 15—20 fache gesteigert werden kann. Die Züchtung wird bei 25° in Petrischalen von 20 cm Durchmesser vorgenommen, die 60 cm³ einer Nährlösung (1%) Pepton, 0,5% Natriumchlorid, 12% Gelatine) enthalten und mit 1 cm³ einer jungen Kultur von Pseudomonas pyocyanea geimpft werden. Da die einzelnen Stämme nicht gleichwertig sind, empfiehlt es sich, vorher

thode geprüft. Hierzu werden 5 cm³ des Kulturmediums mit Luft geschüttelt, mit demselben Volumen Chloroform ausgezogen und diese Lösung (nach Filtration) mit einer wäßrigen Methylenblaulösung verglichen. Die optimale Farb-

durch vergleichende Versuche eine Auswahl zu treffen. Vom vierten Tage an wird der Pyocyaningehalt der Kulturen täglich durch eine colorimetrische Me-

tration) mit einer wäßrigen Methylenblaulösung verglichen. Die optimale Farbstoffkonzentration (260 mg je Liter) wurde ungefähr nach 2 Wochen erreicht. Zur Gewinnung des krystallisierten Pyocyanins werden die Kulturen nach

Wrede und Strack mehrmals mit Chloroform ausgeschüttelt. Die vereinigten,

intensiv blauen Chloroformextrakte werden rasch mit wenig verdünnter Salzsäure ausgezogen, die das Pyocyanin mit roter Farbe aufnimmt. Nachdem die abgetrennte rote Lösung durch Zusatz von Natronlauge wieder alkalisch gemacht ist, wird neuerdings mit Chloroform ausgeschüttelt, der blaue Extrakt filtriert und im Vakuum eingedampft. Der krystalline Rückstand wird in wenig heißem Wasser gelöst, die Lösung filtriert und auf 0° abgekühlt; hierbei scheidet sich der Farbstoff in tiefdunkelblauen Nadeln ab, die 10 Mol. Krystallwasser enthalten. Das Krystallwasser wird im Vakuum über Phosphorpentoxyd bei 60°

e) Violette Bakterienfarbstoffe.

In der Literatur sind zahlreiche Bakterienarten erwähnt, die in ihren Kulturen violette Farbstoffe hervorbringen. Ph. Lasseur (23) erwähnt in einer Zusammenfassung folgende Vertreter dieser Gruppe: B. violaceus ZIMM.; B. violaceus (ZOPF) Adametz; B. violaceus Macé; B. violaceus Eisenberg; B. violaceus Fraenkel; B. violaceus Niemann; B. janthinum Zopf; B. janthinus ZIMM.; B. janthinus L. und N.; B. membranaceus amethystinus Eisenberg; B. m. amethystinus mobilis Germano; B. violaceus Lawrentius; B. berolinensis indi-

cus Claessen; B. viscofucatus Harrisson und Barlow usf. Es steht nicht fest, ob die Farbstoffe dieser Bakterien miteinander identisch sind. Im Jahre 1927 ist ein

violetter Farbstoff von Chromobacterium violaceum durch J. Reilly (29) und G. Pyne untersucht worden. Für die Züchtung dieses

abgegeben.

Produktes erhalten.

Bacteriums hat sich am besten eine Lactose-Pepton-Bouillon bewährt, die 3 Wochen bei 20° gehalten wurde. Das wasserunlösliche Pigment wird abfiltriert und die ausgewaschenen, getrockneten Filter in einer Vakuum-Extraktionsapparatur mit absolutem Alkohol ausgezogen. Die alkoholische Lösung wird im Vakuum eingeengt und mit dem 3—4fachen Volumen Wasser gefällt. Der Niederschlag wird ausgewaschen, getrocknet und zur Entfernung fettiger Begleitstoffe mit Chloroform behandelt. Hierauf wird der Farbstoff noch einmal aus Alkohol-Wasser umgefällt und schließlich durch Einengen einer alkoholischen Lösung amorph zur Abscheidung gebracht. Aus 6 l Bouillon wurden 60 mg dieses

Eigenschaften. Die dunkelviolette amorphe Substanz zersetzt sich beim Erhitzen ohne zu schmelzen. Sie ist unlöslich in Wasser, Chloroform, Eisessig, Petroläther, Schwefelkohlenstoff. Die intensiv blauvioletten Lösungen in Alkohol und Aceton enthalten nur etwa $0,1\,^{0}/_{0}$ Farbstoff, jene in Pyridin etwa $0,5\,^{0}/_{0}$. Alkalien lösen mit grüner Farbe, die beim Erhitzen über Elutrot nach Braun übergeht. Analysen und Molekulargewichtsbestimmung in Campher machen die Formel $C_{50}H_{59}C_{15}N_{5}$ (oder eine ähnliche) wahrscheinlich.

VAN SLYKES Methode ergibt, daß ein Fünftel des Gesamtstickstoffes in primären Aminogruppen vorliegt.

In einer unveröffentlichten Untersuchung von F. Kögl und B. Tönnis ist es gelungen, den violetten Farbstoff des Chromobacterium violaceum (Stamm,

welchem Grundsystem es sich ableitet.

1444

braunroter Farbe; in konzentrierter Salzsäure und in allen verdünnten Säuren ist Violacein ganz unlöslich. Die grüne Lösung in normaler Lauge wird nach wenigen Minuten braun; beim Aufkochen färbt sie sich orangerot. Werden die genannten alkalischen Lösungen mit Essigester ausgeschüttelt, so färbt sich dieser bei der braunen Lösung violett, während er beim Ausschütteln der grünen

und der orangeroten Lösung farblos bleibt. Aus letzteren läßt sich der Farbstoff

Folymers) krystallisiert zu erhalten. Für Violacein kommt — auch nach den Analysen einiger Derivate — die Zusammensetzung C35H25O6N5 oder C42H30O2N6 in Betracht. Zwischen diesen beiden Formeln ließ sich bisher keine Entscheidung treffen, da die Molekulargewichtsbestimmungen wegen der geringen Löslichkeit des Violaceins und seiner Derivate schwankende Werte ergaben. Das Farbstoffmolekül scheint von kompliziertem Bau zu sein; es ist nicht bekannt, von

Eigenschaften. Violacein krystallisiert in tiefvioletten, grünlich schimmernden Nädelchen, die beim Erhitzen über 400° verkohlen. Der Farbstoff ist am besten löslich in Pyridin und Aceton, weniger leicht in Alkohol, Eisessig, Essigester, sehr schwer in warmem Äther, unlöslich in Petroläther und Chloroform. Konzentrierte Schwefelsäure löst mit orangeroter, konzentrierte Salpetersäure mit

erst nach dem Ansäuern in Essigester überführen. Wahrscheinlich ist in der orangeroten Lösung ein Lacton- oder ein Lactamring aufgespalten, während die grüne Stufe einem Phenolat entspricht. Violacein zeigt in einer 0,001 proz. Acetonlösung bei 15 mm Schichtdicke eine undeutliche Beschattung von 640—630 mu; bei 585 beginnt starkes Absorptions-

band, das ohne Differenzierung bis zur Endabsorption (415 m μ) reicht. Durch Acetylierung mit Essigsäureanhydrid-Pyridin entsteht das Acetylprodukt des Violaceins, das in tiefroten, haarförmigen Nädelchen krystallisiert

und fünf (bzw. sechs) Acetylgruppen im Molekül enthält. Gewinnung. Die Nährlösung enthält 5 g Witte-Pepton, 5 g Lactose und 3 g Liebigs Fleischextrakt im Liter (vgl. die Angaben von Reilly und Pyne [29]). Die Züchtung wird bei 21-22° in Erlenmeyer-Kolben (Jena) von 750 cm³

Inhalt vorgenommen, die mit je 100 cm³ Nährlösung beschickt werden. Zur Impfung wird je 1 cm³ einer 5 Tage alten Kultur von Chromobacterium violaceum

(Stamm, Folpmers) verwendet. Nach 14 Tagen werden die Kulturen, in welchen

sich inzwischen ein schwarzvioletter Niederschlag abgeschieden hat, kräftig umgeschüttelt, vereinigt und zweckmäßig mit einer Sharpless-Superzentrifuge die gefärbte Bakterienmasse abgetrennt. Die Bakterienmasse aus 500 Kulturen (46 l) wird noch feucht mit etwa 3 l Aceton angerieben, 1/2 Stunde auf der Maschine geschüttelt und filtriert. Der Rückstand wird nach dem Trocknen fein gepulvert und nochmals mit Aceton (1,5 l) ausgezogen. Die vereinigten, tiefvioletten Acetonextrakte werden auf 200 cm3 eingeengt; beim Erkalten scheidet sich der Farbstoff als teilweise krystalline, blauschwarze Masse ab.

Dieses Produkt wird nach dem Trocknen 1 Stunde in einer Soxhlet-Apparatur mit Äther behandelt, der Schmieren und andere Begleitstoffe entfernt. Nun

wird mehrmals aus Aceton umkrystallisiert, wobei der Fortschritt der Reinigung durch die mikroskopische Untersuchung kontrolliert wird. Ausbeute: 1,8 g.

Literatur.

(1) Bezssonoff: Compt. rend. 159, 448 (1914). — (2) Birkinshaw, J. H., u. H. RAISTRICK: Philos. Trans. Roy. Soc. London, Ser. B 220, 245 (1931). — (3) BUDER, J.: Jahrb. f. Bot. 58, 537 (1919).

(4) CHAPMAN, A. CH.: Biochem. Journ. 10, 548 (1916). — (5) COYNE, F. P., H. RAI-STRICK U. R. ROBINSON: Philos. Trans. Roy. Soc. London, Ser. B 220, 297 (1931).

- (6) Elema, B.: Rec. trav. chim. Pays-Bas 50, 807 (1931). (7) Elema, B., u. A. C. SANDERS: Ebenda 50, 796 (1931). (8) Fischer, H.: Hoppe-Seylers Ztschr. 146, 201 (1925). — (9) Ebenda 150, 244 (1925).
 - (10) HETHERINGTON, A. C., u. H. RAISTRICK: Philos. Trans. Roy. Soc. London, Ser. B
- 220, 209, 269 (1931).
 - (11) Kögl, F., u. J. J. Postowsky: Ann. der Chemie 440, 19 (1924). (12) Ebenda
- 444, 1 (1925). (13) Ebenda 445, 159 (1925). (14) Kögl, F., u. G. v. Taeuffenbach: Ebenda 445, 170 (1925). — (15) Köcl, F.: Ebenda 447, 78 (1926). — (16) Köcl, F., u. H. BECKER: Ebenda 465, 211 (1928). — (17) Kögl, F., u. Mitarbeiter: Ebenda 465, 243
- (1928). (18) Kögl, F., u. H. Erxleben: Ebenda 479, 11 (1930). (19) Kögl, F., H. Erxleben u. L. Jänecke: Ebenda 482, 105 (1930). (20) Kögl, F., u. H. Erxleben: Ebenda 484, 65 (1930). (21) Kögl, F., u. J. J. Postowsky: Ebenda 480, 280 (1930). (22)
- KOTAKE, Y.: Hoppe-Seylers Ztschr. 90, 254 (1914).
 - (23) LASSEUR, PH., u. F. GIRARDET: Contribution à l'étude des pigments microbiens.
- Nancy. (Ohne Jahresangabe).
- (24) MARINO u. F. Zuco: Gazz. chim. ital. 44 II, 437 (1914). (25) METZNER, P.: Ber. Dtsch. Botan. Ges. 40, 125 (1922). (26) MICHAELIS, L.: Journ. Biol. Chem. 92, 211 (1931). — (27) MILDENBERG, H.: Zentralblatt f. Bakter. u. Parasitenk. II 56, 309 (1922). (28) READER, V.: Biochem. Journ. 19, 1039 (1925). — (29) REILLY, J., u. G. PYNE:
- Ebenda 21, 1059 (1927). (30) Sack, J.: Zentralblatt f. Bakter. u. Parasitenk. II 65, 113 (1925). — (31) Salomon, H., u. P. Karrer: Helv. chim. Acta 15, 18 (1932).
- (32) WREDE, F., u. O. HETTCHE: Ber. Dtsch. Chem. Ges. 62, 2678 (1929). (33) WREDE, F., u. E. STRACK: Hoppe-Seylers Ztschr. 140, 1 (1924); 142, 103 (1925); 177, 177
- (1928); 181, 58 (1929). (34) ZELLNER, J.: Mon. 36, 615 (1915); Sitzungsber. K. Akad. Wiss. Wien IIb 126, 183 1917). — (35) Ebenda II b 127, 411 (1918).

34. Weniger erforschte Pflanzenfarbstoffe.

Von F. MAYER. Frankfurt a. M.

A. Einleitung.

In diesem Abschnitte sind die Farbstoffe behandelt, für welche eine

bestimmte Konstitution mit Sicherheit noch nicht hat aufgestellt werden können. Betreffs ihrer Darstellung sei die Vorsichtsmaßregel angeraten, vor der Inangriffnahme von Arbeiten die Ausgangsmaterialien als Hölzer, Wurzeln, Rinden usw. einer erneuten Bestimmung zuzuführen, um sich vor

Enttäuschungen zu bewahren. Die üblichen Methoden der Extraktion und folgende Abtrennung von Begleitstoffen haben auch bei diesen Farbstoffen Anwendung gefunden. Einzelne Darstellungsweisen sind deshalb nicht angegeben, kurze Hinweise auf die Darstellung enthält das im Literaturverzeichnis angeführte Lehrbuch der organischen Chemie von V. MEYER und

Erscheinen des Lehrbuches veröffentlicht wurde, ist sie in dem vorliegenden Werke lückenlos¹ nachgetragen, so daß der Leser ohne Mühe die gesamte Literatur aufsuchen kann, deren er für die Bearbeitung dieser meist schwierig zugänglichen Stoffe unbedingt bedarf. Es sind jedoch nur solche Farbstoffe Gegenstand der Betrachtung,

P. Jacobson in Bd. 2 Teil 5 Abt. 1 S. 140ff. Dort ist die gesamte Literatur jedes der im folgenden beschriebenen Farbstoffe angeführt; soweit sie nach

soweit sie im Zustande chemischer Individualität beschrieben worden sind. Daher wird man vergeblich nach solchen suchen, welche lediglich z. B. durch Farbreaktionen vermutet worden sind oder deren Individualität mehr

als zweifelhaft ist.

¹ Bis 1. November 1932.

F. MAYER: Weniger erforschte Pflanzenfarbstoffe.

B. Isocyclische Verbindungen.

Stammpflanze Mallotus phillipinensis auch Rottlera tinctoria heißt. Der

und eine zweibasische Säure C₁₇H₁₆O₄, für welche die Konstitution CH_3

wurde folgende Formel in Vorschlag gebracht:

COOHin Frage kommt. Endlich bildet sich noch eine Verbindung vom Schmelzpunkt 170—172°, die an Campher erinnert. Auch Trimethylphloroglucin wurde nachgewiesen. Auf Grund weiterer Ergebnisse bei der Nitrierung und Bromierung von Acetyl- und Methoxyrottlerin mit nachfolgender Oxydation, wobei eine 2-4-disubstituierte Benzoesäure, eine 3-6-disubstituierte Phthalsäure und eine 2-5-disubstituierte Terephthalsäure erhalten wurde, aber kein Phloroglucinderivat,

CH,

COOH

CH(OH)—CH : CH--

Strauch gehört zu der Familie der Euphorbiaceen, Abteilung Crotaceae

und ist in Ceylon, Indien, China und Australien heimisch. Kamala besteht

aus den Drüsen der Fruchtepidermis und wurde schon lange zum Orangefärben von Seide und als Wurmmittel benutzt. Rottlerin hat die Zu-

sammensetzung C33H30O9 krystallisiert in feinen lachsfarbenen Nadeln oder Platten und hat den Schmelzpunkt 206-207°. Es sind aber auch Angaben bis herunter zu 1910 in der Literatur. Als Nebenprodukt soll in der Kamala Homorottlerin von der Zusammensetzung C33H39O6 und dem Schmelzpunkt 192-1930 enthalten sein. Rottlerin scheint eine einbasische Säure zu sein, bildet ein Hepta- und Hexaacetylderivat sowie ein Hexabenzoylprodukt. Mit heißer Natriumcarbonatlösung entsteht Rottleron von der Zusammensetzung C₂₉H₂₆O₆, feine glänzende Nadeln. Salpetersäure liefert o- und p-Nitrozimtsäure, p-Nitrobenzaldehyd neben Benzaldehyd. Die Oxydation mit Wasserstoffsuperoxyd gibt Zimtsäure und Benzoesäure, mit Kaliumpermanganat Benzoesäure, die Behandlung mit Barythydrat Methylphloroglucin und eine Verbindung (C₁₁H₁₀O₃)₃, die ψ-Rottlerin genannt wurde. Natronlauge und Zinkstaub liefert Methylphoroglucin, Dimethylphloroglucin, Hydrozimtsäure, Essigsäure

Rottlerin (29). Dieser Farbstoff ist in der Droge Kamala enthalten, deren

1446

он но—он

CH₂—CO—CH₂

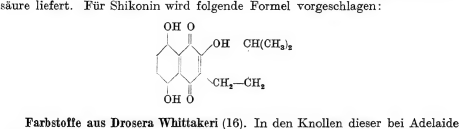
Tecomin (14). Das Holz der Bignonia tecoma (Ipé-tabacco-Holz), welche in Brasilien einheimisch ist, enthält einen Farbstoff Tecomin, der auch in ähnlichen Arten, z. B. von Tecoma ipé und Tecoma ochracea vorkommt. Die Eingeborenen verwenden eine kalkhaltige Abkochung der Sägespäne zum Färben von Baum-

wolle. chinon-1-4, welches durch Ausziehen mit Alkohol erhältlich ist, daneben aber noch einen sodaunlöslichen Anteil vom Schmelzpunkt 242°, der aus hellgelben Nadeln besteht und dessen Konstitution unbekannt ist.

Shikon (15). In den Wurzeln von Lithospermium erythrorhizon, in Japan als Shikon bekannt, findet sich ein Farbstoff, Tokioviolett; er hat die Zusammen-

setzung C₁₈H₁₈O₆ und schmilzt bei 85—86°. Bei etwas anderer Aufarbeitung erhält man einen Abkömmling, das Shikonin, welches sich von Shikon durch den Mindergehalt einer Acetylgruppe unterscheidet und die Zusammensetzung C₁₆H₁₆O₅ besitzt. Es schmilzt bei 147° (aus Benzin, braunviolette Nadeln), bildet ein Dinatriumsalz, ein Triacetylderivat und ein Dibenzoylderivat.

Bei der reduzierenden Acetylierung werden fünf Acetylgruppen aufgenommen. Durch trockene Destillation entsteht Shikizarin, welches sich als 1-Methyl-5-8-dioxyanthrachinon erwies. Zinkstaubdestillation liefert Naphthalin und α - sowie β -Methylanthracen. Oxydation ergab Ameisen-, Malein- und Fumarsäure, während Triacetylshikonin mit Ozon Aceton und 3-6-Dioxyphthal-



(Australien) wachsenden Pflanze befinden sich zwei Farbstoffe, welche Seide rot anfärben. Sie unterscheiden sich durch ihre Löslichkeit in Eisessig. Der schwerer lösliche vom Schmelzpunkt 192—1930 hat die Zusammensetzung $C_{11}H_8O_5$, besteht aus glänzenden roten Blättchen und bildet ein Triacetylderivat

sowie ein Mono- und ein Dinatriumsalz. Reduktion mit Zinnchlorür und Salzsäure in alkoholischer Lösung führt zu einem Reduktionsprodukt von der Formel C₁₁H₁₀O₅, das sich beim Stehen in Lösung, rascher in alkalischer — in die ursprüngliche Verbindung zurückverwandelt. Oxydative Versuche lieferten nur Essigsäure und Oxalsäure. Es soll sich um ein Trioxymethylnaphthochinon

Der leichter lösliche Farbstoff vom Schmelzpunkt 174—175° (178°?) hat die Zusammensetzung C₁₁H₈O₄, er bildet ein Diacetylderivat und wird ebenfalls für ein Derivat eines Methyl-naphthochinons gehalten.

Farbstoff aus Drosera binata (17). In den Wurzeln und Blattstielen dieser

Pflanze findet sich ein Farbstoff, der durch Ätherextraktion in Form goldgelber rhombischer Nadeln vom Schmelzpunkt 106-108° erhalten wird. Er hat die Zusammensetzung C₁₀H₈O₃, besitzt eine Hydroxylgruppe, ein Hydrazon ist darstellbar; die Oxydation mit Wasserstoffsuperoxyd führt wahrscheinlich zu einer Oxyphthalsäure. Für die Verbindung kommt die Formel

> Η Н OH

in Frage.

handeln.

Alkannin (9, 18, 38, 39). Dieser auch Anchusin genannte Farbstoff ist in der Wurzel von Alcanna tinctoria (Anchusa tinctoria), Familie der Boragineen ent-

Ö

F. Mayer: Weniger erforschte Pflanzenfarbstoffe.

1448

halten. Die Wurzel führt auch den Namen Pseudoalkanna, falsche Alkanna, Ochsenzungenwurzel, Schminkwurzel, Orcanella und gedeiht auf dem Peloponnes, auf Zypern, in Italien, Ungarn und Spanien.

Das mittels Extraktion aus der Wurzel hergestellte Alkannin hat die Zu-

sammensetzung $C_{15}H_{14}O_4$ (Carnelutti und Nasini, Liebermann und Römer, Dieterle, Salomon und Nossek), nach Raudnitz, Redlich und Fiedler $C_{16}H_{14}O_4$. Es bildet violettrote Krystalle, liefert ein Bariumsalz und eine Diacetylverbindung. Der Ozonabbau ergibt eine Dioxynaphthochinondicarbonsäure, die Sublimation l-Methylchinizarin und Naphthazarin. Die Zinkstaubdestillation liefert β -Methylanthracen. Die Hydrierung zeigt eine Doppelbindung an. Es

werden folgende Formeln in Vorschlag gebracht, von denen die erstere mehr

maden und Zahntinktur benutzt. Es ist als Indicator wie auch als Reagens für den Nachweis von Magnesium empfohlen worden.

Ventilagin (19). In der Wurzelrinde des Ventilago madraspatena, einer Rhamnaceenart, die in Westindien, weiter in Ceylon und Birma verbreitet

Alkoholische Auszüge von Alkannin werden zum Färben von Fetten, Po-

Rhamnaceenart, die in Westindien, weiter in Ceylon und Birma verbreitet ist, befindet sich dieser Farbstoff. Die Wurzelrinde kommt unter den Namen Pitti, Raktapita, Pappili-chakka, Suralpattai, Lokandi und Kanwait in den Handel.

Ventilagin ist ein rötlichbraunes sprödes harziges Produkt von der Zusammensetzung $C_{15}H_{14}O_6$, das bei 110^6 unter vorherigem Erweichen schmilzt. Die Destillation des Farbstoffes mit Zinkstaub liefert α -Methylanthracen. Ventilagin färbt gebeizte Baumwolle, Wolle und Seide, z. B. auf Tonerdebeize ein Purpurrot.

Santalin (8, 20). Dieser Farbstoff ist im Sandelholz von Pterocarpus santalinus und Pterocarpus indicus aus der Familie der Leguminosen, heimisch in Ostindien, Ceylon, Golkonda und Timor enthalten. Caliatur- oder Carraturholz soll mit dem Sandelholz identisch sein. Es kann geraspelt oder gemahlen zum Färben von Wolle und Baumwolle verwandt werden. Santalin zieht auf ungebeiztes wie gebeiztes Material rot auf. Auch in dem Barholz von Baphia nitida von der Sierra Leone scheint Santalin enthalten zu sein.

Bei der Darstellung läßt sich noch das etwas leichter lösliche Desoxysantalin gewinnen. Ferner wurde noch ein weiterer Farbstoff A. und ein vierter B. abgetrennt (DIETERLE und STEGEMANN). Die mit so gereinigtem Material ausgeführten Analysen lassen nur noch die Wahl zwischen der Formel $C_{15}H_{14}O_5$

(CAIN und SIMONSEN) und der Formel C₂₄H₂₂O₈ (O'Neill und Perkin), von denen sich Dieterle und Stegemann für erstere auf Grund von Molekulargewichtsbestimmungen entscheiden. Santalin verkohlt über 300°, hat eine Methoxylgruppe, nimmt zwei Acetylgruppen und zwei Benzoylreste auf und zwei weitere Acetylgruppen bei der reduzierenden Acetylierung. Die Zinkstaubdestillation deutet auf Anthracen als Grundstoff. Eine Chinonstruktur ist wahrscheinlich.

Die Oxydationsversuche ergaben Veratrumsäure, Resorcin und Anissäure, mit Salpetersäure Styphninsäure, mit Wasserstoffsuperoxyd eine Verbindung C₁₅H₁₀O₂, der oxydative Abbau eines Nitrosantalindimethyläther ergab 4-Nitro-2-3-dimethoxybenzoesäure. Es wird als Konstitutionsformel:

vorgeschlagen.

Im Barholz soll neben dem dort erhältlichen Desoxysantalin C24H22O7 oder C24H24O7 (neuerdings C20H16O6) noch eine Verbindung Baphiin C24H20O8 und dem Schmelzpunkt von etwa 200° enthalten sein.

Nach Weidel befinden sich im Sandelholz noch zwei weitere färbende Substanzen, welche O'NEILL und A.G. PERKIN im Barholz wieder aufgefunden

haben. Isosantalin (21). Dieser Farbstoff, welcher sich im Camholz, einer Varietät von Baphia nitida befindet, bildet ein schokoladebraunes Pulver, das bei 290-300°

unter vorherigem Verfärben sich zersetzt. Es besitzt die Formel C24H24O8 und

gibt blaustichigere Ausfärbungen. Dem Desoxysantalin entspricht ein Desoxyisosantalin der Formel C₂₄H₂₂O₇ oder C₂₄H₂₄O₇. Durasantalin (22). Ein in Ägypten verwandter Farbstoff red dura oder Sikhytan ist in der Pflanze Andropogon sorghum var. vulgaris enthalten. Als

Formel wird C₁₆H₁₂O₅ vorgeschlagen. Die Kalischmelze liefert Phloroglucin und p-Oxybenzoesäure. Narrin (22). Dieser Farbstoff ist in dem Narraholz von Pterocarpus spp. von den Philippinen enthalten. Den färberischen Eigenschaften nach steht er dem Santalin

nahe. Er bildet ein dunkelrotes Pulver vom Zersetzungspunkt 180°, gibt ein Kupfersalz und bei der Kalischmelze Phloroglucin und Resorcin.

C. Heterocyclische Verbindungen.

Vitexin und Homovitexin (23). Im Holze des Vitex litoralis, des Puriribaumes von Neu-Seeland sind diese beiden Farbstoffe als Glykoside enthalten. Homovitexin ist in Alkohol löslicher wie Vitexin. Perkin hatte zuerst für Vitexin die Zusammensetzung C₁₅H₁₄O₇ angenommen,

später aber es als ein sehr beständiges Glucosid des Apigenins der Formel C21 H20O10 aufgefaßt, neuere Arbeiten von Barger machen aber die ursprüngliche Formel wieder wahrscheinlicher. Letzterer fand im Zellsaft der Epidermiszellen der Blätter von Saponaria officinalis, des Seifenkrautes, ein Saponarin genanntes Glucosid der Zusammensetzung C₂₁H₂₄O₁₂, bei dessen Verseifung Glucose, eine amorphe Substanz (Saponaretin) und Vitexin entstand.

(Saponarin ist im Zellinhalte lokalisiert, vornehmlich in der Epidermis. Es kommt vor in Caryophylleen (Saponaria officinalis L., Gypsophila-Arten, Tunica saxifraga Scop.), Cruciferen (Alliaria officinalis), Papilionaceen (Orobus vernus L.), Malvaceen (Hibiscus syriacus), Sterculiaceen (Cola acuminata, obere Epidermis), Cucurbitaceen (Bryonia dioica), Compositen (Centaurea paniculata),

Liliaceen (Gagea lutea, Ornithogalum-Arten), Gramineen (Hordeum-Arten, Bromus erectus), sowie in einem Lebermoos, Madotheka platyphylla, und im Laubmoos Mnium cuspidatum. Auch Schalen der frischen (nicht alten) Samen von Aesculus hippocasta-

num geben ein Sublimat von Saponarin.

F. Mayer: Weniger erforschte Pflanzenfarbstoffe. 1450

Es ist noch unsicher, ob in allen Fällen die gleiche Verbindung vorliegt,

oder ob wir es mit einer Gruppe ähnlicher Stoffe zu tun haben¹.) Das auf beiden Wegen erhaltene Vitexin vom Schmelzpunkt 260° (BARGER)

bzw. 264-2650 (Perkin) bildet gelbe Prismen oder Nadeln, nimmt fünf Acetylgruppen auf und liefert in der Kalischmelze Phloroglucin, p-Oxybenzoesäure und

Essigsäure. Beim Kochen mit Kalilauge entsteht p-Oxyacetophenon, mit verdünnter Salpetersäure 2-6-Dinitro-4-oxybenzoesäure, Pikrinsäure und eine Verbindung C₁₅H₆O₅(NO₂)₄, welche wahrscheinlich mit Tetranitroapigenin identisch ist.

BARGER schlägt für Vitexin, das sich in der Summenformel um 2 Mol. H.O.

von Apigenin unterscheidet, folgende Formel vor: СН(ОН)

dem steht entgegen, daß diese Formel sechs Hydroxylgruppen aufweisen, während Vitexin nur fünf Acetylgruppen aufnimmt.

A. G. PERKIN hat eine Formel vorgeschlagen, welche einen reduzierten Phloroglucinrest enthält:

Homovitexin besitzt die Zusammensetzung C₁₆H₁₆O₇ oder C₁₈H₁₈O₈ und bildet gelbe Nadeln vom Schmelzpunkte 245-246°. Es liefert bei der Kalischmelze Phloroglucin und p-Oxybenzoesäure und ist vielleicht mit Saponaretin identisch.

Vitexin wie Homovitexin färben auf gebeizter Wolle, wie Baumwolle, ein

reines aber schwaches Gelb ähnlich dem Apigenin. Saponarin findet sich auch sonst vielfach in Pflanzen (s. oben). Man erhält es aus dem Seifenkraut durch Ausziehen mit Wasser und weitere Reinigung (1).

Es bildet ein farbloses Pulver vom Zersetzungspunkt 231/32° und löst sich in ver-

dünntem Alkali mit gelber Farbe. Saponarin gibt mit einer Lösung von Jod in Jodkalium eine blaue bis violette Färbung (angeblich soll diese Reaktion typisch sein), mit konz. Schwefelsäure entsteht eine blau fluorescierende Lösung. Das Ennea-acetylderivat schmilzt bei 183/85°. Die Hydrolyse führt zu Glucose, Saponaretin (C₁₅H₁₄O₇?) und einer kleinen Menge Vitexin. Saponaretin bildet

glucin, was für eine Zugehörigkeit zur Flavonreihe sprechen würde. Scoparin (24). Der Farbstoff ist im Besenginster Spartium Scoparium neben Spartein enthalten und bildet gelbe Nadeln vom Schmelzpunkt 202-219°. Er

einen gelben Syrup, die Kalischmelze liefert p-Oxybenzoesäure und Phloro-

¹ Vgl. A. Fernbach: S. nouv. forme d'amidon soluble, Compt. rend. 1912, CLV. S. 617.

OH

hat nach Goldschmiedt die Formel C₂₀H₂₀O₁₀, nach Herzig stimmen die Analysen von Derivaten besser auf die Grundformel C22H22O11. Scoparin gibt ein Hexaacetyl- sowie auch ein Hexabenzoylderivat, es enthält eine Methoxylgruppe, das entmethylierte Produkt heißt Scoparein (Norscoparin). Mit Hilfe von Di-

Chikarot enthält zwei Farbstoffe, das in Benzol lösliche Carajurin, während Carajuron in Benzol unlöslich ist. Carajurin bildet rubinrote Nadeln vom Schmelzpunkt 205-2070, hat die Zusammensetzung C₁₇H₁₄O₅, gibt Oxoniumsalze und geht bei der Entmethylierung in Carajuretinjodid über, ein Tetraflavyliumsalz,

das synthetisiert werden konnte. Danach ist Carajuretin mit Scutallereinidin

identisch und Carajurin hat wahrscheinlich die Konstitutionsformel:

Chikarot (25). Der Farbstoff entstammt den Blättern der Bignonia chika, eines in Brasilien heimischen Baumes und wird von den Indianern zur Hautbemalung verwandt. Er wird auch Crajura oder Carajura genannt; beim Gären der Blätter mit Wasser entsteht ein roter Kuchen, der unter dem Namen Carneru oder Vermillon americanum im Handel war.

azomethan nimmt Scoparin vier, mit Hilfe von Jodmethyl und Silberoxyd acht Methylgruppen auf. Beim Kochen mit Alkali liefert es Vanillinsäure, Protocatechusäure, Phloroglucin und wahrscheinlich 3-Methoxy-4-oxy-l-acetyl-benzol.

HO

ÓН

Carajuron bildet ein scharlachrotes Pulver vom Schmelzpunkt 183-1860 und hat die Zusammensetzung $C_{15}H_9O_5 \cdot OCH_3$. Carajurin färbt chromgebeizte Wolle und Baumwolle tief kastanienbraun,

ebenso Carajuron.

Fukugetin (26). Der Farbstoff ist in der Rinde der Garcinia spicata oder Xanthocymus ovalifolia enthalten und wird als Farbstoff — Fukugi — in Japan

für gelbe Töne gebraucht. Er hat die Zusammensetzung C₁₇H₁₂O₆, besteht aus kanariengelben Krystallen vom Schmelzpunkt 288—290° und nimmt bis zu vier Acetylgruppen auf. Eine Bromverbindung C₁₇H₁₀O₆Br₂ ist bekannt, die Alkalischmelze des Fukugetins liefert Phloroglucin und Protocatechusäure. Zwar wurde die Zugehörigkeit des Farbstoffes zur Flavongruppe vermutet, es ist jedoch mit 3-Äthyl-luteolin, das in Frage kam, nicht identisch, und es wurden neuerdings folgende Formeln in Vorschlag gebracht:

Garcinin (27). Neben dem Fukugetin wurde aus der Fukugirinde noch dieser Farbstoff isoliert. Seine Zusammensetzung ist C₁₆H₁₂O₆ oder C₁₆H₁₀O₆, Garcinin

besteht aus feinen Nadeln vom Schmelzpunkt 254° und bildet ein Tetraacetylderivat. Die Alkalischmelze liefert Phloroglucin und Protocatechusäure, aus dem Methyläther wurde bei der Oxydation eine Säure vom Schmelzpunkt 1800 und 1452 F. Mayer: Weniger erforschte Pflanzenfarbstoffe.

noch unbekannter Konstitution erhalten. Es wurden zwei Formeln in Vorschlag gebracht:

Garcinin färbt Seide kräftiger an als Fukugetin, und zwar auf Chrombeize dunkelorangegelb.

Carthamin und Safflorgelb (13, 31). Diese beiden Farbstoffe finden sich im

Safflor, den getrockneten Blüten der Färberdistel, carthamus tinctorius aus der Familie der Cynarocephaleen, heimisch in Südasien und fast überall angebaut. Sie unterscheiden sich durch ihre Löslichkeit in Wasser. Carthaminpräparate färben Seife und Baumwolle unmittelbar kirschrot und kommen als Safflor-

carmin, rouges en tasses, assiettes, feuilles, wie auch mit Talk gemengt als fard de la chine (Schminke) in den Handel. Über die Konstitution des Safflorgelb ist wenig bekannt. Als Formel wird $C_{16}H_{20}O_{10}$ angegeben, es soll als Glucosid vorliegen. Carthamin soll nach früheren Untersuchungen die Zusammensetzung C₁₅H₁₄O₇ oder C₂₅H₂₄O₁₂ haben, schmilzt bei 228-230°, enthält keine Methoxylgruppe, bildet ein Monokaliumsalz und ein Hepta- oder Hexabenzoylderivat; es liefert mit Salpetersäure Pikrinsäure, in der Kalischmelze p-Oxybenzoesäure. Beim Kochen mit Alkali wird p-Cumarsäure und p-Oxybenzaldehyd erhalten. Neuerdings wird von Kuroda für Carthamin eine Formel C21H22O11 angegeben, und eine isomere Verbindung, das Iso-

Glucoside vorliegen. Carthamin soll die Formel (I), Isocarthamin die Formel (II) zukommen.

O · Glucose

carthamin vom Schmelzpunkt 228° beschrieben; beide Farbstoffe sollen als

Ein als β -Carthamidinmethyläther bezeichneter Abkömmling wurde als 2-3-4-6-4'-Pentamethoxychalkon (III) erkannt und synthetisiert.

$$H_3C \cdot O \longrightarrow O \cdot CH_3$$

$$CO - CH = CH \longrightarrow O \cdot CH_3$$

 $0 \cdot CH_{\bullet}$

O · Glucose

Orobol (3, 5, 6). In Orobus tuberosus, einer Papilionaceae, befindet sich ein β -Glucosid, Orobosid $C_{21}H_{20}O_{11}$, hellgelbe Prismen vom Schmelzpunkt 220 bis 221°, das in Glucose und Orobol C₁₅H₁₀O₆, gelbe Nadeln vom Schmelzpunkt

270,5°, zerfällt. Orobol enthält keine Methoxylgruppe und ist wahrscheinlich ein Tetraflavonderivat, in welchem zwei Hydroxylgruppen in o-Stellung zueinanderstehen. Die Pflanze enthält noch Oroberol C₁₈H₁₄O₈. Centaureidin (4). In den Wurzeln von Centaurea jacea befindet sich ein

Glucosid Centaurein C24H26O13, gelbes Pulver, Schmelzpunkt anscheinend bei

 175° , welches in Centaureidin $C_{18}H_{16}O_{8}$ und Glucose zerfällt. Centaureidin, gelbe Nädelchen vom Schmelzpunkt 263°, hat 3 Methoxylgruppen und scheint ein Flavonderivat zu sein.

Locao (Chinesischgrün) (28). Der Farbstoff ist als Glucosid in Rhamnusarten enthalten, von denen in China vornehmlich zwei: Rhamnus chlorophorus und Rhamnus utilis (Hong pi lo chou und pe pi lo chou) vorkommen. Cloez und GUIGNET nannten ihn Locain und gaben ihm die Formel C28H34O7, KAYSER

stellte den Säurecharakter fest, nannte den Farbstoff Locansäure und schlug als Zusammensetzung C42H48O27 vor, während RÜDIGER C42H46O25 bevorzugt.

Der Farbstoff ist ein blauschwarzes Pulver. Mit verdünnter Schwefelsäure tritt Hydrolyse ein, wobei Locansäure (Locaetin von Cloez-Guignet) von der Formel $C_{36}H_{36}O_{21}$ und ein Zucker entsteht, der von Rüdiger als Rhamnose erkannt wurde. Locansäure ist ein violettschwarzes Pulver und enthält eine Methoxylgruppe. Bei der Behandlung von Locansäure mit Kalilauge entsteht Delocansäure von der Zusammensetzung $C_{15}H_9O_5$ (KAYSER) bzw. $C_{12}H_8O_5$ (RÜDIGER) und Phloroglucin. Delocansäure ist ein schwarzes Pulver, enthält eine Methoxylgruppe, aber keine freie Hydroxylgruppe. Mit verdünnter Salpetersäure liefert Locansäure Nitrophloroglucin, Delocansäure eine Verbindung C₈H₇O₅N, orangegelbe Nadeln vom Schmelzpunkt 129°, in der vielleicht 6-Nitro-3-methoxybenzoll-carbonsäure vorliegt. Neuerdings ist in der Stammrinde des Kreuzdornes ein Glucosid Rhamni-

kosid aufgefunden worden C₂₆H₃₀O₁₅, farblose Nädelchen, das in Glucose, Xylose und Rhamnicogenol zerfällt und als die Muttersubstanz von Locao angesprochen wird. Rüdiger hält Locansäure für ein Derivat des Flavons. Die Chinesen färben mit Locao ein blaustichiges Grün auf Baumwolle und Seide von großer Licht-

echtheit. D. Weitere Verbindungen unbekannter Zusammensetzung.

Mangostin (15, 36, 43). In allen Teilen von Garcinia mangostana aus der Familie der Guttiferaceen ist ein Milchsaft enthalten, welcher in frischem Zustande einen

Farbstoff mit sich führt, das α -Mangostin, gelbe Nadeln vom Schmelzpunkt 180 bis 181°. Der getrocknete Saft enthält einen zweiten Farbstoff, das β-Mangostin, etwas hellere Nadeln vom Schmelzpunkt 175,5°. Da beide beim Methylieren das gleiche Methylmangostin geben, sich also nur durch die verschiedene Stellung

einer Methoxylgruppe und einer Hydroxylgruppe voneinander unterscheiden, so ist die Vermutung gerechtfertigt, daß beim Trocknen des Milchsaftes eine Umlagerung stattfinden kann. α -Mangostin ist in einer Menge von etwa 50 $^{\circ}/_{\circ}$ im frischen wie getrockneten Milchsaft enthalten, β -Mangostin im getrockneten von etwa 2%. Die Zusammensetzung wird neuerdings mit C21H24O5 (Dragen-DORFF) bzw. C₂₃H₂₄O₆ (MURAKAMI) bzw. C₂₀H₂₂O₅ (YAMASHIRO) angegeben. Die Hydrierung zeigt drei Doppelbindungen an, die fünf Sauerstoffatome verteilen sich auf eine aliphatische und eine phenolische Hydroxylgruppe, eine Methoxylgruppe, eine leicht enolisierbare Carbonylgruppe und vielleicht eine weitere Carbonylgruppe. Die Alkalischmelze liefert Isoamylalkohol und Isovaleriansäure

bzw. ein Xanthonderivat, die Oxydation des Hydromethylmangostins Capronsäure, bzw. Isocapronsäure mit Permanganat α -Oxyisobuttersäure. Excoecarin und Jacarandin (30). Beide Farbstoffe sind in dem grünen Ebenholze von Excoecaria glandulosa aus der Familie der Euphorbiaceae und Jacoranda ovalifolia aus der Familie der Bignoniaceae, heimisch in Jamaica und Westindien, enthalten. Das Holz ist von orangegelber Farbe, färbt auf frischem Schnitt

die Hände gelb und wurde früher in der Woll-, Seiden- und Lederfärberei ver-

wandt.

1454 F. Mayer: Weniger erforschte Pflanzenfarbstoffe.

coecaron $C_{13}H_{10}O_5$, das zu Excoecarin im Verhältnis eines Chinons zum Hydrochinon steht. Jacarandin besteht aus glitzernden Plättchen oder Nadeln vom Schmelzpunkt 243—245° und hat die Zusammensetzung $C_{14}H_{12}O_5$; es besitzt ebenfalls keine Methoxylgruppe, gibt aber ein Diacetyl und Dibenzoylderivat. Gossipol (7, 27). Dieser Farbstoff¹ ist in dem Baumwollsamen enthalten und wird gewöhnlich als eine Verbindung mit Essigsäure (Gossipolacetat) vom Schmelzpunkt 188° in Form gelber Prismen erhalten. Als Formel wird für das

Excoecarin, von welchem Jacarandin als Bleisalz abgetrennt wird, hat die Zusammensetzung $C_{13}H_{12}O_5$, besteht aus eitronengelben Nadeln vom Schmelzpunkt 219—221 $^{\circ}$, besitzt keine Methoxylgruppe, gibt aber ein Tribenzoylderivat und einen Dimethyläther. Die Kalischmelze des Farbstoffes ergab 1-Methyl-2-5-dioxybenzol und 2-5-Dioxybenzol-1-carbonsäure. Brom oxydiert zu Ex-

Gossipol selbst $C_{30}H_{28}O_9$, $C_{30}H_{30}O_9$ oder $C_{30}H_{30}O_8$ angenommen, das Acetat enthält I Mol. Essigsäure. Bei der Oxydation des Gossipols mit Kaliumpermanganat entsteht Ameisensäure, Essigsäure und Isobuttersäure, es enthält demnach eine Isobutylseitenkette.

Bei der Einwirkung von Natronlauge entsteht Ameisensäure und I Mol. Apogossipol $C_{28}H_{30}O_6$, das noch sechs Hydroxylgruppen aber keine Ketogruppen

mehr enthält und lichtempfindlich ist. Die Oxydation von Hexaacetylgossipol mit Chromsäure liefert Tetraacetylgossipolon, dessen Muttersubstanz Gossipolon $C_{25}H_{22}O_8$ ist. Zwei acetylierte Hydroxylgruppen sind durch zwei Chinon-Gruppen ersetzt. Gossipol wird für ein Flavon- oder Chinonderivat gehalten, es ist giftig. Trifolitin (37). In den Blüten des roten Klee Trifolium pratense befindet sich ein Glucosid Trifolin $C_{22}H_{22}O_{11}$ (gelbliche Nadeln vom Schmelzpunkt 260°), das in Rhamnose und Trifolitin $C_{16}H_{10}O_6$, gelbe Nadeln vom Schmelzpunkt

275° spaltbar ist. Die Lösung in Schwefelsäure fluoresciert leuchtend grün. Es bildet ein Tetraacetylderivat vom Schmelzpunkt 182°. **Dossetin** (32). Dieser Farbstoff entstammt dem immergrünen Baum Doss (Ilex Martensii Maxim), von den japanischen Inseln Ogasawara und Okinawa. Er wird in gelben Nadeln vom Schmelzpunkt 271—272° erhalten und hat die Zusammensetzung $C_{15}H_9O_5$; chromgebeizte Wolle, Seide oder Baumwolle wird gelb an-

gefärbt.

15, 1204 (1932).

Flemingin (32). Im Waras (auch wars oder wurrus), den Samenhülsen der Flemingia congesta, eines Strauches von Indien und der Gegend von Harrar (Afrika) befindet sich der Farbstoff, welcher orangerote Nadeln vom Schmelzpunkt 171—172° und der Zusammensetzung C₁₂H₁₂O₃ bildet. Die Kalischmelze ergab Salicylsäure, Essigsäure und eine Säure vom Schmelzpunkt 184° (o-Oxyzimtsäure?).

Das als Nebenprodukt erhaltene Homoflemingin vom Schmelzpunkt 165—1660 und der gleichen Zusammensetzung wie Flemingin ist möglicherweise nur verunreinigtes Flemingin.

Flemingin wird als Farbstoff zum Färben von Seide, als Cosmeticum und als

Heilmittel gegen Erkältungen verwandt.

Gardenin(32). Der Farbstoff findet sich im Decamali-Gummi, der harzigen Ab-

scheidung der Gardenia lucida (Indien). Er bildet tiefgelbe Krystalle vom Schmelzpunkt 163—164° und hat die Zusammensetzung $C_{14}H_{12}O_6$. Mit Salpetersäure wird die Gardeninsäure $C_{14}H_{10}O_6$ karmesinrote Nadeln vom Schmelzpunkt 223° erhalten, welche wohl ein Chinon ist. Sie bildet ein Diacetylderivat und geht mit

schwefliger Säure in ein Reduktionsprodukt vom Schmelzpunkt 190° über, welches die Zusammensetzung C₁₄H₁₄O₆ hat.

1 Während des Druckes erschienene Arbeit: KARRER, TOBLER: Helv. chim. Acta

Caesalpiniaceen ist Phönin C₁₄H₁₆O₇ enthalten, aus dem mit Salzsäure Phönicein, ein roter Farbstoff der Summenformel C₁₄H₁₄O₆ entsteht, der sich also von dem Ausgangsstoff durch den Mindergehalt eines Molekül Wasser unterscheiden soll.

Phönicein (33). Im Purpurholz, von Copiafera bracteata aus der Familie der

Farbstoffe des Xanthoxylium flavum (34). Aus dem Holze dieses Baumes (auch Fagara flava genannt) ist ein gelber Farbstoff isoliert worden, welcher die Zusammensetzung $C_{14}H_{12}O_3$ besitzt, bei 133° schmilzt und ein Atherlacton sein soll.

Fagargelb ist auch dem gleichen Material (der Rinde) gewonnen worden und hat die Formel C₂₀H₂₀O₂. Farbstoff der Ochna alboserrata (34). In dieser Rinde befindet sich ein Farb-

stoff der Zusammensetzung C₁₄H₁₃O₅ oder C₁₄H₁₁O₄. Farbstoff des kanarischen Drachenblutbaumes (34). In dem Harze der Dracaena Draco befindet sich ein amorpher roter Farbstoff vom Schmelzpunkt 145° und der Zusammensetzung C₁₇H₁₈O₄, das Ozonid gibt bei der Spaltung

mit Wasser eine Säure von der Formel C₁₂H₂₂O₅, die Oxydation mit Salpetersäure

liefert die Dracensäure vom Schmelzpunkt 120° und der Formel C₁₂H₁₂O₃ und eine leichter lösliche Säure, die Dracosäure, vom Schmelzpunkt 1780 und der Zusammensetzung $C_5H_6O_5 + 4H_2O$. Xanthomicrol (34). Der Farbstoff von der Zusammensetzung C₁₅H₁₀O₄(OH)₂

und dem Schmelzpunkt 225° findet sich in Micromeria Chamissonis Greene, einer in Nordamerika an der Küste des Stillen Ozeans wachsenden unter dem Namen Yerba buena bekannten Pflanze.

Hypericumrot (35). In den Blüten von Hypericum perforatum L. (Johannis-

kraut) befindet sich neben einem gelben (Quercetin?) ein roter Farbstoff von der Zusammensetzung $C_{16}H_{10}O_5$, der ein dunkelrotes krystallinisches Pulver bildet. Shibuol (35). Der Farbstoff wurde aus Kakishibu dargestellt und hat die

Zusammensetzung $C_{14}H_{20}O_9$. Bei der Kalischmelze liefert er Phloroglucin, Gallussäure und eine Verbindung C₁₂H₈O₅. Shibuol gibt eine Tetraacetylverbindung. Gummigutt (40, 42). Dieser Farbstoff ist im Milchsaft der Garcinia morella (Ostindien, Ceylon, Siam, Cochinchina) aus der Familie der Guttiferaceen ent-

halten. Man erhält ihn in dicken Stücken von rotgelber Farbe, in denen sich die α, β, γ -Garcinolsäuren $C_{23}H_{28}O_6$, $C_{25}H_{32}O_6$ und $C_{23}H_{28}O_5$ befinden sollen, von denen sich die γ-Säure mit Alkalien rot färbt. Gummigutt dient als Aquarellfarbe und zum Färben von Lacken.

Kino (41, 43). Dies ist der verdickte Saft von Pterocarpus marsupium, einer Papilionaceae der Malabarküste. Es bildet braunrote Stücke, liefert bei der Kalischmelze Brenzcatechin und Protocatechusäure, Kinomethyläther soll die Formel C₁₅H₁₁O₄(OCH₃)₃ haben. Hauptbestandteil ist Kinorot, ein rotes Harz. Kino findet in der Färberei und Druckerei Anwendung.

Gelbe Farbstoffe des Mutterkorns (la). Bei der Extraktion der Alkaloide aus

dem Mutterkorn hinterbleiben gelbbraune Rückstände. Aus zwei solcher Rückstände verschiedener Herkunft wurden folgende Farbstoffe isoliert:

1. Ergoflavin, C₁₅H₁₄O₇, bildet gelbe Nadeln aus Äther vom Smp. 344° und löst sich in Alkalien mit goldgelber Farbe; die alkoholische Lösung gibt

mit Eisenchlorid eine braungrüne Farbenreaktion. Es liefert ein Pentaacetat vom Smp. $244^{
m o}$ (aus Essigester), 5 Hydroxylgruppen sind auch nach Zerewitinoff nachweisbar. Beim Kochen mit schwacher wässeriger Kalilauge und nachfolgendem Ansäuern der Lösung erhält man die Ergoflavonsäure, C₁₅H₁₆O₈

vom Smp. oberhalb 333°, die Säure geht beim Aufkochen ihrer wässerigen Lösung wieder in Ergoflavin über, letztere ist daher das Lacton der Ergofla-

vonsäure. Damit ist die Funktion sämtlicher Sauerstoffatome aufgeklärt. Ergoflavin ähnelt dem Vitexin.

2. Ergochrysin, C₂₈H₂₈O₁₂, bildet gelbe Nadeln von Smp. 366°, die Formel ist durch Moleculargewichtsbestimmung gestützt. Es liefert in geringer Ausbeute ein Dekaacetat, die Alkalischmelze führt neben Oxalsäure und Essigsäure zu der 3-Methyl-5-oxy-benzol-1-carbonäure (1-3-5-Kresotinsäure) und ferner zu Resorcin sowie 2-4-2'-4'-Tetraoxydiphenyl. Oxydation mit konzentrierter Salpetersäure gibt ein Nitroderivat der Zusammensetzung C₁₆H₁₅O₉N vom Smp. 260° (farblose Nadeln aus Chloroform).

Literatur.

(1) BARGER, G.: Ber. Dtsch. Chem. Ges. 35, 1296 (1902). — (1a) BERGMANN, W.: Ber. Dtsch. Chem. Ges. 65, 1486, 1489 (1932); dort auch die ältere Literatur mit den Arbeiten DISCR. Chem. Ges. 65, 1486, 1489 [1932]; dort auch die altere Literatur mit den Arbeiten von Dragenrorf u. Podwyssotzki, Jacobi, Kraft, Freeborn. — (1b) Bridel u. Charaux: Compt. rend. 175, 833 (1912). — (2) Ebenda 180, 857, 1047 (1925). — (3) Ebenda 190, 202, 387 (1930). — (4) Journ. Pharm. et Chim. (7) 27, 409 (1923). — (5) Ebenda (8) 11, 321, 369, 417 (1930). — (6) Soc. Chim. biol. 12, 317 (1931). (7) Clark: Journ. Amer. Soc. 51, 1475, 1479 (1929). (8) Dieterle u. Leonhardt. Arch. f. Pharmacie 267, 81 (1929). — Engelhard. Discorption Frankfurt. M. 1021. (9) Different E. M. 1021. (1920). — Engelhard.

- Dissertation Frankfurt a. M. 1931. (9) DIETERLE, SALOMON u. NOSSEK: Ber. Dtsch. Chem. Ges. 64, 2086 (1931). — (10) Dragendorff: Ann. d. Chem. 482, 280 (1930). — (11) Ebenda 487, 62 (1931).
- (12) KOMATSU u. KINATO: Chem. Zentralbl. 1931 I, 627. (13) KURODA: Proc. Imp. Acad. Tokyo 5, 32, 82, 86 (1929).
- (14) MEYER, V., u. P. JACOBSON: Lehrbuch der organischen Chemie 2, Teil V, Abt. 1,
- (12) MEXER, v., d. F. JACOSSON: Leitrouch der organischen Chemie 2, Teil V, Abt. I, S. 140.—(15) Ebenda S. 141.—(16) Ebenda S. 142.—(17) Ebenda S. 143.—(18) Ebenda S. 147.—(19) Ebenda S. 148.—(20) Ebenda S. 161.—(21) Ebenda S. 163.—(22) Ebenda S. 164.—(23) Ebenda S. 182.—(24) Ebenda S. 184.—(25) Ebenda S. 187.—(26) Ebenda S. 188.—(27) Ebenda S. 189.—(28) Ebenda S. 190.—(29) Ebenda S. 205.—(30) Ebenda S. 208.—(31) Ebenda S. 209.—(32) Ebenda S. 211.—(33) Ebenda S. 212.—(34) Ebenda S. 214.—(35) Ebenda S. 216.—(36) MEMERICANIC PROS. Ten. Acad. Telepola S. 214.—(35) Ebenda S. 216.—(36) MEMERICANIC PROS. Telepola S. 216.—(37) Ebenda S. 216.—(38) Ebenda S. 217.—(38) Ebenda S. 218.—(38) Ebenda S. 218.—(38
- (34) Ebenda S. 214. (35) Ebenda S. 216. (36) MURAKAMI; Proc. Imp. Acad. Tokyo 7, 254, 311 (1931). (37) POWER, SALWAY: Journ. Chem. Soc. 97, 231 (1910).
- (38) RAUDNITZ: Ber. Dtsch. Chem. Ges. 65, 159 (1932). (39) RAUDNITZ, REDLICH u. Fiedler: Ber. Dtsch. Chem. Ges. 64, 1837 (1931).
 (40) Schultz: Farbstofftabellen, 7. Aufl., S. 647, Nr 1393. — (41) Simonsen: Journ.
- Chem. Soc. 99, 1530 (1911).

 (42) ULLMANN: Encyclopädie der technischen Chemie 2, 98. (43) Ebenda 5, 138. (44) Yamashiro, Bull. chem. Soc. Japan 7, 1 (1932).

Anhang¹.

Analyse des Lignins (Nachtrag).

Von LUDWIG KALB, München.

g) Darstellung von Ligninpräparaten.

Auswahl und Vorbehandlung des Ausgangsmaterials. Zur Darstellung normaler

Ligninpräparate ist sorgfältig ausgesuchtes, gesundes und nicht zu altes Material, bei Hölzern möglichst helles Splintholz, zu verwenden; Äste, Harzeinschlüsse usw. sind auszuschließen. Handelt es sich um die Gewinnung des Lignins oder Rohlieming aus zweinheitlichen Gewinden so empfiehlt es sieh die verschiedenen

lignins aus uneinheitlichen Geweben, so empfiehlt es sich, die verschiedenen Gewebearten (Gefäßbündel, Bast) soweit möglich mechanisch zu isolieren und für sich zu verarbeiten (vgl. Kap. c). Über die Zerkleinerung und Extraktion

gilt das in Kap. f, S. 187 Gesagte, jedoch mit dem Unterschied, daß es für die präparative Darstellung von Lignin (bei der es weniger auf volle Erfassung, als auf Schonung und Reinheit des Endproduktes ankommt) empfehlenswert sein

kann, das Ausgangsmaterial durch Entgummierung mit Natronlauge, z. B. nach Friedrich u. Diwald (9), und evtl. anschließende Hydrolyse mit verdünnten Säuren nach Freudenberg, Zocher u. Dürr (6) mehr oder weniger vollständig zun den Hemiselhalegen zu befreien. Dedurch wird der eigentliche Aufschluß ant

von den Hemicellulosen zu befreien. Dadurch wird der eigentliche Aufschluß entlastet, und die vorherige Beseitigung dieser zu Humifizierung besonders neigenden Kohlenhydrate ergibt auch wohl im allgemeinen etwas reinere und hellere Präparate. Wie bereits in den vorhergehenden Kapiteln mehrfach betont, ist es bisher

in keiner Weise gelungen, Lignin in unverändertem, nativem Zustande aus der Faser abzuscheiden oder in Lösung zu bringen. Die nachstehend beschriebenen Aufschlußverfahren führen daher ausschließlich zu "Ligninpräparaten" oder "Isolierungsformen des Lignins", die dem Naturprodukt nur mehr oder weniger nahe stehen. Man unterscheidet zweckmäßig zwischen löslichen und unlöslichen Ligninpräparaten. Die unlöslichen erhält man durch Entfernung der Polysaccharide mit Hilfe celluloselösender Mittel, besonders Mineralsäuren, als feste Rückstände von Zellwandstruktur (Säurelignine, Kupferoxyd-Ammoniak-Lignin). Die löslichen entstehen durch Einwirkung solcher Reagentien auf die Faser, die

speziell mit dem Lignin in Reaktion treten und dieses durch Freilegung oder Einführung löslich machender Atomgruppen in lösliche, d. h. peptisierte Formen bzw. Derivate überführen. Als solche Gruppen kommen in Frage: für die Alkalilignine (Ligninsäuren) phenolisches Hydroxyl, für die Ligninsulfosäuren die

Sulfogruppen, für die Alkohol- und Phenollignine Alkoxyl- bzw. Oxyphenylreste und endlich für die Nitrolignine Nitro-, evtl. auch Carboxylgruppen.

Bei weitem die wichtigsten Ligninpräparate sind die unlöslichen Formen.

Sie sind bei schonender Gewinnung das gegebene, mit guter Reproduzierbarkeit herstellbare Material zur Feststellung der analytischen Daten einer Ligninart, ebenso auch das günstigste, im Laboratorium auch in großem Maßstabe leicht

¹ Fortsetzung zu Abschnitt H, S. 156.

1458

zugängliche Ausgangsprodukt für Abbauzwecke. Dabei ist eine viel bemängelte Eigenschaft der unlöslichen Ligninformen in Kauf zu nehmen, nämlich jene dem Wesen nach unbekannte Veränderung des nativen Lignins unter dem Einfluß von Säure, die man als Polymerisation, Selbstkondensation, Anhydrisierung, Humifizierung usw. bezeichnet, und die sich in der zunehmenden Bräu-

fängen, durch eine verhältnismäßig nur unbedeutende chemische Zersetzung hervorgerufen; sie sollte nicht überschätzt werden. Denn bemerkenswerterweise zeigen auch sehr lange mit kalter Salzsäure (für sich) behandelte Präparate in wichtigen Eigenschaften wie im Methylierungsgrad und in der maximalen Methylierbarkeit durchaus keine wesentlichen Unterschiede gegenüber den schonend dargestellten (S. 171). Zweifellos ist die Bildung der löslichen Ligninpräparate

nung und in der Erschwerung gewisser Umsetzungen, z. B. zu löslichen Ligninsulfosäuren, kundgibt. Vielleicht bezieht sich aber diese Veränderung weitgehend nur auf den physikalischen Zustand und wird, wenigstens in ihren An-

weniger, vielleicht teilweise überhaupt nicht, von diesen Vorgängen begleitet; dafür kommen aber hier umgekehrt bisweilen tiefergehende Zersetzungen aufspaltender Art in Frage, besonders soweit hohe Aufschlußtemperaturen zur Anwendung gelangen, wie bei gewissen Methoden des alkalischen Aufschlußses. Einen großen Nachteil bilden die durch den Aufschluß eingeführten Atomgruppen, welche die Übersichtlichkeit der Ergebnisse stören.

Im allgemeinen kann aber gesagt werden, daß der Ligninkomplex des Fichtenholzes in guten Präparaten jeder Art, ja bei unlöslichen Ligninen sogar in den nicht schonend gewonnenen Formen, immer durch ungefähr übereinstimmende Zusammensetzung und Funktionen gekennzeichnet ist. Vielseitig untersucht ist bisher allein der Nadelholztypus. Angesichts des hier besonders stark hervortretenden Hadromalgehaltes und der festen Bindung dieses Komplexes ist gerade diese Ligninart offenbar schwieriger zu isolieren und komplizierter gebaut als das der Laubhölzer, dessen Studium vielleicht sehr zu Unrecht vernachlässigt wurde.

1. Unlösliche Lignine.

Grundlegend für die präparative Gewinnung brauchbarer unlöslicher Lignine war das Verfahren von Willstätter und Zechmeister (52); es beruht auf der Verwendung der celluloselösenden und in der Folge verzuckernden Wirkung der hochkonzentrierten (42 proz.) Salzsäure. Bei etwa 24 stündiger Aufschlußdauer, wie sie für den quantitativen Aufschluß zweckmäßig ist, ist die Verzuckerung sehr weit fortgeschritten und man erhält ein gut filtrierbares, allerdings durch Humifizierung ziemlich dunkel gefärbtes Lignin. Das Bestreben, durch Ausnützung nicht der verzuckernden, sondern lediglich der celluloselösenden Wirkung der hochkonzentrierten Salzsäure die Aufschlußdauer auf Bruchteile einer Stunde zu verkürzen, um so wesentlich hellere und geschontere Präparate zu erhalten, stieß jedoch auf beträchtliche Filtrationsschwierigkeiten (Ungar [47], Hägglund [14]). Einen Ausweg fanden Willstätter und Kalb (51), indem sie einer kurzen Einwirkung der hochkonzentrierten Säure (Lösungsprozeß) eine längere partielle Hydrolyse mit verdünnterer Säure (Nachhydrolyse) folgen ließen. Weiter war man mit Erfolg bemüht, die unangenehm zu handhabende hoch-

[25]) zu ersetzen.

Bisweilen hat zu Untersuchungen über Lignin auch sog. technisches Lignin gedient, welches bei der Holzverzuckerung in technischem Maßstabe (Bergius-Verfahren) als Nebenprodukt anfiel. Dieses sehr lange, bis zur vollen Verzuckerung

konzentrierte Salzsäure durch Gemische von Salzsäure mit Phosphorsäure (Urban [48]) und neuerdings mit Schwefelsäure (Kalb, Kucher und Toursel

der Kohlehydrate, mit hochkonzentrierter Salzsäure in Berührung gewesene Lignin ist unrein und infolge sehr starker Humifizierung schwarzbraun, so daß es für pflanzenchemische Untersuchungen nicht in Frage kommt.

Außer mit konzentrierten Säuren läßt sich die verholzte Faser nach

König und Rump (33) auch mit verdünnter Salzsäure durch Erhitzen auf etwa 165° unter Druck aufschließen (unter voller Hydrolyse der Kohlehydrate). Die Präparate sind aber sehr stark humifiziert und für Versuchszwecke nicht brauchbar. Seit kurzem wird in analoger, aber schonenderer Weise mit sehr verdünnter (strömender) Schwefelsäure Holz zum Zwecke der Verzuckerung technisch aufgeschlossen (Scholler-Verfahren). Das dabei anfallende Lignin ist verhältnismäßig wenig humifiziert. Einer Verwendung für Versuchszwecke stehen aber auch hier Bedenken wegen des Gehaltes an Verunreinigungen (u. a. hier auch an Polysacchariden) entgegen.

Eine Sonderstellung nehmen die Methoden ein, nach welchen die Holzfaser entweder durch sehr milde Vorbehandlung mit hochkonzentrierter (Kalb, Lieser und Mitarbeiter [26]) oder mit verdünnter Säure (Freudenberg, Zocher und Dürr [6]) nur soweit hydrolytisch verändert wird, bis die Cellulose durch Extraktion mit Kupferoxyd-Ammoniak vom Lignin getrennt werden kann.

Salzsäurelignin nach Willstatter und Kalb (51) bzw. Kalb, Lieser und Mitarbeitern (26) (Aufschluß unter gemäßigter Hydrolyse). 100 g des lufttrockenen, extrahierten¹ und gesiebten Ausgangsmaterials werden in einer Pulverflasche von 4-5 l Inhalt auf einmal mit 2 l Salzsäure der Dichte 1,222 (gemessen bei 0°)2 und der Temperatur von 1-5° übergossen. Das Gemisch wird sofort durchgeschüttelt und ohne Kühlung unter öfterem Durchschütteln 2 Stunden stehen gelassen. Inzwischen nähert sich seine Temperatur der des Arbeitsraumes. Man versetzt nun in einigen Portionen mit 650 g Wasser (oder nach Bedarf statt dessen mit Eis), wodurch man gleichzeitig die Temperatur auf 18-20° bringt, und läßt bei derselben Temperatur weitere 18 Stunden stehen. Hierauf verdünnt man nochmals mit 650 cm³ Wasser und saugt sofort auf Baumwollstoff ab. Man wäscht zunächst auf der Nutsche mit 21 Salzsäure 1:1 und viel Wasser. Zur weiteren Reinigung, insbesondere Entfernung der anhaftenden Mineralsäure wird das zu gleichmäßigem Brei verriebene Produkt achtmal je 10 Minuten mit destilliertem Wasser ausgekocht. Ein etwas reineres Produkt erhält man, allerdings unter Verlust alkalilöslicher Ligninanteile³, wenn man die ersten sechs Auskochungen unter Zusatz von etwas Sodalösung (bis zur eben eintretenden alkalischen Reaktion) vornimmt. Die Anwendung von Alkali verbietet sich bei weitgehend alkalilöslichen Ligninen, wie von Gramineen z. B. Bambus, da diese Lignine dabei größtenteils in Lösung gehen würden. Das Präparat wird durch Ausbreiten an der Luft getrocknet.

Ein so gewonnenes Lignin aus Fichtenholz (Ausbeute $25-27^{\circ}/_{\circ}$) ist von hellbräunlicher Farbe (fleischfarben). Analysenbeispiel ($^{\circ}/_{\circ}$): Asche 0,25; C 63,3; H 6,1; OCH₃ 15,87; Cl 0,75; Polysaccharide (ClO₂-Verfahren, vgl. S. 198) 0,2. Analyse und Bestimmung der freien OH-Gruppen entsprechen annähernd der Formel: $C_{39}H_{29}O_{6}(OH)_{5}(OCH_{3})_{4}$.

² Die Darstellung der hochkonzentrierten Salzsäure ist auf S. 190 beschrieben; der Aufschluß erfolgt zweckmäßig unmittelbar im Anschluß an deren Darstellung.
³ Die maximale Alkalilöslichkeit (in 1proz. kalter Natronlauge) beträgt bei Salszsäurelignin aus Fichtenholz 1.3%, aus Laubhölzern 5—7%, aus der Steinschale der Kokosnuß ca. 23% (27).

¹ Neben den auf S. 188 genannten Extraktionsmitteln kann man zur Darstellung größerer Ligninmengen mit Vorteil das billige Lösungsmittel "Ε 13" der I. G. Farbenindustrie A.-G. verwenden, das aus einem Gemisch von Methyl- und Äthylacetat besteht und schon in der Kälte ebenso wirksam ist wie Aceton.

An Stelle der hochkonzentrierten Salzsäure hat sich auch hier das bei der quantitativen Ligninbestimmung (vgl. S. 190) beschriebene Salzsäure-Schwefelsäure-Gemisch (Kalb, Kucher und Toursel) bewährt.

Die Methode wurde in dieser Weise im Laboratorium des Verfassers auf die verschiedensten Materialien angewandt, vielfach auch in größerem Maßstabe mit je 1 kg Ausgangsmaterial. In diesem Falle verwendet man zweckmäßig ein unten tubuliertes und mit Bleihahn, außerdem mit mechanischem Rührwerk versehenes Steinzeuggefäß von 50 l Inhalt. Zur Herstellung des Säuregemisches läßt man die gekühlte Schwefelsäure (5 kg) aus einem hochgestelltem Gefäß durch ein mit dem Bleihahn verbundenes Bleirohr in die im Steinzeuggefäß befindliche, gekühlte konz. Salzsäure (20 l) unter Rühren einfließen. Der mechanische Rührer wird dann herausgenommen und das Fasermaterial durch einen weiten Blechstutzen auf einmal in das Säuregemisch gestürzt. Man mischt sofort mit einem kräftigen Handrührer gründlich durch (Gasmaske!), spült den an der Innenwandung des Gefäßes haften gebliebenen Faserstaub mit konz. Salzsäure ab und setzt nun wieder das mechanische Rührwerk in Gang. Der Wasser- bzw. Eiszusatz (2 mel je 6,5 kg) erfolgt unter mechanischem Rühren. Im übrigen wird analog der 100-g-Vorschrift verfahren. Das Absaugen erfolgt über Wollstoff auf einer Steinzeungutsche (Durchmesser 40 cm), das Auskochen mit Wasser (je 20 l) in Emaillegefäßen mit direktem Dampf und die Filtration des ausgekochten Lignins durch Baumwollstoff auf dem Kolierrahmen. (Nach Versuchen von Russischwill und Toursel).

Salzsäurelignin nach Willstätter und Zechmeister (52) bzw. Kalb, Kucher und Toursel (25) (Aufschluß unter starker Hydrolyse). 100 g des Ausgangsmaterials werden wie oben beschrieben auf einmal mit 2 l Salzsäure der Dichte 1,222 (gemessen bei 0°)oder Salzsäure-Schwefelsäure-Gemisch übergossen. Man schüttelt sofort um und läßt das Gemisch 24 Stunden bei 15—18° unter zeitweisem Umschütteln stehen. Hierauf verdünnt man mit 2—3 l Wasser, saugt ab und wäscht gründlich mit Wasser aus. Für die Nachbehandlung des Produktes genügt im allgemeinen ein zwei- bis dreimaliges Auskochen. Im übrigen vgl. die vorhergehende Vorschrift.

Die Anwendung des Salzsäure-Schwefelsäure-Gemisches ist hier ganz besonders zu empfehlen, zumal beim Arbeiten in größerem Maßstabe (unter sinngemäßer Übertragung der Angaben obiger 1-kg-Vorschrift). Ein mit Salzsäure-Schwefelsäure-Gemisch dargestelltes Fichtenholzlignin (Ausbeute 27,6%) war getrocknet von brauner Farbe und enthielt (%): Asche 0,2; C 64,3; H 6,3;OCH₃ 15,3.

Salzsäurelignin nach Urban (48) (Aufschluß unter starker Hydrolyse). 30 g

des zerkleinerten und extrahierten Fichtenholzes werden mit der Mischung von $1350~\rm cm^3$ konzentrierter Salzsäure (spez. Gew. 1,18) und $450~\rm cm^3$ sirupöser Phosphorsäure (spez. Gew. 1,7) 50—60 Stunden, bei 20° behandelt. Die Flüssigkeit wird dann durch ein Wolltuch filtriert, der Rückstand mit Salzsäure-Phosphorsäure, Salzsäure (1,18), verdünnter Salzsäure, viel Wasser, verdünntem Ammoniak und wiederum Wasser gewaschen, ausgekocht und feucht zur Weiterverarbeitung aufbewahrt. Nachhaltige Extraktion mit Aceton im Soxhletapparat entfernt noch etwas Harz. Das Aceton wird mit Wasser weggekocht. Das Produkt entspricht der Formel: $\rm C_{39}H_{29}O_6(OH)_5(OCH_3)_4$.

Ein so gewonnenes Fichtenholzlignin (Ausbeute 20-26%) ist getrocknet von hellbrauner Farbe. Analyse (%): Asche 0,5; C 63,9; H 6,0; OCH₃ 15,45; Cl 0,33.

Kupferoxyd-Ammoniak-Lignin nach Kalb, Lieser und Mitarbeitern (26)¹. Das extrahierte Holzmehl wird mit der 25fachen Menge hochkonzentrierter Salzsäure unter häufigem Umschütteln 2¹/₂ Stunden bei 0⁰ stehen gelassen. Hierauf wird die Mischung in die fünffache Menge mit gepulvertem Eis versetzten Wassers eingegossen und der Niederschlag nach kurzem Stehen abgesaugt. Nach gründlichem Waschen mit Wasser, verdünntem Ammoniak und kräftigem Abpressen wird er noch feucht in die 30fache Menge einer kaltgesättigten Auflösung von Kupfercarbonat in 25 proz. Ammoniak eingetragen, damit über

 $^{^1}$ Bisher nur einmalig mit Fichtenholz ausgeführt. Möglicherweise ausbaufähig zur Gewinnung von Lignin mit hohem $\rm OCH_3\text{-}Gehalt$ (vgl. die beiden folgenden Vorschriften).

Nacht stehen gelassen und noch 4 Stunden auf der Maschine geschüttelt. Das Lignin wird abzentrifugiert und mit Kupferoxyd-Ammoniak-Lösung und Wasser ausgewaschen. Zur Entfernung anhaftender Kupfersalze wird das Produkt ein bis zweimal für einige Stunden in sehr verdünnte Salzsäure eingelegt und schließlich mit Wasser, sehr verdünntem Ammoniak und Wasser gewaschen. Sollte das Präparat nach der ClO₂-Methode (S. 108) noch mehr als 0,3 % Polysaccharide enthalten, so ist die Behandlung mit weniger Kupferoxyd-Ammoniak usw. zu wiederholen.

Kupferoxyd-Ammoniak-Lignin nach Freudenberg, Zocher und Dürr (6) (Aufschluß durch abwechselnde Behandlung mit verdünnter Säure und Kupferoxyd-Ammoniak). Ein gesunder, sauber geschälter Fichtenstamm¹ von 20 cm Durchmesser wird in 2 cm dicke Scheiben zerlegt; diese werden in Würfel von etwa 2 cm Kantenlänge zerkleinert und nach Entfernung der Aststücke und Stellen mit Harzeinschlüssen fein gemahlen. Das Mehl wird 48 Stunden mit Benzolalkohol (1:1) heiß extrahiert. Zur Entfernung von sauren Anteilen wird alsdann zweimal je 24 Stunden unter öfterem Umschütteln mit 5 proz. kalter Natronlauge behandelt, mit viel Wasser, verdünnter Essigsäure und wiederum Wasser gewaschen. Durch häufiges Aufschlämmen in Wasser und Abhebern wird von allen größeren Teilchen sorgfältig abgetrennt. Um Pentosane und Hemicellulosen zu entfernen, wird nun 3-4 Stunden mit 1 proz. Schwefelsäure gekocht, das Material abgesaugt, ausgewaschen und an der Luft getrocknet. Das Mehl wird alsdann mit Schweizer-Lösung (überschüssige Kupferspäne werden mit 25 proz. Ammoniak übergossen; durch die Mischung wird bei 0° 8 Stunden lang NH₃-haltige Luft geleitet; auf 50 g Holzmehl werden 750 cm³ angewendet) 12 Stunden auf der Maschine geschüttelt. Hierauf wird durch Zentrifugieren abgetrennt, mit Schweizer-Lösung und konzentriertem Ammoniak im Zentrifugenglas nachgewaschen, alsdann in Wasser eingetragen, mit verdünnter Salzsäure angesäuert und auf der Nutsche gut mit Wasser ausgewaschen. Diese Behandlung — Kochen mit 1 proz. Schwefelsäure und Ausziehen mit Kupferoxyd-Ammoniak wird noch zwei- bis dreimal wiederholt. Das so gewonnene Lignin ist von hellgelbbrauner Farbe und enthält in %: C 63,6; H 5,7; OCH₃ 16; OCH₂ 1,1—1,4. Behandelt man dieses Präparat noch etwa 5 Stunden in einem Gemisch von 3 Vol. konzentrierter Salzsäure (spez. Gew. 1,19) und 1 Vol. sirupöser Phosphorsäure, so erhält man ein etwas dunkleres Produkt mit C 64,6; H 5,7; OCH₃ 17 und OCH₂ 1,2%. (Analyse eines unter besonderen Bedingungen getrockneten Prä-

Salzsäure-Lignin nach Hägglund und Urban (15)². 50 g extrahiertes Fichtenholzmehl werden mit der 30fachen Menge hochkonzentrierter Salzsäure (spez. Gew. 1,23/0°) 30—45 Minuten (einschließlich Filtration) bei 10—15° behandelt. Man filtriert über Quarzsand, wäseht mit hochkonzentrierter Salzsäure, bis das Filtrat wasserhell ist, dann mit immer schwächeren Säuren und zuletzt mit heißem Wasser. Die Trennung des Lignins vom Quarzsand erfolgt durch Aufschlämmen. Das mit Alkohol und Äther gewaschene und getrocknete Lignin ist stark kohlenhydrathaltig. Durch 15tägiges Auskochen mit 4,5 proz. Schwefelsäure, mit jeweils dazwischengeschaltetem Auswaschen und Erneuern der Säure, erhält man schließlich ein kohlehydratfreies Produkt mit 17,12% OCH3.

parates s. Abschn. H, S. 129).

2. Lösliche Ligninpräparate.

Alkalilignine (Ligninsäuren). Durch Einwirkung von Alkalihydroxyden, insbesondere Natronlauge, auf verholzte Zellwände läßt sich das Lignin in Lösung überführen. Die Leichtigkeit und Vollständigkeit, mit der diese Reaktion vor sich geht, hängt sehr wesentlich einerseits von der Art des pflanzlichen Materials, andererseits von der Konzentration und Temperatur der angewandten Laugen ab. Während Grasarten, z. B. Getreidestroh, schon an

¹ Herkunft und Vorbehandlung des Materials wird hier genauer angeführt, da das nach dieser Methode dargestellte Lignin für die im Abschnitt H beschriebenen Untersuchungen von Freudenberg und Mitarbeitern gedient hat.

 $^{^2}$ Bisher nur einmalig mit Fichtenholz ausgeführt. Von Interesse wegen des hohen ${\rm OCH_a\text{-}Gehaltes}$ des so gewonnenen Lignins.

unterworfen. OCH₃-Gehalt.

ganz verdünnte Laugen in der Kälte einen Teil ihres Lignins abgeben, sind bei Hölzern höhere Konzentrationen und Temperaturen erforderlich. So wird beispielsweise beim technischen Natronzellstoffverfahren Holz (meist Kiefernholz) 3—6 Stunden mit 6—8 proz. Natronlauge auf 170-180° unter einem Druck von 7-10 Atm. erhitzt. Beim sog. Sulfatzellstoffverfahren, der gebräuchlichsten Form des technischen Alkaliaufschlusses, wird

mit Laugen gearbeitet, in denen ein Teil des Natriumhydroxyds durch Natriumsulfid ersetzt ist. In beträchtlichen Mengen werden in dieser Weise (bei etwas niedrigerer Temperatur) auch Stroharten technisch aufgeschlossen. Die dunklen Ablaugen dieser Verfahren werden

als "Schwarzlaugen" bezeichnet; sie enthalten, außer den betreffenden Alkaliligninen, Zersetzungsprodukte von Harzen, Fetten, Gerbstoffen und Polysacchariden. Aus diesen Lösungen lassen sich mit Mineralsäuren, ja selbst schon mit Kohlensäure, die freien Alkali-

lignine in Form graugelb gefärbter, amorpher Pulver fällen, die sich wie phenolartige Körper verhalten und teilweise alkohollöslich sind. Bezüglich der näheren Eigenschaften sei besonders auf Untersuchungen von Holmberg und Wintzell (22) verwiesen. Das Alkalilignin der Schwarzlaugen ist kein empfehlenswertes Ausgangsmaterial für wissenschaftliche Untersuchungen, da damit gerechnet werden muß, daß viele Verunreinigungen mit in die Ligninfällungen übergehen. Besonders bemerkt sei, daß das Holz für diese Art der Zell-

stoffabrikation nicht sorgfältig entrindet wird und daß die Fällungen aus den Laugen des Sulfatprozesses zudem ca. 2 % Schwefel enthalten. Endlich muß auch mit einer Abspaltung von OCH3, die um so weitgehender ist, je höher die Aufschlußtemperatur war, gerechnet werden. Alkalilignin nach Powell und Whittaker (38). Das zerkleinerte Material wird mit 8—12 proz. Natronlauge 6—10 Stunden unter Druck bei 140—160° behandelt. Die von der Cellulose abgetrennte dunkle Flüssigkeit wird in der Hitze mit einem geringen Über-

Reinigung in wäßrigem Aceton gelöst, die heiße Lösung in viel 20 proz. Salzsäure eingegossen, das dadurch wieder ausgefällte Lignin mit heißem Wasser gewaschen und getrocknet. So gewonnenes Alkalilignin aus Fichtenholz enthielt (%): C 64,0; H 5,5; OCH₃ 11,0; aus Flachs: C 63,9; H 5,8; OCH3 14,9. Analyse und Bestimmung einzelner Gruppen er-

schuß von Salzsäure versetzt und das ausgefällte Lignin unter Dekantieren mit heißer verdünnter Salzsäure gewaschen, zentrifugiert und getrocknet. Das Rohprodukt wird zur

geben für Flachslignin annähernd die Formel: C₄₀H₃₀O₆(CHO)(OH)₅(OCH₃)₄. Alkalilignin nach Dorfe und Barton-Wright bzw. Metha (2). Je 12 Stunden mit Benzol, Alkohol und Wasser behandeltes und nach FRIEDRICH und DIWALD (s. unten) entgummiertes Fichtenholzsägemehl wird 1 Stunde im Autoklaven mit 4 proz. Natronlauge

unter 8 Atm. Druck erhitzt (einstündiges Erhitzen mit 10 proz. Natronlauge unter 4 Atm. Druck wirkt ebensogut). Die dunkle Lösung des Alkalilignins wird mit Salzsäure gefällt, das ausgeschiedene Lignin unter Dekantieren gewaschen und in 95 proz. Alkohol gelöst. Beim Eindampfen der alkoholischen Lösung erhält man es als schwarze, glänzende Masse. Die weitere Reinigung geschieht durch Auflösen in Eisessig, Fällen und Auswaschen mit Wasser. Das bei 60° getrocknete Produkt schmilzt bei 170—180°, nach nochmaliger Umfällung bei 185—186°. Die Schmelztemperatur ändert sich bei weiterem Umfällen nicht. Das Produkt enthielt in Prozenten: Asche 0,13; C 66,8; H 5,6; OCH₃ 18,6. Analyse und Bestimmung einzelner Gruppen entsprechen annähernd der Formel:

 $C_{16}H_{12}O(CO)(CHO)(OH)(OCH_3)_2$.

Das Lignin der Hölzer wird nach diesem schonenderen Verfahren vermutlich nur unvollständig erfaßt.

Alkalilignin aus Stroh nach Beckmann, Liesche und Lehmann (1). α) Aufschluß mit wäßriger Lauge. Das Material wird in Häckselform mit der achtfachen Menge 1,5 proz. Natronlauge bei Zimmertemperatur übergossen, mit einem Rost niedergedrückt, bis das Stroh mit der Lauge bedeckt ist, und unter zeitweiligem Bewegen der Lauge durch Niederdrücken bis zu 2 Tagen sich selbst überlassen. Die hierauf abgepreßte Lauge enthält außer Lignin mehr oder weniger Pentosan, Hexosan und etwas Kieselsäure. Zur Ausfällung des Lignins und gleichzeitigen Hydrolyse von Pentosan und Hexosan gibt man soviel 25 proz. Salzsäure hinzu, daß die Flüssigkeit 2—2,5 % freie HCl enthält, und kocht 5—10 Minuten. Das Produkt wird abgesaugt und bis zum Verschwinden der Cl-Reaktion mit Wasser ge-

Die Fraktionen zeigten mit steigender Aufschlußtemperatur abnehmenden

waschen. Es ist getrocknet von dunkelbrauner Farbe, die Ausbeute aus Winterroggenstroh beträgt 9,5 % ¹. Das Produkt ist in der Kälte völlig löslich in Pyridin, Phenol und Eisessig, ¹ Entspricht etwa der Hälfte des insgesamt im Stroh vorhandenen Lignins. Eine weitere Menge wird durch sechsstündiges Kochen am Rückflußkühler, der Rest durch sechsstündiges Erhitzen unter 3 Atm. Druck herausgelöst. — In ähnlicher Weise, jedoch beginnend mit alkoholischer Lauge (nach β), hat PHILLIPS (37) Maiskolben der fraktionierten Extraktion

Darstellung von Ligninpräparaten.

wenig in Alkohol und Aceton, mehr in Mischungen von Alkohol oder besonders Aceton mit Wasser im Verhältnis 2:1. Analysenbeispiel (%): C 62,85; H 5,62; OCH₃ 14,85. β) Aufschluß mit alkoholischer Lauge. Als Aufschlußmittel dient eine 2 proz. wäßrigalkoholische Natronlauge, erhalten aus 600 cm³ Alkohol von 96 % und einer Lösung von

20 g Natriumhydroxyd in 400 cm³ Wasser. Im übrigen wird der Aufschluß wie oben vorgenommen. Zur Ersparung an Alkohol wird das Stroh vor dem Auswaschen ausgepreßt und noch mit etwas 60 proz. Alkohol nachgewaschen. Nach Neutralisation der Hauptmenge des Alkalis mit Salzsäure wird der Alkohol unter vermindertem Druck abdestilliert und nun das Lignin mit der eben zureichenden Menge Salzsäure ausgefällt. Man erhält es in einer Ausbeute von 5,2 %; dreimalige Wiederholung des Aufschlusses bei der gleichen

Strohprobe erhöht sie auf 7 % (der Rückstand liefert bei der quantitativen Bestimmung durch Salzsäureaufschluß noch 15 % Lignin). Durch die Anwendung alkoholischer Lauge wird das Lignin direkt frei von Hemicellulosen gewonnen, da diese in Alkohol unlöslich sind. Die nach α erforderliche Nachbehandlung mit heißer verdünnter Säure wird dadurch umgangen.

scheinend weniger polymerisiert, als jenes nach α , die Ausbeute allerdings geringer. Auch die Löslichkeit in verdünntem Aceton ist größer, die in Alkohol, reinem Aceton und Pyridin dagegen geringer. Analysenbeispiel (%): C 63,01; H 5,62; OCH₃ 14,34. Analyse und Bestimmung ein-

Infolge der schonenderen Behandlung ist das Präparat von hellerer Farbe und an-

zelner Gruppen entsprechen annähernd der Formel: C₃₆H₂₈O₇(OH)₄(OCH₃)₄.

Ligninsulfosäuren. Der Aufschluß des Holzes mit sauren Sulfiten, insbesondere Calciumbisulfit, ist der bei weitem wichtigste technische Prozeß zur

Herstellung von Zellstoff. Hackspäne — fast ausschließlich Fichtenholz — werden mit der Calciumbisulfitlösung nach dem RITTER-KELLNER-Verfahren 8—15 Stunden unter 4—6 Atm. Druck auf 140—150°, nach MITSCHERLICH 16—24 Stunden unter 2,5-4 Atm. auf 115-130° erhitzt. Die Bisulfitlösung enthält im Liter

etwa 40 g schweflige Säure, von der ungefähr 1/4 an Kalk gebunden ist. Das

Lignin geht in Form der sog. Ligninsulfosäuren in Lösung, die als Calciumsalze in der gelb bis braun gefärbten, in gewaltigen Mengen abfallenden "Sulfitablauge" Außerdem sind in dieser noch Abbauprodukte der leichter hydrolysierbaren Polysaccharide in Gestalt einfacher Zucker (Pentosen und Hexosen) sowie Harzbestandteile u. a. akzessorische Stoffe des Holzes gelöst. Nach Hägglund entsteht beim Aufschluß zuerst eine in der Holzfaser

verbleibende "feste Ligninsulfosäure", die erst im späteren Verlauf der Kochung bei höherer Temperatur unter Beteiligung eines hydrolytischen Vorganges herausgelöst wird. Die schweflige Säure ist in der Ligninsulfosäure zum kleinen Teil locker, im übrigen aber äußerst fest in Form von Sulfogruppen gebunden. Vermutlich ist der locker gebundene Teil an die Aldehydgruppe des Hadromalkomplexes angelagert; er ist durch Erhitzen mit verdünnter Säure abspaltbar. Die Haftstellen der Sulfogruppen, die erst in der Kalischmelze bei 300° unter Zersetzung des Lignins weitgehend abgespalten werden, sind noch nicht mit Sicherheit ermittelt. Die beiden Möglichkeiten — Bindung an aliphatische Reste oder an Phenolkerne — wurden im Abschnitt H von Freudenberg und Dürr

diskutiert. Die Ligninsulfosäure der Sulfitablauge läßt sich nach 3 Methoden isolieren:

a) Gewinnung durch Dialyse. Wohl am einfachsten und in guter Ausbeute kann die Ligninsulfosäure von den übrigen Bestandteilen der Ablauge durch

Dialyse abgetrennt werden. Nach Fuchs (10) verwendet man Pergamentmembranen und dialysiert, bis im Außenwasser mit Fehlingscher Lösung keine Reduktion mehr eintritt. Dieser Punkt ist nach etwa 14 Tagen erreicht. Der Rückstand enthält dann mehr als 30 % vom ursprünglichen Trockengehalt der

Lauge bzw. etwa ²/₃ des darin enthaltenen Lignins. Nach Beobachtungen des Verfassers (24) werden bei der Dialyse zunächst neben den Zuckern und anorganischen Salzen auch gewisse Fraktionen der Ligninsulfosäure abgetrennt, die mit Naphthylaminchlorhydrat dunkelgelbe

Niederschläge geben, während mit dem gereinigten Hülleninhalt und den späteren, spärlichen Dialysaten hellgelbe Niederschläge erhalten werden

spärlichen Dialysaten hellgelbe Niederschläge erhalten werden.
β) Abscheidung mittels Mineralsäuren. Durch starke Mineralsäuren werden aus konzentrierten Ablaugen schwer filtrierbare Niederschläge ausgefällt. Nach

Melander (36) bestehen diese bei Anwendung von Salzsäure als Fällungsmittel

aus Gemengen von ligninsulfosaurem Calcium und freier Ligninsulfosaure. Zur Gewinnung der freien Säure verwendet man besser Schwefelsäure, da hier durch Ausfällung von Calciumsulfat die Umsetzung praktisch vollständig wird. Die freie Sulfosäure unterscheidet sich von den Salzen durch ihre Löslichkeit in Alkahol: sie nolymerisiert sich in der Wärme leicht zu einem gegundlenen in

in Alkohol; sie polymerisiert sich in der Wärme leicht zu einem gequollenen, in Wasser und Alkohol unlöslichen Produkt.

Zur Darstellung der freien Ligninsulfosäure haben Hönig und Spitzer (20)

Sulfitablauge auf 1 /₃ ihres Volumens eingeengt, durch Zugabe der berechneten Menge Schwefelsäure zunächst von Kalk befreit und nach dem Filtrieren mit dem gleichen Volumen Schwefelsäure 1:1 versetzt. Die ausgefällte Rohsäure wurde, ohne zu waschen, auf Ziegel gestrichen und 6 Wochen trocknen gelassen. Die Autoren benützten dieses Produkt zur Darstellung des Bariumsalzes, das aus konzentrierter Lösung durch Alkohol in fünf Fraktionen gefällt

sammensetzung, z. B. (0 / $_0$): C 49,92; H 4,90; OCH $_3$ 11,27; S 6,01; Ba 10,38, aus der sich annähernd die Formel C $_{43}H_{50}O_{18}S_2Ba$ errechnet. γ) Abscheidung durch Salze. Durch Aussalzen (zweckmäßig eingeengter) Sulfitablauge mit Kochsalz (Melander [36]) oder Chlorcalcium (Klason [29]) läßt sich höchstens die Hälfte der vorhandenen ligninsulfosauren Salze gewinnen.

wurde. Hiervon zeigten die ersten drei eine ungefähr übereinstimmende Zu-

Die Fällungen wurden verschiedentlich nach Reinigung durch Umfällung analysiert und von ähnlicher Zusammensetzung gefunden wie die Hauptfraktion des Bariumsalzes von Hönig und Spitzer.

Eine vollständigere Ausfällung erreicht man mit gewissen organischen Basen, die mit Ligninsulfosäure sehwer lösliche Niederschläge geben. Besonders hervorzuheben ist die von Klason (29, 30) eingehend untersuchte Verbindung mit β -Naphthylamin, die man aus mit Salzsäure angesäuerter Sulfitablauge durch Zugabe des Chlorhydrates dieser Base als gelben Niederschlag erhält¹. (Neutrale Ablauge gibt einen roten Niederschlag.) Es sind jedoch auch auf diesem Wege nur etwa $^2/_3$ des anwesenden Lignins fällbar. Klason unterscheidet daher zwischen einer α - und einer β -Ligninsulfosäure, von denen nur die erstere die schwer lösliche Verbindung liefert. Zu ihrer Darstellung werden 3 l frischer Ablauge mit etwa 60 g β -Naphthylaminchlorhydrat eben ausgefällt. Die β -Ligninsulfosäure bildet erst in sehr konzentrierter Lösung eine β -Naphthylaminverbindung und unterscheidet sich von der α -Säure durch geringeren Methoxylgehalt und geringere Beständigkeit.

Wegen der hohen und schwankenden Aufschlußtemperaturen enthalten die technischen Ablaugen neben den normalen Ligninsulfosäuren von weitgehend konstanter Zusammensetzung auch immer solche von höherem Gehalt an Sulfogruppen. Oft deutet die bräunliche (statt rein gelbe) Farbe der Ablaugen auf die Anwesenheit von Zersetzungsprodukten hin. Weiter ist

¹ Nur primäre und sekundäre aromatische Amine liefern in saurer Lösung mehr oder weniger intensiv gelbe Niederschläge. Diese stellen keine normalen Salze dar, sondern durch Alkali nicht wieder vollständig zerlegbare Verbindungen, an deren Entstehung offenbar eine Kondensation an der Aldehydgruppe beteiligt ist. In neutraler Lösung erhält man dagegen normalerweise farblose Niederschläge, in denen die wahren Salze vorliegen. Diese entstehen immer (auch in saurer Lösung) mit tertiären Basen wie Chinolin (29), welches aus diesem Grunde neuerdings von Freudenberg (s. Abschnitt G) zur Reinigung von Ligninsulfosäuren empfohlen wird.

zu bedenken, daß akzessorische Bestandteile des Holzes, wenn auch in weit geringerem Maße wie bei den Schwarzlaugen des alkalischen Aufschlusses, in die Sulfitablaugen übergehen. Aus diesen Gründen ist die Verwendung des tech-

nischen Produktes als Ausgangsmaterial im allgemeinen nicht empfehlenswert. Klason (32) verwendet daher neuerdings Aufschlußlösungen, die im Laboratorium unter schonenden Bedingungen hergestellt wurden. Er verfährt dabei in der Weise, daß er das extrahierte und fein gemahlene Pflanzenmaterial mit einer nahezu gesättigten Lösung von wäßriger schwefliger Säure 2. Tage

mit einer nahezu gesättigten Lösung von wäßriger schwefliger Säure 2 Tage bei 100° behandelt¹. Nach dieser Methode hat er eine große Anzahl Pflanzenmaterialien (Nadelhölzer, Laubhölzer und Gramineen) aufgeschlossen und aus den erhaltenen Laugen die β -Naphthylaminsalze dargestellt². Analysenbeispiele³. Präparat aus Fichtenholz (0 /₀): C 63,73; H 5,30; S 4,62;

Analysenbeispiele³. Fraparat aus Fichtenholz (${}^{6}/_{0}$): C 63,73; H 5,30; S 4,62; N 2,02, Präparat aus Buchenholz: C 61,50, H 5,15; S 3,74; N 1,51. Auf Grund seiner Untersuchungen stellt Klason für die β -Naphthylaminverbindung der α -Ligninsulfosäure aus Nadelhölzern die Formel ($C_{10}H_{10}O_{3})_{3} \cdot H_{2}SO_{3} \cdot C_{10}H_{9}N$ — $H_{2}O_{3}$ auf, für die aus Laubhölzern ($C_{11}H_{10}O_{12}+O_{13}O_{13}+O_{13}O_{13}O_{13}+O_{13}O_{1$

auf, für die aus Laubhölzern $(C_{10}H_{10}O_3 + O)_3 \cdot H_2SO_3 \cdot C_{10}H_9N-H_2O$. Alkohol-, Phenol- und Nitrolignine. Die Methode, das Lignin aus der verholzten Faser durch Erhitzen mit Alkohol bei Gegenwart von wenig verdünnter Mineralsäure abzutrennen, ist durch Grüss (13) bekannter geworden. In der Folge haben Friedrich und Mitarbeiter (7, 8, 9) das dabei erhältliche Präparat einer eingehenden Untersuchung unterzogen. Seine Löslichkeit in organischen Mitteln, der vermeintlich hohe Methoxylgehalt und die intensive Phloroglucinreaktion ließen zunächst vermuten, daß hier Lignin in nativer Form vorliege, was auch vorübergehend zur Bezeichnung "Primärlignin" führte. Es ergab sich aber bald, daß man es hier mit einem Kondensationsprodukt des Lignins mit Alkohol zu tun hat. Der ungewöhnlich hohe Methoxylgehalt war durch Äthoxyl, das nach der Zeiselschen Methode als Methoxyl mitbestimmt wird, vorgetäuscht worden. In diesem Zusammenhange haben dann Hägglund und Urban (16, 17) gezeigt, daß man auch mit höheren Alkoholen (z. B. Butyl- oder Amylalkohol) analoge lösliche Verbindungen des Lignins erhalten kann. Ungeklärt ist derzeit noch die Bindungsart; Hägglunds Ansicht, daß es sich um Anlagerung der Alkohole an die Aldehydgruppe zu "Ligninacetalen" handle, halten Freudenberg und Dürr (Abschnitt G) wegen der Säureempfindlichkeit der Acetale für unrichtig, glauben vielmehr, daß der Alkohol sich mit Phenolkernen des Lignins kondensiert. Zweifellos sind die Alkohollignine, besonders soweit sie auf so schonende Weise dargestellt sind, wie das Grüsssche Produkt, weniger humifiziert und durch Selbstkondensation des Lignins verändert, als beispielsweise ein durch 24stündigen Aufschluß dargestelltes Salzsäurelignin. Andererseits muß aber doch auch hier mit Zersetzungsreaktionen, wie Ringaufspaltungen, gerechnet werden. So nimmt Fuchs (12) auf Grund seiner Beobachtungen beim Aufschluß mit Methylglykol an, daß der Eintritt des Alkohols in das Ligninmolekül mit dem Auftreten neuer freier Phenolhydroxylgruppen verknüpft ist. Hingegen hält Rassow (39) sein bei der hohen Temperatur von 160° gewonnenes Glykollignin für glykolfrei. Auch mit kochendem, wasserfreiem Glycerin läßt sich Lignin in Lösung bringen ("dispergiertes Lignin"). Es ist kaum anzunehmen, daß diese gewaltsamen Reaktionen nicht mit Veränderungen des Lignins verbunden sein sollten. Wie man sieht, gehen die Ansichten über den Reaktionsmechanismus noch auseinander. Erwähnt seien

¹ Die Verwendung höherer SO₂-Konzentrationen gestattet, den Aufschluß bei verhältnismäßig niedriger Temperatur vorzunehmen; Anwesenheit größerer Mengen von Basen ist dabei nicht notwendig. Derartige Aufschlußlösungen sind wesentlich heller als die technischen und enthalten sicher weniger Zersetzungsprodukte.
In diesem Zusammenhang sei auch das besonders schonende Aufschlußverfahren von Cross und Engelstad (vgl. Fuchs [111]) erwähnt, das in der Anwendung starker schwefliger

noch Bedenken Freudenbergs, daß mit der Verunreinigung dieser Ligninformen durch nicht abtrennbare Umsetzungsprodukte von Kohlehydraten gerechnet werden müsse.

In diesem Zusammenhang sei auch das besonders schonende Autschlußverfahren von Cross und Engelstad (vgl. Fuchs [11]) erwähnt, das in der Anwendung starker schwefliger Säure bei Gegenwart sehr geringer, offenbar katalytisch wirkender Ammoniakmengen besteht. Danach wird Fichtenholz schon durch 24stündiges Erhitzen mit einer Lösung von 8,53 g SO₂ und 0,25 g NH₃ in 100 cm³ Wasser auf 100° praktisch vollkommen aufgeschlossen.

² Eine genauere, zusammenhängende Vorschrift gibt Klason nicht an, es sei daher

im übrigen auf die Originalarbeiten verwiesen.

ım übrigen auf die Originalarbeiten verwiesen. 3 Die Substanzen werden (wie an anderer Stelle empfohlen) über $\rm P_2O_5$ getrocknet analysiert; außerdem wird eine besondere Wasserbestimmung bei 120—130° ausgeführt, wobei noch etwa 5 % Wasser weggehen.

Aldehydgruppe des Hadromalkomplexes mit dem Phenol unter Kernkondensation; denn die Phenollignine geben die Phloroglucinreaktion nicht mehr. Aber ebenso sicher ist auch die Aldehydgruppe nicht notwendig zur Bildung von Phenollignin, denn man erhält dieses auch ebenso leicht aus Laubholz-Salzsäurelignin, welches praktisch keine (z. B. durch die Phloroglucinreaktion nachweisbare) Aldehydgruppe mehr besitzt.

Die Alkohol- und Phenollignine können wegen ihrer Löslichkeit in einigen organischen Mitteln für gewisse Zwecke, z. B. optische Untersuchungen, von Interesse sein. Besonders sei die Aufmerksamkeit auf die Acetyl- und Methylderivate gelenkt, die noch günstigere Löslichkeitsverhältnisse zeigen und auch (wie alle acetylierten und methylierten Ligninpräparate) von hellerer Farbe sind als die einfachen Produkte (Näheres s. unter Darstellung von Phenollignin).

Als Ausgangsmaterial für Abbauversuche kommen die Alkohol- und Phenollignine

Wie Bühler in einem Patent vom Jahre 1901 zuerst zeigte, wird das Lignin des Holzes durch anhaltendes Kochen mit Phenol in Lösung gebracht. Nach Kalb und Schoeller (28) wird die Reaktion durch Gegenwart sehr kleiner Säuremengen außerordentlich erleichtert. Unabhängig davon wurde auch von anderer Seite (vgl. Patentliteratur) die katalytische Wirkung von Säuren und Halogenen erkannt. Eine systematische Untersuchung über die aufschließende Wirkung verschiedenster Phenole und anderer Körper, allein oder bei Gegenwart von Katalysatoren, hat Hillmer (18) ausgeführt. Bemerkenswert ist die starke aufschließende Wirkung mehrwertiger Phenole; z. B. löst Resorcin schon ohne Katalysator bei einer wenig über dem Schmelzpunkt (112°) liegenden Temperatur vollständig zu "Resorcinlignin". Daß bei der Bildung von Phenollignin Phenol in den Ligninkomplex eintritt, haben Jonas (23), ferner (durch den Halogengehalt des Chlorphenollignins) Kalb und Schoeller gezeigt. Auch über die Bindungsart des Phenols herrscht noch keine Klarheit. Es kann sich um Anlagerung des Phenolhydroxyls an (während des Aufschlusses entstandene) Äthylenbindungen des aliphatischen Ligninteiles, aber auch umgekehrt um Kernkondensation mit den aliphatischen Hydroxylgruppen des Lignins handeln. Sicher reagiert außerdem die

weniger in Frage. Die Löslichkeit in organischen Mitteln bietet hier kaum einen Vorzug; der eingeführte Alkohol- oder Phenolrest macht zudem die Ergebnisse unübersichtlich. Übrigens werden die Alkohollignine (besonders die mit höheren Alkoholen) und Phenollignine vielfach indirekt aus Salzsäurelignin hergestellt; hierfür sind die nach Willstätter-Kalb-Lieser hergestellten Präparate die gegebenen. Unter langandauernder Hydrolyse gewonnene (insbesondere technische) Präparate sind hierfür unbrauchbar, da sie infolge starker Humifizierung (Selbstkondensation) sich sogar in Phenolen nur unvollständig lösen.

Alkohollignin nach Friedrich und Diwald (9). Durch Auskochen mit Benzol-Alko-

hol-Gemisch 1:1 entharztes Holz wird durch viermalige Behandlung (je 48 Stunden) mit der 30fachen Menge 5 proz. Natronlauge entgummiert. 100 g des auf diese Weise gereinigten

Materials werden mit 100 g Salzsäure (1 Vol. Salzsäure der Dichte 1,17 + 1 Vol. Wasser) gut verrieben und 48 Stunden stehen gelassen. Das Gemisch wird nach Zusatz der zehnfachen Menge 96 proz. Alkohols 8—10 Stunden am Rückflußkühler gekocht, der abfiltrierte dunkelbraune Extrakt auf ½ eingeengt und mit der zehnfachen Menge Wasser versetzt, wobei sich das Alkohollignin als hellbrauner Niederschlag abscheidet. Das frisch hergestellte Präparat ist in Alkohol, Aceton, Essigester, Eisessig und Natronlauge leicht löslich, nicht aber in Benzol, Äther und Sodalösung. Es gibt sehr starke Phloroglucinreaktion. Analysenbeispiel (aus Fichtenholz) (%): C 63,3; H 6,5; OCH₃ 20,9. Analyse und Bestimmung einzelner Gruppen entsprechen annähernd der Formel: C₃₃H₃₀O₃(OCH₃)₃·(OOCH₃)₂·(OH)₃·CO. Wird das Lignin mit konzentrierter Salzsäure behandelt, so geht es in ein dem Salz-

Wird das Lignin mit konzentrierter Salzsäure behandelt, so geht es in ein dem Salzsäurelignin ähnliches Produkt über; der Methoxylgehalt fällt auf 16,8 %.
In ähnlicher Weise hat Grüss (13) Kiefernholz aufgeschlossen, nur mit dem Unterschied, daß er den alkoholischen Extrakt durch Wasserzusatz fraktioniert fällte, bis der Niederschlag reinweiß ausfiel. Das so gewonnene Präparat war angeblich ein krystallinisches

Pulver vom Schmelzpunkt 160°. Die Analyse entsprach der Formel C₂₆H₄₆O₁₀.

Lignin waren also 8,9 % OCH₃ und 48,3 % OC₅H₁₁.

Amyl- bzw. Butyllignin nach Hägglund und Urban (16). 40 g des (z. B. mit Aceton) extrahierten Fichtenholzes werden mit einer Mischung von 800 cm³ Amylalkohol (Isoamylalkohol, Sdp. 130°) und 50 cm³ 37 proz. Salzsäure ³/4 Stunden am Rückflußkühler gekocht. Die abfiltrierte¹, dunkle Lösung wird zur Entfernung der Salzsäure und löslicher Zucker mehrfach mit Wasser ausgeschüttelt und im Vakuum eingedampft. Der Eindampfrückstand wird mit warmer verdünnter Natronlauge aufgenommen, filtriert und mit Salz-

säure gefällt. Der mit Wasser gründlich ausgewaschene Niederschlag wird in Eisessig gelöst,

¹ Der unlösliche Rückstand enthielt z. B. 16.7 % Lignin (Salzsäureaufschluß). Gesamtalkoxyl (im Rückstand) als OCH₃ berechnet: 4,36 %. OCH₃ allein: 1,49 %, im ungelösten

die Lösung filtriert und mit Wasser ausgefällt. Das Fällungsprodukt wird schließlich nach gutem Auswaschen im Vakuum über P₂O₅ bei 75° getrocknet.

Das hellbraume Amyllignin (Ausbeute etwa 50 %) ist in Alkohol, Aceton und Eisessig unt im Alkohol aceton und Eisessig und im Eisessig und im Alkohol aceton und Eisessig und im Eis

gut, in Åther etwas schwerer löslich. Analysenbeispiel (%): C 65,88; H 5,97; OCH₃ 7,89; OC₅H₁₁ 20,21. Analyse und Bestimmung einzelner Gruppen usw. entsprechen annähernd der Formel $C_{16}H_{10}O_5(OCH_3)(OC_5H_{11})$.

Zur Darstellung von Butyllignin werden 40 g Holz mit 400 g Isobutylalkohol (Sdp. 105°) und 50 cm³ 37 proz. Salzsäure 2 Stunden gekocht. Die Aufarbeitung erfolgt wie oben.

Analysenbeispiel (%): C 66,02; H 5,75; OCH₃ 9,62; OC₄H₉ 16,4. Berechnete Formel: $C_{16}H_{10}O_5(OCH_3)(OC_4H_9)$.

Glykollignin nach RASSOW und GABRIEL (39). Man erhitzt 100 cm³ Glykol (Sdp. 100°/16 mm) im Becherglas auf 160° und gibt darauf 0,1 cm³ einer 25 proz. Salzsäure aus einer Tropfpipette hinzu. Nun werden rasch 5 g extrahiertes, gut lufttrockenes Fichtenholzmehl eingetragen und das Gemisch 5 Minuten unter ständigem Umrühren auf 165—170° erhitzt. Das Reaktionsgemisch wird sofort auf einer großsporigen Glasfilternutsche abgesaugt und das dunkelbraune Filtrat nach Einengen im Vakuum auf etwa 10 cm³ mit 500 cm³ Wasser versetzt. Der ausgeschiedene Niederschlag wird abgesaugt, nach Auswaschen mit kaltem Wasser auf der Nutsche in Eisessig gelöst und mit Wasser wieder ausgefällt. Das Produkt wird bei 50° schließlich im Vakuum getrocknot

Produkt wird bei 50°, schließlich im Vakuum, getrocknet.

Das helle, rötlich-sandfarbene Glykollignin (Ausbeute höchstens 22 %) gibt sehr starke Phloroglucinreaktion und ist in Eisessig und Alkohol löslich, nicht in Benzol und Äther. Wird es in der Hitze gefällt, so tritt Polymerisation ein, die die Löslichkeit zurückdrängt. Durch Behandlung mit hochkonzentrierter Salzsäure erhält man schwarze Polymerisationsprodukte. Analyse eines mit Äther erschöpfend extrahierten Präparates (%): C 64,57; H 6,41; OCH₃ 16,85. Berechnete Bruttoformel: C₃₀H₃₄O₁₀. Ein nicht mit Äther extrahiertes Präparat enthielt nur 11,03 % OCH₃. Weiter haben Rassow und Lüde (40) noch Glykollignin aus Bambus dargestellt.

Methylglykollignin nach Fuchs (12). 4g Holzmehl werden im Rundkölbehen im Sandbade mit einer Mischung von 60 cm³ Methylglykol (Glykolmonomethyläther, Sdp. 123—125°) und 1 cm³ konzentrierter Salzsäure 24 Stunden am Rückflußkühler erhitzt. Man filtriert vom Ungelösten ab, wäscht mit Methylglykol nach und fällt aus dem Filtrat durch Verdünnen mit Wasser das Methylglykollignin aus (Ausbeute etwa 20 % vom Holz).

Näher beschrieben wird von Fuchs nur das in analoger Weise aus Salzsäurelignin (in einer Ausbeute von 75%) erhältliche Methylglykollignin. Das gelbliche Produkt ist gut löslich in Methylglykol, Pyridin und Eisessig, weniger gut in anderen organischen Lösungsmitteln; es ist ferner löslich in verdünnten Alkalien, nicht in Soda und Ammoniak. Gesamtalkoxyl (als OCH₃ gerechnet): 21%.

Phenollignin nach KALB, SCHOELLER und MASTAGLIO (28, 24). 100 g wasserfreies Phenol (bzw. Chlorphenol) werden, zweckmäßig in einem hohen, zylindrischen, mit Korkstopfen lose verschließbaren Glasgefäß, nach Zugabe von 0,9 g konzentrierter Schwefelsäure oder 0,3 g konzentrierter Salzsäure im Wasserbade auf 95-100° erhitzt. Man trägt nun 5-8 g extrahiertes, gut lufttrockenes Fichtenholzmehl ein und hält das Gemisch unter öfterem Durchrühren 2 Stunden auf der angegebenen Temperatur. Hierauf läßt man abkühlen, versetzt das Gemisch, um es dünnflüssiger zu machen, mit etwas Aceton, saugt von der Cellulose ab und wäscht mit Aceton nach. Das rotbraune Filtrat wird durch Eindampfen möglichst weitgehend vom Aceton befreit¹ und dann das Phenol mit Wasserdampf, zuletzt zweckmäßig mit überhitztem, vollständig abdestilliert. Das Kondenswasser im Kolben, welches lösliche Nebenprodukte wie Verbindungen des Phenols mit Formaldehyd und mit Zuckern enthält, wird noch warm vom dunkelbraunen, zähen Phenollignin-Rückstand abgegossen und dieser noch einige Male mit Wasser abgespült. Phenollignin erstarrt zu einer spröden Masse und kann nun leicht aus dem Kolben entfernt werden, worauf es in der Reibschale verrieben, mit Wasser ausgewaschen und evtl. noch ein- bis zweimal mit Wasser ausgekocht wird. Das an der Luft getrocknete Produkt ist ein helles, schwachbräunliches Pulver, das in Aceton und Alkohol, weniger in Eisessig löslich ist (die Löslichkeit wird durch die Gegenwart von etwas Wasser bedeutend erhöht; auch Natronlauge löst leicht, Soda dagegen überhaupt nicht. Ausbeute an Fichtenholz-Chlorphenollignin z. B. 40,6% (auf Holz bezogen). Cl-Gehalt 9.06%.

Zur Darstellung von Laubholz-Phenollignin wird ohne Säurezusatz gearbeitet, da dieser zur Bildung großer Mengen unlöslicher Kondensationsprodukte des Phenols mit

¹ Geschieht dies nicht, so scheidet sich das Phenollignin bei der Wasserdampfdestillation nicht ab, sondern bildet mit dem Kondenswasser eine untrennbare Emulsion.

Buchenholz-Chlorphenollignin z. B. 31,6%. Cl-Gehalt 8,55%. Phenollignin nach HILLMER (18). 2000 g Phenol werden in einem Rundkolben mit aufgesetztem Luftkühler auf etwa 800 erhitzt, dann 4 g Jod in der Schmelze aufgelöst und 160 g abs. trockenes heißes Holzmehl zugefügt. Nun wird das Ganze 30 Minuten bei 80°

Polysacchariden Anlaß gibt. Man erhitzt beispielsweise Buchenholzmehl 8 Tage mit Chlorphenol auf 100° und verfährt im übrigen nach obiger Vorschrift. Ausbeute an

gehalten, schnell abgekühlt und, um ein Erstarren zu vermeiden, bei etwa 30° durch eine angewärmte Glasnutsche (Siebweite 2—3) abgesaugt. Der Rückstand wird mit Phenol, Alkohol und Aceton gewaschen. Filtrat und Waschflüssigkeit werden unter vermindertem Druck bis auf etwa 150 cm³ eingedampft und zur Verminderung der Viskosität mit wasserfreiem Äther versetzt, wobei jedoch kein Phenollignin dauernd ausgefällt werden soll. Darauf wird die Lösung in dünnem Strahl in etwa 21 abs. Äther gegossen, das braunviolette

Fällungsprodukt schnell, unter bedeckt gehaltener Nutsche, abgesaugt und mit abs. Äther gründlich gewaschen. Nach dem Trocknen über P2O5 wird es durch Umlösen und mehrstündiges Extrahieren mit abs. Äther im Soxhletapparat gereinigt. Präparat aus Fichtenholz: Farbe: braun; Ausbeute: 36,8 % (auf Holz bezogen). Analysenbeispiel (%): C 64,54; H 5,97; OCH₃ 12,1.

Die so gewonnenen Präparate sind amorphe, violett bis braun und fast schwarz gefärbte Körper, die in vielen organischen Lösungsmitteln, z. B. Alkohol, Aceton und Eisessig leicht, in Wasser, Äther, Benzol dagegen nicht löslich sind.

In entsprechender Weise lassen sich nach beiden Methoden auch Phenollignine aus isoliertem (z. B. Salzsäure-) Lignin und Phenol bzw. substituierten oder mehrwertigen

Phenolen darstellen.

nur wenig. Die Lösungen sind überwiegend kolloid. Ähnlich verhält sich Methyl-phenol-Lignin. Analyse und Bestimmung einzelner Gruppen ergeben nach Angabe der Autoren annähernd die Formel: $C_{1e}H_{14}O_4(OCH_3)_2(COCH_3)_2(C_6H_4 \cdot O \cdot COCH_3)_2$. Nitrolignin nach KÜRSCHNER und HOFFER (34, 35). In einem 250 cm³ fassenden Kolben wird I Gew.-T. des gereinigten Fasermaterials mit 25Vol.-T. frisch bereiteter Reaktionsflüssigkeit (20 Vol.-T. 96 proz. Alkohol + 5 Vol.-T. konzentrierte Salpetersäure) gut durch-

Acetyl-phenol-Lignin ist nach Wedekind und Katz (50) von schwach hellgelber Farbe und bei Zimmertemperatur leicht löslich in Aceton, Chloroform, Eisessig, Essigester und Dioxan, ferner im geschmolzenen Phenol, Naphthalin und Campher. Alkohol löst

worauf man durch einen Glasfiltertiegel filtriert und mit Alkohol nachwäscht. Aus der alkoholisch-salpetersauren Lösung wird das Nitrolignin zunächst mit Wasser, lann mit starker Kochsalzlösung ausgefällt. Das erhaltene gelbe Produkt (Ausbeute höchstens 22 %) ist in Alkohol, Essigester und Essigsäure löslich; aus den Lösungen erhält man mikrokrystallinische Ausscheidungen.

geschüttelt und das Gemisch am Wasserbade gekocht. Nach 1 Stunde wird die Lösung abdekantiert, die Reaktionsflüssigkeit erneuert (25 Vol.-T.) und nochmals 1 Stunde gekocht,

Analysenbeispiel eines mit Methylalkohol-Salpetersäure gewonnenen Präparates aus Fichtenholz (%): C 58,14; H 5,12; N 3,08; OCH₃ 15,35. Analyse und Bestimmung einzelner Gruppen entsprechen annähernd der Formel: [C20H16O4(OH)(OCH3)2NO2]2.

Anhang: Im Zusammenhang mit der Ligninchemie wichtige Präparate.

Coniferin nach Tiemann und Haarmann (46). Im Frühjahr und im Anfang

des Sommers werden frisch gefällte Stämme von Nadelhölzern, z. B. von Abies

excelsa und pectinata, von Pinus strobus und cembra, von Larix europaea usw.,

in Stücke zersägt und die einzelnen Teile entrindet. Durch Abschaben mittels

eines scharfen Gegenstandes (am besten Glasscherben) wird der Cambialsaft in einem untergestellten Gefäß gesammelt. Hierauf wird dieser durch Aufkochen

und Filtrieren vom Eiweiß befreit und auf etwa 1/5 eingedampft. Aus der konzentrierten Lösung scheiden sich nach kurzer Zeit braungefärbte Krystalle aus, die durch Abpressen von dem anhaftenden (eine Zuckerart "Pinit" enthaltenden) Syrup möglichst getrennt und unter Zusatz von Tierkohle wiederholt umkrystallisiert werden. Die Verunreinigungen lassen sich größtenteils auch

und Ammoniak ausfällen. Überschüssiges Bleiacetat wird durch Einleiten von Kohlendioxyd entfernt. Das Coniferin ist schwer löslich in kaltem Wasser, leichter in heißem Wasser

durch Versetzen der braun gefärbten heißen Coniferinlösungen mit Bleiacetat

und Alkohol, unlöslich in Äther. Es krystallisiert in glänzenden, weißen Nadeln

Biologische Bedeutung der Verholzung.

vom Schmelzpunkt 1850 (unkorr.), die an der Luft verwittern und bei 1000 ihr Krystallwasser (2 Mol.) völlig verlieren.

Die wäßrige Lösung des Coniferins schmeckt schwach bitter und ist linksdrehend; erwärmt man sie nach Zusatz einiger Tropfen Mineralsäure, so tritt unter Abspaltung von Traubenzucker Ausscheidung eines farblosen, beim Trocknen gelb

werdenden Harzes (polymerisierter Coniferylalkohol) ein. Durch konzentrierte Schwefelsäure wird Coniferin rotviolett gefärbt und darauf mit roter Farbe gelöst. Mit Phenol und konzentrierter Salzsäure befeuchtet färbt es sich intensiv blau.

Die Substanz findet sich in allen Hölzern, ferner im Spargel, in der Schwarzwurzel und in der Zuckerrübe.

 $\mathbf{R} = C_6 \mathbf{H}_{11} \mathbf{O}_5$ CH₃O_\ Coniterin: \mathbf{R} — \mathbf{O} — $\mathbf{CH} = \mathbf{CH}$ — $\mathbf{CH_2OH}$. Coniterulalkohol: $\mathbf{R} = \mathbf{H}$

Coniferylalkohol aus Coniferin (46). Man übergießt reines Coniferin mit der zehnfachen Gewichtsmenge destillierten Wassers, fügt eine kleine Menge Emulsin (0,2—0,3 g auf 50 g Coniferin) hinzu und läßt bei 25—35° stehen. Das Coniferin verschwindet nach und nach und es scheiden sich allmählich Krystalle von Coniferylalkohol ab. Nach 6-8 Tagen wird der Krystallbrei samt Flüssigkeit mit Äther erschöpfend ausgeschüttelt und der Ätherauszug auf dem Wasserbade eingedampft. Der klare, ölige Rückstand erstarrt in einer Kältemischung zu farblosen prismatischen Krystallen, welche abgepreßt und durch Umkrystallisieren aus Äther gereinigt werden.

Der reine Coniferylalkohol schmilzt bei 73-74°; er ist leicht in Äther, etwas schwerer in Alkohol und schwer in heißem Wasser löslich. Die Lösung in Wasser oder verdünntem Alkohol gibt auf Zusatz von einigen Tropfen Salzsäure oder Schwefelsäure einen farblosen, amorphen Niederschlag von polymerem Coniferylalkohol, der in Natronlauge leicht löslich ist.

Beiträge zur Kenntnis des Coniferins, des Coniferylalkohols und dessen Polymerisation hat neuerdings Klason (30, 31) geliefert. Nach seinen Befunden geben Coniferin wie Coniferylalkohol in reinem Zustande zunächst keine Reaktion mit Phloroglucinsalzsäure, sondern erst nach kurzem Stehen tritt Violettrotfärbung auf, und zwar infolge Autoxydation zum Coniferylaldehyd.

Sulfitlaugenlacton aus Sulfitablauge (HOLMBERG [21]). Sulfitablauge wird in Portionen von je 2 l mit 600 + 500 cm³ Äther ausgeschüttelt; nach Verarbeiten von 10 l Lauge dampft

man die gewonnenen Extrakte ein. Der aus einem dickflüssigem, braunen Teer und weißlichen Krusten bestehende Rückstand wird in der Hitze mit 50 cm³ Alkohol in mehreren Portionen extrahiert. Nach dem Erkalten saugt man das Ausscheidungsprodukt ab und wäscht mit Alkohol nach. Man erhält so das farblose oder nur schwach gefärbte, krystallisierte Lacton in einer Ausbeute von 0,2 g je Liter Lauge. Der Verfasser hatte das Sulfitlaugenlacton schon im Jahre 1914 in reinem Zustande in Händen. Die Gewinnung geschah vorteilhaft durch Ausäthern der auf 1/3 des ursprüng-

lichen Volumens eingedampften Ablauge in einem größeren Flüssigkeitsextraktor. Die Ausbeuten aus Ablaugen verschiedenster Herkunft und Art der Zellstoffkochung waren 0,25-0,3 g je Liter der frischen Ablauge, in vereinzelten Fällen 0,4-0,45 g.

Das Präparat ist (nach Beschreibung Holmbergs) in Wasser sehr schwer löslich, in Benzol schwer, etwas leichter in Äther, Alkohol und Eisessig; in Aceton löst es sich im Verhältnis 1:25. Das Lacton ist aus Alkohol (oder durch Fällen aus der Acetonlösung mit Wasser) umkrystallisierbar, wobei man es in kleinen, glänzenden Prismen erhält, die bei 250° unter Zersetzung schmelzen. Verd. Natronlauge löst zum Salz der Oxysäure, die durch Salzsäure in freier Form amorph gefällt wird. Beim Aufkochen bildet sich unter Anhydrisierung krystallisiertes Lacton zurück.

Die alkoholische Lösung des Lactons wird durch Eisenchlorid grün gefärbt, während Phloroglucinsalzsäure keine Reaktion gibt. Alkalische Lösungen des Lactons zersetzen sich beim Stehen an der Luft unter Gelbbraunfärbung; bei sehr sorgfältig gereinigtem Produkt ist diese Erscheinung nur schwach. Derartige bereits veränderte Lösungen geben intensive Phloroglucinreaktion.

Das Sulfitlaugenlacton entspricht der Formel $C_{20}H_{20}O_6$ und hat die theoretische Zusammensetzung (%): C 67,39; H 5,66; OCH3 17,41. Nach Holmberg kommt ihm wahrscheinlich nachstehende (oder die entsprechende stereoisomere) Konstitutions-Formel zu:

In Sulfitablauge aus Aspen- und Birkenholz konnte Hintikka (19) kein Sulfitlaugenjacton feststellen.

h) Biologische Bedeutung der Verholzung.

1. Verholzung der Zelle und Verteilung des Lignins in der Pflanze.

Den Hauptsitz der Verholzung bilden die der Leitung und Festigung dienenden Dauerorgane der höheren Pflanzen, insbesondere die als Stranggewebe bezeichneten, meist prosenchymatischen Zellverbände. Für die einzelne Zelle ist die Verholzung in ihrer normalen Form ein Vorgang, der immer erst in einem

einigermaßen vorgeschrittenen Entwicklungsstadium einsetzt und mit der

Beendigung des Wachstums und aller zur Übernahme von Dauerfunktionen nötigen Umformungen (Zellfusionen bei Tracheen, Wandverdickung bei Sklerenchymfasern usw.) wahrscheinlich oder jedenfalls im allgemeinen endgültig abschließt. Nie sind jugendliche, teilungsfähige und in ihrer Form noch undifferenzierte Zellen oder deren Verbände (Meristeme, Cambium) schon verholzt. In diesem Stadium bestehen die Wände noch aus reinen Kohlehydraten (Cellu-

lose, Hemicellulosen bzw. Pektinsubstanzen). Im Verlauf der Entwicklung hat man beispielsweise bei der Ausbildung von Tracheiden beobachtet, daß die Verholzung an den Schraubenleisten beginnt, die sich als die ersten Membranteile mit Phloroglucin-Salzsäure violettrot färben. Dies scheint für ein Fortschreiten der Verholzung von innen nach außen zu sprechen. Im ausgewachsenen Gewebe sind dann umgekehrt die Mittellamellen die ligninreichsten Teile (Näheres über die Verteilung innerhalb der Zellwandschichten s. Abschnitt G von Freudenberg und Dürr). In etwas anderer Weise stellt sich nach Sanio (42) der Verlauf der Verholzung in Quer-

Übergang zu den fertig verholzten, sich gelb anfärbenden Zellwänden bilden grünliche Zonen, deren Wände jedoch nicht von innen her beginnend, sondern sofort gleichmäßig in der betreffenden Nuance durchgefärbt erscheinen. Während nun diese grünlichen Wände im weiteren Verlaufe den Platz der intensiv gelben Mittellamellen zu übernehmen scheinen, setzen sich von innen her, zuerst blaue, dann blaßgelbe Reaktion gebend, die Verdickungsschichten an.

schnitten von Kiefernholz (mit Cambiumschicht) an Hand der Chlorzinkjodreaktion dar: Die reinen Polysaccharidwände des Cambiums färben sich blau (Cellulosereaktion). Den

Jedenfalls beginnt die Verholzung zu einem Zeitpunkt, in dem sich die Zelle im lebenden, plasmaerfüllten Zustande befindet. Man schließt daraus wohl mit Recht, daß die Lebensvorgänge innerhalb der Zelle, das Protoplasma, die Enzyme usw., an der Ligninbildung in irgendeiner Weise beteiligt sind.

Daß im Zellinnern nie Lignin nachweisbar ist, spielt selbstverständlich keine Rolle. Im Laufe der Fertigbildung der verholzten Organe tritt dann in der Regel ein Absterben ein. Immer ist dies der Fall bei den der Wasserleitung dienenden Tracheen (Gefäßen) und Tracheiden, die keinerlei Zellinhalt mehr

aufweisen, und ebenso bei den der Festigung dienenden Sklerenchymfasern des Libriforms sowie der vielfach, jedoch durchaus nicht immer verholzten Baststränge, deren enge Zellumina bisweilen noch geschrumpfte Plasmareste enthalten. Am Leben bleiben hingegen, trotz Verholzung, die der Leitung und Speicherung von Kohlehydraten dienenden Holzparenchym- und Ersatzzellen.

den verholzten Zellen und Geweben. An sklerenchymatischen Gebilden sind hier zu nennen beispielsweise die ligninreichen Steinzellen der Obstkerne, Nußschalen und des Fruchtfleisches der Birne, das zur Verholzung neigende sklerenchymatische Hypoderma mancher Blätter, z. B. von Tannen- und Fichtennadeln, ferner viele Arten von Samenhaaren. Als Beispiel eines parenchymatischen, lebenden und sogar wichtigste Funktionen ausübenden Gewebes sei genannt das (gegen die sonstige Regel) verholzte Mesophyll der Cycadeenblätter, z. B. von Cycas revoluta, und mancher Coniferennadeln, z. B. von Fichte.

Wenn die Ligninbildung mit den Lebensvorgängen innerhalb der Zelle in Zusammenhang steht, so muß sie vor allem in denjenigen Elementen, die unter Absterben in Dauerorgane der Pflanze übergehen, mit Übernahme der betreffenden Dauerfunktionen endgültig abgeschlossen sein. Für die weiterlebenden Elemente, z. B. des Holzparenchyms, erscheint eine Zunahme der Verholzung nach Abschluß des Wachstums im Prinzip nicht ausgeschlossen. Hierzu ist zu sagen, daß wir jedenfalls keinen sicheren Anhaltspunkt dafür besitzen, daß der Ligningehalt der Hölzer mit dem Alter der Bäume ansteigt. Wenn im Kernholz oft angeblich mehr Lignin gefunden wird als im Splint, so dürfte dies lediglich dadurch vorgetäuscht werden, daß gewisse Mengen im Analysengang nicht abtrennbarer "Kernstoffe", besonders Gerbstoffe, Phlobaphene, Farbstoffe usw. als "Lignin" mitbestimmt werden. Möglicherweise sind auch die Befunde von Schwalbe und Becker (44) über das Ansteigen des Ligningehaltes mit dem Alter des Erlenholzes so zu erklären. Übrigens wird im Kern auch bisweilen weniger Lignin gefunden als im Splint (RITTER und FLECK [41]). Während man die Verkernung, bei der die Gefäße durch die verschiedensten Ausscheidungen verstopft werden und das Holzparenchym abstirbt, wohl als eine Alterungserscheinung ansehen kann, wäre dies für die Verholzung keineswegs angebracht. Auch außerhalb des Strangsystems scheint die Verholzung mit der fertigen Ausbildung der betreffenden Dauerorgane im allgemeinen abgeschlossen zu sein. So ist die Verholzung im sklerenchymatischen Hypoderma der mehrere Jahre alten Tannennadel, wie sich an Hand der Phloroglucin-

reaktion zeigt, nicht stärker, sondern ebenso schwach wie in der einjährigen.

Beobachtungen von Beckmann, Liesche und Lehmann (1), wonach junge Getreidepflanzen bei der Analyse weniger und methoxylärmeres Lignin liefern als die ausgewachsenen Halme, in der Weise gedeutet, daß hier der schrittweise Autbau der Ligninsubstanz zum Ausdruck komme und die jugendliche Pflanze ein gewissermaßen unfertiges, noch nicht voll methyliertes Lignin enthielte. Nach obigen Ausführungen dürfte demgegenüber eher anzunehmen sein, daß auch schon den allerersten Gefäßen der jungen Pflanze der volle Ligningehalt und diesem Lignin der volle Methoxylgehalt zukommt, wie er für die betreffende Gefäß- und Pflanzenart wahrscheinlich ein für allemal gegeben ist. Wenn aus der jungen Pflanze ein methoxylärmeres Ligninpräparat erhalten wird, so kann dies davon herrühren, daß der übliche Säureaufschluß hier (wie allgemein bei nur zum Teil verholzten und besonders bei grünen Geweben) ein um so unreineres Lignin liefert, je mehr die verholzten Elemente gegenüber den unverholzten, Zellinhalt führenden der Zahl und Masse nach zurücktreten (vgl. Kap. c).

Was die zunehmende Verholzung junger Triebe anbetrifft, so hat man

Wie weiter oben gesagt wurde, scheinen ausgewachsene, schon verholzte Zellen bzw. Zellwände mit zunehmendem Alter im allgemeinen nicht mehr an Ligningehalt zuzunehmen. Der Gültigkeitsbereich dieser Regel steht indessen durchaus nicht fest. In diesem Zusammenhang sei ein vom Verfasser (24) beobachteter Fall erwähnt, wo längst ausgewachsene (unverholzte) Parenchymzellen durch äußere Einflüsse offenbar zur Bildung ligninartiger Substanz veranlaßt werden. Schneidet man vom Blatt einer Agave oder Opuntie ein Stück ab und prüft nach etwa 4 Wochen einen durch die vernarbte Stelle geführten Dünnschnitt mit Phloroglucinsalzsäure, so zeigt sich an der Grenze zwischen der vertrockneten Schicht und dem Saftgewebe, und zwar zum Teil in diesem selbst, eine Zone von kräftiger Violettrotfärbung. Besonders stark tritt die Reaktion in den die Zone durchziehenden Bastbündeln auf, die im normalen Gewebe bei Agave nur schwach, bei Opuntie gar nicht angefärbt werden. Ob es sich hier um eine echte Ligninbildung oder nur um eine Imprägnie-

rung mit "Hadromal" (vgl. Kap. e) handelt, muß der näheren Untersuchung vorbehalten bleiben. In seinem Übergreifen auf die toten Elemente der Bastfasern erweckt der Vorgang den Eindruck einer Infiltration und erinnert an die oft eigenartige Verteilung der Phloro-

bleiben. In seinem Ubergreifen auf die toten Elemente der Bastfasern erweckt der Vorgang den Eindruck einer Infiltration und erinnert an die oft eigenartige Verteilung der Phloroglucinreaktion, z. B. im Sonnenblumenmark, ferner in der Umgebung der stark verholzten Gefäße bei Aeschynomene aspera, andeutungsweise auch bei manchen Laubhölzern.
Übrigens ist obiges Auftreten der Phloroglucinreaktion nicht auf Succulente be-

schränkt, sondern auch sonst bisweilen an absterbenden Blättern und Blattvernarbungen (z. B. Ahorn) zu beobachten, wenn auch viel weniger deutlich. Diese Erscheinungen erwecken den Eindruck, daß vielleicht jede Zelle im Absterben oder bei unterdrückter Lebenstätigkeit — und gewissen, sonst noch dazu erforderlichen Bedingungen — Hadromal zu bilden vermag. Dies könnte für das Verständnis der Verholzung von Bedeutung sein und, wenigstens was die Hadromalbildung betrifft, für die Hypothese von Fuchs (12a) (siehe unten) sprechen, nach der im Gegensatz zur sonst geltenden Auffassung die Wachstumshemmung nicht als Folge, sondern als Ursache der Verholzung betrachtet wird. Die Frage des Reaktionsmechanismus kann hierbei ganz offen bleiben und es ist nach Ansicht des Verfassers durchaus nicht nötig, nach Fuchs einen Reduktionsprozeß anzunehmen.

2. Problem der Ligninentstehung.

Im Abschnitt G von K. FREUDENBERG und W. DÜRR wird das Lignin als hochpolymeres, größtenteils phenolartig-aromatisches Gebilde mit völlig durch Verätherung abgedeckten Phenolhydroxyl-Gruppen angesehen. In der Annahme eines in der Seitenkette hydroxylierten Propyl-brenzcatechins als Zwischenprodukt der pflanzlichen Ligninsynthese bilden die Vorstellungen

der Autoren eine Erweiterung der seit langem von Klason (31) vertretenen Hypothese, nach der das Lignin als Polymerisationsprodukt des Coniferylaldehyds bzw. Coniferylalkohols aufgefaßt wird. In struktureller Hinsicht sei im Rahmen vorliegender Betrachtungen noch hervorgehoben, daß sich bisher 2 Haupttypen von Lignin unterscheiden ließen, nämlich der Nadelholztyp, gekennzeichnet durch einen Methoxylgehalt von ca. 15—17% sowie dadurch, daß beim Abbau, soweit er zu aromatischen Stoffen führt, nur Brenzcatechinderivate entstehen, und der Laubholztyp, gekennzeichnet durch den höheren Methoxylgehalt von ca. 21—23 % sowie dadurch, daß beim Abbau neben Brenzcatechin- auch Pyrogallolderivate auftreten. Die Feststellungen beim Abbau beziehen sich allerdings in der Hauptsache nur auf das Lignin von Fichte und Buche. Die jeweils gute Übereinstimmung der Methoxylzahlen und vieler anderer Eigenschaften, auch der Ausbeute, erlaubt aber auch ohnedies eine große Anzahl von Nadel- und Laubholzligninen dem einen oder anderen Typ zuordnen. Dem Nadelholztyp entspricht wahrscheinlich auch das Lignin der Gramineen. Weiter scheinen Ligninarten vorzukommen, die zwischen den genannten Grundtypen liegen. Inwieweit es außerdem noch Ligninarten oder -typen von niedrigerem Methoxylgehalt als dem der Nadelhölzer gibt, ist ungewiß. Die meisten der bisher gewonnenen Ligninpräparate von wesentlich niedrigerem Methoxylgehalt als 15% stehen im Verdacht, durch Nichtligninstoffe verunreinigt zu sein. Dahin gehören auch von der Norm abweichende Präparate aus verschiedenen Teilen ein und der-

Die Verholzung ist offenbar kein einheitlicher Vorgang, denn neben dem eigentlichen Lignin entstehen immer gleichzeitig gewisse Mengen von "Hadromal", dem phenolaldehydartigen Träger wichtiger Farbreaktionen zum Nach-

selben Pflanze, z. B. aus dem Rotholz der Fichtenäste, aus Blättern und Coni-

ferennadeln¹ usw.

somit dem Stammholzlignin schon außerordentlich nahestehendes Ligninpräparat erhalten wurde (Ausbeute ca. 10 % der extrahierten Nadeln). Die Angaben im Kap. c und f des Hauptteiles finden hierdurch eine wichtige Ergänzung.

¹ Dem Verfasser (24) gelang es neuerdings (mit Mastaglio), aus extrahierten Kiefernnadeln Cutin, Protein und Gerbstoffe durch erschöpfendes Auskochen mit 8 proz. Natronlauge weitgehend zu entfernen, worauf durch Säureaufschluß ein 14,7 % OCH₃ enthaltendes,

weis der Verholzung. Ob genetische Beziehungen zwischen Lignin und Hadromal bestehen, etwa dergestalt, daß beide aus einem gemeinsamen aromatischen Grundstoff hervorgehen, ist noch eine offene Frage (vgl. Kap. e).

Was den Entstehungsort des Lignins bzw. seiner Vorstufen betrifft, so sind wir hierüber noch völlig im unklaren. Bei der großen biologischen Bedeutung dieser Frage sind begreiflicherweise die verschiedensten Vermutungen aus-

gesprochen worden. In der Hauptsache stehen drei Möglichkeiten zur Diskussion. 1. Die Verholzung beruht auf der Einwanderung einer löslichen Vorstufe

- des Lignins in die Zellwand, deren intermicellare oder intermolekulare Zwischenräume ausfüllend. Als Vorstufen des Lignins kommen Stoffe, wie Coniferylalkohol, Eugenol, Syringenin, Coniferin usw., in Betracht, die aus löslichen Zuckern (meist werden Pentosen als Ausgangsstoffe angenommen) erzeugt und, sofern dies schon in den Blättern geschieht, durch den Cambialsaft den verholzenden Zellen zugeführt werden, anderenfalls erst im Inneren dieser Zellen selbst entstehen. Die Polymerisation zum unlöslichen Lignin geht schließlich, nach vorausgehender Adsorption, innerhalb der Zellwand vor sich (Klason [31], v. Euler [4]. Wislicenus [53]).
- 2. Das Lignin entsteht durch selektive Umwandlung in der Zellwand bereits eingelagerter Polysaccharide, insbesondere von Pentosanen oder Pektinsubstanzen, unter dem Einfluß von Methylierungs-, Kondensations- oder Reduktionsvorgängen. So glaubt z. B. Rassow (40) aus der Tatsache, daß die Nadelhölzer ligninreicher, aber pentosanärmer sind als die Laubhölzer, auf eine Ligninbildung auf Kosten der Pentosane schließen zu müssen. Ehrlich (3) erblickt in dem Befund, daß seine Rohpektine gewisse Ligninmengen enthalten, einen Anhaltspunkt für genetische Beziehungen zwischen Lignin- und Pektinstoffen. Angesichts ihres hohen Methylierungsgrades kommen die Pektine (wenn sie auch den Methylalkohol in anderer Bindungsform enthalten wie Lignin) schon an sich unter den Polysacchariden am ehesten als Ausgangsstoffe des Lignins in Frage. Aufgeführt sei hier noch die schon erwähnte Hypothese von Fuchs (12a), der die Verholzung als eine Folge des Absterbens der Zelle bzw. ihrer durch äußeren Zwang herabgeminderten Lebenstätigkeit betrachtet. Infolge des dabei eintretenden Sauerstoffmangels veratmet die Zelle, wie er annimmt, den gebundenen Sauerstoff von Zellwandkohlenhydraten, die sich dadurch in das O-ärmere. C-reichere Lignin umwandeln.
- 3. Zwischen den beiden Möglichkeiten 1 und 2 sind die verschiedensten Kombinationen denkbar. Beispielsweise könnte die oben schon erwähnte Uneinheitlichkeit des Verholzungsvorgangs (Entstehung von "Hadromal" neben dem eigentlichen Lignin) unter anderem¹ darin begründet sein, daß einerseits kleine Mengen eines der unter 1 genannten aromatischen Stoffe als Hadromalbildner in die Zellwand einwandern, während gleichzeitig — unabhängig oder als Folge davon — eine Umwandlung von Zellwandpolysacchariden zu (eigentlichem) Lignin stattfindet.

3. Vermutungen über den Zweck der Verholzung.

Angesichts der Tatsache, daß gerade das Leitungs- und Festigungssystem der Pflanze den Hauptsitz der Verholzung bildet, erhebt sich die Frage, ob die Zellwand durch die Einlagerung von Lignin bestimmte Eigenschaften erlangt, die sie für die genannten Zwecke besonders geeignet machen. Hierüber wurden verschiedene Untersuchungen und Betrachtungen angestellt. Nach Sonntag (45), dessen Arbeiten besonders erwähnt seien, unterscheidet sich die verholzte Membran von der unverholzten durch verminderte Zugfestigkeit,

¹ Im Gegensatz zur weiter oben verzeichneten Möglichkeit, daß Hadromal und Lignin nebeneinander aus ein und derselben Grundsubstanz (Phenolkörper, Kohlehydrat) hervorgehen könnten.

schaft bei den häufig vorkommenden Imprägnierungen von Geweben mit den verschiedensten Stoffen (gefärbte Hölzer, Kernholz) eine Rolle spielt, ist nicht unwahrscheinlich.

Was die besonderen Eigenschaften der verholzten Zellwände in mechanischer Hinsicht betrifft, so sind sie mit der allgemein geltenden Auffassung vereinbar, wonach dem Lignin, ähnlich den Hemicellulosen, die Funktionen einer Kittsubstanz zukommen. Es ist selbstverständlich, daß die Erhöhung der Druckfestigkeit und Steifheit das Baumaterial in Stamm, Wurzeln und Ästen besonders geeignet machen muß, den dortigen Beanspruchungen standzuhalten. Dementsprechend sind dies auch die ligninreichsten Teile. Ebenso leuchtet ein, daß die meist in ausgesprochener Weise auf Zug beanspruchten biegsamen und

elastischen Bastfasern gewöhnlich weniger, häufig überhaupt nicht verholzt sind. In Übereinstimmung mit diesem Prinzip beobachtet man auch dann eine auffallende Versteifung des Gewebes, wenn Pflanzenteile ausnahmsweise der Verholzung anheimfallen, die sonst im allgemeinen nicht davon betroffen

erhöhte Duktilität (derzufolge sie auch über die Elastizitätsgrenze hinaus nachgeben kann) und ein stark vermindertes Quellungsvermögen. Nach anderen Befunden besitzt sie auch größere Härte, Druckfestigkeit, Steifheit und eine erhöhte Durchlässigkeit für Wasser.

Es ist klar, daß das verminderte Quellungsvermögen und die erhöhte Wasserdurchlässigkeit für das Wandmaterial von Leitungsorganen von größter Bedeutung und, wie
anzunehmen, gegenüber reinen Polysaccharidwandungen von Vorteil sein muß. Hervorzuheben ist an dieser Stelle noch das von der Cellulose abweichende spezifische Sorptionsvermögen des Lignins, das mit der Verholzung auch auf die Zellwand übertragen wird. Nach
Untersuchungen von Wedekind und Garre (49) ist (isoliertes) Lignin besonders zur Aufnahme basischer Stoffe befähigt; diese werden irreversibel, vermutlich chemisch gebunden,
Säuren dagegen reversibel (wahrscheinlich unter Bildung fester Lösungen). Kalb, Nevely
und Toursel (27) haben die quantitativen Verhältnisse der Basenaufnahme studiert und
dabei die Ausbildung eines Maximums festgestellt; wie sie zeigten, läßt sich die "Alkalizahl"
als Mittel zur Charakterisierung von Pflanzenligninen verwenden. Der überwiegend saure
Charakter des Lignins bedingt auch die selektive Anfärbbarkeit der verholzten Zellwand
durch basische Farbstoffe, eine Eigenschaft, die in der Histochemie seit langem zum Nachweis der Verholzung ausgenützt wird. Inwieweit das besondere Sorptionsvermögen der verholzten Zellwände der lebenden Pflanze nützlich ist, steht nicht fest. Daß diese Eigen-

werden. Dies gilt z. B. für das Mesophyll von Cycadeen und spricht, zusammen mit dem hohen OCH₃-Gehalt des Unhydrolysierbaren (Kap. f) dafür, daß hier wirkliche Ligninbildung und nicht nur oberflächliche Imprägnierung mit Hadromal vorliegt.

Im Anfang dieses Kapitels wurde auf die bedeutsame Tatsache hingewiesen, daß die Verholzung mit einem Abschluß des Wachstums zusammenfällt, wobei diejenigen Zellen, deren Wandungen zu Leit- und Festigungselementen ausgestaltet werden, auch gleichzeitig zum Absterben kommen, während gewisse andere in reduzierter Lebenstätigkeit verharren, bis auch hier im Lauf der Zeit

gestaltet werden, auch gleichzeitig zum Absterben kommen, während gewisse andere in reduzierter Lebenstätigkeit verharren, bis auch hier im Lauf der Zeit—ohne daß die Zellwände ihre Form noch ändern—das Leben schließlich erlischt. In dieser Sistierung des Wachstums vermutet Schellenberg (43) den eigentlichen Zweck der Verholzung. Nach seiner Ansicht muß die Pflanze einen unbedingten Vorteil davon haben, wenn die einmal fertig gebildeten Elemente sich nicht mehr verändern können.

Eine Frage für sich ist die nach der näheren Ursache, dem "Reaktionsmechanismus" der Wachstumshemmung. Es liegt nahe, hier an die physikalischen und chemischen Veränderungen zu denken, welche die Zellwand durch den Verholzungsprozeß selbst erfährt. Die Durchwachsung der hydrolysierbaren Cellulose mit dem chemisch wie enzymatisch unhydrolisierbaren Lignin verleiht auch dem komplexen Gebilde "Holz" im Vergleich zur unverholzten Zellwand neue Figenschaften die in einer allemeinen Hammung der normalen

Zellwand neue Eigenschaften, die in einer allgemeinen Hemmung der normalen Cellulosereaktionen zum Ausdruck kommen. Auf die verminderte Quellbarkeit wurde weiter oben bereits hingewiesen; sie ist wohl der Hauptgrund, weshalb

Literatur. 1475

es z. B. in vitro nicht gelingt, durch ausgesprochene Celluloselösungsmittel, wie Kupferoxydammoniak oder mit Hilfe der Xanthogenatreaktion die Cellulose des Holzes vom Lignin zu trennen. Auch durch viele celluloselösende Enzyme werden Holz bzw. die im Holz vorhandenen Polysaccharide nicht oder doch nur schwer angegriffen (Unverdaulichkeit der Holzfaser durch Pflanzenfresser, unvollständige Ausnützung durch Käferlarven usw.). Hält man sich diese Tatsachen vor Augen, so wird der Hergang der Wachstumssistierung verständlich: die mit dem Wachstum verbundenen Änderungen der Zellwand (Ausweitung, Zellfusionen) erfordern eine (evtl. vorübergehende) Auflösung von Zellwandteilen, was sicherlich unter Zuhilfenahme von Enzymen geschieht. Es ist wahrscheinlich, daß dies nicht mehr stattfinden kann, wenn die Angriffsmöglichkeit dieser Enzyme infolge der Verholzung unterbunden ist.

Über das Wachstum während der Verholzung ist noch zu sagen, daß die einzelne Zelle wie die Pflanze selbst immer nur in dem noch unverholzten Teil wachsen kann.

Schließlich sei noch die Annahme verzeichnet, daß der Verholzung eine Art Schutzwirkung zukomme. Die oben erwähnte erhöhte Widerstandsfähigkeit der verholzten Faser gegenüber dem Angriff durch niedere und höhere Organismen gibt dieser Ansicht eine gewisse Berechtigung.

4. Verbreitung der Verholzung im Pflanzenreich.

Unter den Kryptogamen tritt bei den systematisch tiefer stehenden Formen, nämlich den Algen, Pilzen und Moosen, keine Verholzung auf. Hiervon kommt den am höchsten stehenden Moosen insofern eine gewisse Sonderstellung zu, als ihre Zellwände pektinähnliche Substanzen enthalten, die angesichts ihres geringen Äther-Methoxylgehaltes vielleicht als Vorstufen des Lignins betrachtet werden können. In der anschließenden Abteilung der Gefäßkryptogamen (Pteridophyten) zeigen bereits die Schachtelhalme die Fähigkeit, einzelne verholzte Gefäße auszubilden; in größerem Umfange verholzt sind die Bärlappe und Farne. Bei den *Phanerogamen* ist starke Verholzung allgemein verbreitet.

Soweit sich heute überblicken läßt, scheinen systematisch tiefer stehende Formen der Gefäßpflanzen im allgemeinen methoxylärmere Lignine (Nadelholztyp), höher stehende dagegen methoxylreichere Lignine (Laubholztyp) zu erzeugen.

Literatur.

(1) Beckmann, Liesche u. Lehmann: Lignin aus Winterroggenstroh. Ztschr. f. angew. Ch. 34, 285 (1921).

(2) DORÉE U. BARTON-WRIGHT: Metalignin, ein neuer Typus von Alkalilignin. Biochem.

Journ. 21, 290 (1927).

(3) EHRLICH: Über die Chemie des Pektins und seine Beziehungen zur Bildung der Inkrusten der Cellulose. Cellulosechemie 11, 161 (1930). — (4) EULER, v.: Über dem Lignin nahestehende Harze und Gerbsäuren der Fichtennadeln. Cellulosechemie 2, 128 (1921). — Ebenda 3, 1 (1922). (5) Freudenberg u. Harder: Formaldehyd als Spaltstück des Lignins. Ber. Dtsch.

Chem. Ges. 60, 581 (1927). — (6) Freudenberg, Zocher u. Dürr: Weitere Versuche mit Lignin. Ebenda 62, 1814 (1929). — (7) FRIEDRICH: Tautomere Formen im löslichen Lignin. Ztschr. f. physiol. Ch. 168, 50 (1927). — (8) FRIEDRICH u. BRÜDA: Darstellung von Primärlignin. Monatshefte f. Chemie 46, 597 (1926). — (9) FRIEDRICH u. DIWALD: Zur Kenntnis des Lignins. Ebenda 46, 31 (1925). — (10) Fuchs: Chemie des Lignins, S. 35. — (11) Ebenda, S. 36. — (12) Aufschluß des Lignins mit methyglykolischer Salzsäure. Ber. Dtsch. chem. Ges. 62, 2125 (1929. — (12a) Chemie des Lignins, S. 243, 244.

(13) Grüss: Über ein neues Holz- und Vanillinreagens. Ber. Dtsch. Botan. Ges.

38, 361 (1921).

161, 182 (1931).

(1892).

(14) HÄGGLUND u. BJÖRKMAN: Untersuchungen über das Salzsäurelignin. Bioch. Ztschr. 147, 74 (1924). — (15) HÄGGLUND u. URBAN: Zur Kenntnis des Fichtenholzlignins. Ebenda 207, 1 (1929). — (16) Zur Kenntnis der Ligninacetale. Cellulosechemie 8, 69 (1927). — (17) Ligninacetale. Ebenda 9, 49 (1928). — (18) HILLMER:

Löslichkeit von Lignin in Phenolen. Ebenda 6, 169 (1925). — (19) HINTIKKA: Sulfitlaugen-

Ebenda 54, 2417 (1921).

(23) Jonas: Zur Kenntnis der Lignin- und Huminsubstanzen. Ztsch. angew. Chem.

34, 289 (1921).

(24) Kalb, unveröffentlicht. — (25) Kalb, Kucher u. Toursel, vorläufig Fr. O. KUCHER: Zur Darstellung und quantitativen Bestimmung des Lignins mit Untersuchungen

an Holzarten, Obstkern- und Nußschalen. Dissert., München 1929. — (26) Kalb u. Lieser mit Hahn, Nevely u. Koch: Zur Isolierung des Lignins. Ber. Disch: Chem. Ges. 61, 1007 (1928). — (27) Kalb, Nevely u. Toursel: Über die Aufnahme von Basen durch Willstätter-Lignin und die damit verbundenen Quellungserscheinungen. Cellulosechemie

12, 1 (1931). — (28) KALB u. SCHOELLER: Zur Frage der Cellulosebestimmung mit Phenol. Ebenda 4, 38 (1923). — (29) Klason: Zur Konstitution des Fichtenholzlignins. Ber. Dtsch.

chem. Ges. 53, 1864 (1920); Ligninreaktionen. Ebenda, S. 1862. — (30) Zur Konstitution des Fichtenholzlignins. Ebenda 56, 300 (1923). — (31) Fichtenholzlignin, Nahrungssaft der Fichte. Ebenda, 62, 635 (1929). In Memoriam. Papierfabr. 28, 772 (1931). — (32) Quantitave Zusammensetzung des Lignins in verschiedenen Pflanzen. Ber. Dtsch.

Chem. Ges. 63, 1548 (1930). — (33) König u. Rump: Chemie und Struktur der Zellmembran. Ztschr. f. Unters. Nahrgs.- u. Genußmittel 28, 177 (1914). — (34) KÜRSCHNER: Die Aufspaltung der Hölzer in Cellulose und Nitrolignine. Cellulosechemie 12, 281 (1931). — (35) KÜRSCHNER u. HOFFER: Eine neue quantitative Cellulosebestimmung. Chem.-Ztg. 55,

(37) PHILLIPS: Fraktionierte Extraktion des Lignins aus Maiskolben. Journ. Amer. Chem. Soc. 50, 1986 (1928). — (38) POWELL u. WHITTAKER: Vergleich von Ligninen, die von verschiedenen Hölzern stammen. Journ. Chem. Soc. London 127, 132 (1925).

(39) RASSOW u. GABRIEL: Über Fichtenholzlignin. Cellulosechemie 12, 290, 318 (1931). – (40) Rassow u. Lüde: Über Bambuslignin. Ztschr. f. angew. Ch. 44, 827 (1931). –

(42) Sanio: Anatomie der gemeinen Kiefer. Pringsheims Jahrb. f. wiss. Botanik 9 (1873/74). Siehe auch König u. Rump (33). — (43) Schellenberg: Pringsheims Jahrb. f. wiss. Botanik 29, 237 (1896). — (44) Schwalbe u. Becker: Die chemische Zusammensetzung des Erlenholzes. Ztschr. f. angew. Ch. 33, 14 (1920); vgl. Hägglund: Holzchemie, S. 170 ff. — (45) SONNTAG: Ber. Dtsch. Botan. Ges. 19, 138 (1901); Landw. Jahrb. 21, 866

(46) TIEMANN u. HAARMANN: Coniferin. Ber. Dtsch. Chem. Ges. 7, 608 (1874). (47) Ungar, E.: Beiträge zur Kenntnis der verholzten Faser, S. 74. Budapest: Druckerei der Pester Lloyd-Gesellschaft 1916 (Dissert. a. d. Labor. Willstätter, Zürich 1914). — (48) Urban: Zur Kenntnis des Fichtenholzes. Cellulosechemie 7, 73 (1926)

(49) WEDEKIND u. GARRE: Über das Sorptionsvermögen des Lignins. Ztschr. f. angew. Chem. 41, 107 (1928). — (50) WEDEKIND u. KATZ: Erkenntnis des Lignins. Ber. Dtsch. chem. Ges. 62, 1172 (1929). — (51) WILLSTÄTTER u. KALB: Über die Reduktion von Lignin und Kohlehydraten mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor. Ber. Dtsch. Chem. Ges. 55, 2637 (1922). — (52) WILLSTÄTTER u. ZECHMEISTER: Hydrolyse der Cellulose. Ebenda 46, 2403 (1913). — (53) WISLICENUS: Kolloidchemie des stofflichen Aufbaues und Abbaues der pflanzlichen Gerüstcellulose, des "Lignins" und der Holzfaser. Cellulosechemie 6, 45 (1925). — Der kolloidchemische Aufbau des Holzes. Laturwissenschaften 18, 387 (1930).

(36) MELANDER: Ligninuntersuchungen. Cellulosechemie 2, 41 (1921).

(41) RITTER u. FLECK: Vgl. HAGGLUND, Holzchemie, S. 171 ff.

(Dissert. a. d. Labor. K. FREUDENBERG).

lacton. Cellulosechemie 2, 87 (1921) (Referat). — (20) Hönig u. Spitzer: Über Lignisolfosäuren. Monatshefte f. Chemie 39, 1917. — (21) Holmberg: Sulfitlaugenlacton. Ber. Dtsch. Chem. Ges. 54, 2389, 2406 (1921). — (22) HOLMBERG U. WINTZELL: Über Alkalilignine.

Sachverzeichnis.

(A) hinter den Seitenziffern bedeutet, daß sich auf der betreffenden Seite eine Abbildung befindet.

Abelia uniflora R. Br. 1141. Abietineae 367, Acacetin, Eigenschaften 860. 571, 572,575, 577, 578, 579, 580, Abelmoschuskörneröl 656. - glucosid 859.

Abelmoschus Reaktionen 906. moschatus 582, 583, 584, 587, 588, Mnch. 619, 654, 656. 589, 591, 593, 594, 595, Acacetinidin 970.

Abies alba Mill. 588, 592, 596, 598, 599, 600, 602, Acacia anthelminthica

603, 626, 727, 847. 603, 609, 611, 615, 616, BAILE. 1136.

- amabilis Forb. 582, 592. 617, 621, 622, 624, 625, - arabica Willd. 1136.

balsamea L 733. 626, 628, 631, 632, 634, -Catechin 395. 636, 639, 644, 645, balsamea Mill. 723, 847. 648, — catechu 392, 395, 405.

- balsamica Mill. 592. 651, 654, 655, 657, — - Holz 393. 660,

– balsamifera Michx. 592, 661, 846, 847, 936. — catechuoides 410, 941.

847. — Catechu WILLD. 410, 411, Abietineen-Schleime 63. — canadensis Carr. 733. Abietinsäure 701, 725, 726. 935, 936, 941.

 canadensis-Gerbstoff 405. 728, 730, 733, 738, 1122. Cavenia Hook. et ARN. – canadensis Michx. 592, -, Alkalisalze 731. 615, 618, 637, 647.

723.–, Bleisalze 732. Cebil Griseb. 411.

cephalonica Lnk. 583, katalytische Dehydrie-— Cheelii 1054.

592, 593, 599, 626. rung 730. — Cheelii Blak. 1059. concolor Parry 595, 592, —, Kalksalze 732. — concinna DC. 1136. -, Kobaltsalze 732. 599, 626. — concinna DC. var. rugata

concolor (GORD.) PARRY —, Mangansalze 732. Ham. 1136. 579, 585. —, optische Drehung 699. — conncinna rugata, Sapo-– Douglasii 585.

—, optische Eigenschaften ningehalt 1112. — Douglasii Lindl 582, 594, 728.concinna, Saponingehalt 595, 616, 639. Strukturformel 730. 1112.

 α -Abietinsäure 728. Cunninghamii Hook.

 excelsa 1468. - excelsa Lk. 582, 588, 592, — —, Zerlegung 728. 1136.

β-Abietinsäure 728. 593, 603, 847. decurrens var. mollis 867.

y-Abietinsäure 728. magnifica Murr. 579, 595. decurrens var. mollis W. Nordmanniana Spach. Abietinsäuren 726. 933.

592, 593, 596, 599, 626. Abrus praecatorius L. 1136. — delibrata Cunn. 1136. - pectinata 1468. Absapogenin 1125. — discolor 867.

- pectinata DC. 582, 588, Absinth 654, 1222. discolor W. 933. 592, 593, 603, 626, Absinthiin 1173, 1222. — Farnesiana 1072.

Pichta FORB. 575, - Farnesiana Willd. 615, 579.Absinthium vulgare Lam. 585, 588, 592, 596, 580, 598, 604, 612, 617, 618, 619, 645, 651, 1093. 598,

625, 648, 654, 1222. 599.— fistula 57. Pindrow Spach. 590, 596, Absinthöl 580, 598, 604, 612, glaucescens 1054.

648, 654. — glaucescens Willia. 1059. - Pindrow (ROYLE) SPACH. Aburachan 594, 599, 602, — Gummi 57. 582, 585.

605, 615, 627, 633, 655, — implexa Вептн. 1136. - reginae Amaliae 585. 662. Lebbek Willd. 1136. reginae Amaliae Heldr. — linifolia 867.

-öl 594, 599, 602, 605, 615, 627, 633, 655, 662. 583, 597. — linifolia Willd. 933. sibirica Ledeb. 575, 577, Abyssinin 1222. — longifolia 867.

579, 585, 588, 592, 596, Acacetin 860, 930. — longifolia W. 933. 598, 599, 602, 622, 626. —, Absorptionsspektrum — marginata Ham. 1136. – Webbiana Lindl. 582. 924.- procera Willi. 1136.

pulchella R. Br. 1136.

—, Darstellung 860.

Abietin 824, 847.

1478	Sachverzeichnis.	
Acacia rostellifera 931. — -Saponin 1130.	Acetolyse der Cellulose 4. Aceton 480, 1050, 1293.	Acetyl-verseifungszahl der Harze 708.
— sundra DC. 410, 941.	 — cyanhydrin-glucosid 1049. 	violacein 1444.
— vera Willi. 1136.	Acetophenon 545, 644, 744,	— -wogonin 857.
— Verek 57. — verticillata Willd. 1136.	852, 854.	zahl der Harze 705, 708.
Acacie s. a. Akazie	—, p-Nitrophenylhydrazon 545.	Achillea Dracunculus L. 601. — Millefolium L. 583, 591,
Acaciin 859, 929.	-, Oxim 545.	597, 601, 605, 612, 627,
—, Absorptionsspektrum	—, Semicarbazon 545.	643, 648, 649, 664.
924.	-, Semioxamazon 545.	— moschata Jacq. 643, 649,
—, Darstellung 859. —, Eigenschaften 859.	Acetoveratron 349.	654, 664.
-, Nachweis 859.	Acetvanillin 527, 541. — -säure 527, 800.	— nobilis L. 599, 601, 612, 619, 627, 638, 664.
-, Reaktion 905.	Acetyl-Aloe-emodin 1022.	Achlys triphylla DC. 659.
Acajoubaum 412.	— -Ammoresinol 792.	Achras-Saponin 1139.
Acanthaceae 408, 659, 1063,	— -Aucubin 1177.	Achras Sapota L. 691, 1139.
1224. Acanthellin 448.	— -Campanulin 1181. — -Chrysophanol-mono-	— Sapota L. var. sphaerica
Acantophyllum macrodon	methyläther 1026.	Beg. 1139. — sapota-sapogenin 1102.
EDGW. 1134.	— -Clematitol 1192.	Achrocellulose 267.
— squarrosum Boiss. 1134.	— -daidzin 890.	Achyranthes bidentata BL.
Acaroidharz s. Akaroidharz. Acarospora chlorophana	— -γ-Elemisäure 772.	var. japonica 1134.
(Wahlbg) Mass. 432, 433.	 Elemolsäure 771. Emodin 1005. 	 — hypochondriacus L. 1134. — melancholicus L. 1134.
Acarosporaceae 432, 433, 452,	formaldehyd 638.	— oleraceus L. 1134.
453.	-glykosamin 69.	Acide chinovique 1188.
Aceraceae 409, 410, 412, 932,	N-Acetylglykosamin 69, 72.	— esculinique 1124.
937, 988. Acera Paste 691.	Acetyl-genistein 891. — -Hibiscetin 899.	— esculique 1124.
Aceras anthropomorpha	Acetylierungskölbehen 476.	— primulique 1127. Acidum tannicum 344.
R. Br. 659.	— -zahl 476.	Äcigenin 1102.
Acerates auriculata Engelm.	Acetyl-isoeugenol 528.	Ackelei 1058.
693.	jesterin 1011.	Acker-Gauchheil 932, 1139.
Acer ginnale 370. — Ginnale Max. 409, 410,	 Kämpferid 829. lignin 133. 	— -Hahnenfuß 1252. — -Schachtelhalm 1141.
412, 937.	3-Acetyl-1-0-Methylrubiadin	— -Senf 931, 1093, 1095.
— Ginuala 409.	1008.	 Stiefmütterchen 932.
— Gisanala 409.	Acetyl-Multiflorin 868.	— -Winde 928, 932.
Aceridin 988. Acerit 362, 371.	 Oxypentadecylsäure 555. Oxytetradecencarbon- 	Achistus arborescens Schlecht. 1140.
Acer monspessulanum L. 932.	säure 555.	— cauliflorus Schott. 1140.
— platanoides L. 988.	— -phellonsäure 232, 235.	Acocanthera abyssinica
— platanoides, Herbstxan-	phenol-lignin nach	Schum. 1222.
thophylle 1246. — -Pollen 309.	WEDEKIND-KATZ 1468.	— Ouabaio CATH. 1222.
— Pseudo-platanus L. 932.	dimethyläther 545.	— Schimperi B. et H. 1222. Acocantherin 1222.
Acertannin 345, 362, 370, 409.	 Pikropodophyllin 753.	Acocanthin 1222, 1225.
—, Darstellung 370.	— -Podophyllotoxin 752.	Acorin 1222.
Acetabularia 283. Acetaldehyd 132, 480, 530,	Pratol 855.	Acorus aromaticus GILB.
531.	— - Quercetin 875. — — -monomethyläther	594, 605, 609, 612, 631, 633, 641, 648, 653, 655,
— -Oxim 531.	876.	661.
Acetale 807.	Rottlerin 1446.	— Calamus L. 594, 605, 609,
Aceteugenol 484, 527.	säurezahl der Harze 708.	612, 631, 633, 641, 648,
Acethomovanillinsäure 527. Acetobacter chroococcum	sporonin 214. sporopollenin 214.	653, 655, 661, 1222. — gramineus Sol. 636, 653.
1439.	— —, Bestimmung des Ace-	— spurius Schott. 636, 642,
— — -Farbstoff 1439.	tylgehaltes 214.	651.
— melanogenium 1439.	- Tasmanin 343.	Acolium tigillare (ACH.) DE
— — -Farbstoff 1439. Acetobrenzcatechin 863.		Nots. 433, 437.
Acetobrem-d-epi-rhamnose	tylgehaltes 343. l-Acetyl-tetra-(triacetyl-	Acolsäure 416, 419, 437. Aconitum Lycoctonium L.
1190.	galloyl)-glucose 382.	931.
Acetobromglucose 809.	Acetyl-tribrom-barbaloin-	— Napellus L. 931.
Aceto-isovanillon 864.	pentamethyläther 994.	Acrolein 640.

Ajowan-öl 524, 576, 577, 586,

Kohlenwasserstoffe

Ajuga Iva Schreb. 939.

Capillar-Luminiszensana-

Akaroidharz, gelbes 574, 614,

-, -, ätherisches Öl 747,748.

—, —, Einzelbestandteile 747.

Akaroidharze 701, 746.

588, 591, 593.

488.

lyse 711.

Nachweis 748.

- robusta Moor. 589.

et ZEYH. 849.

— — Cutin 215, 218.

— americana L. 1133.

- cubensis Haw. 1133.

Agave 1133.

säure 220.

Agathosma biophylla ECKL.

- americana-Cuticularfett-

Zucc.

286,

589, 596, 598, 638, 661.

Sachverzeichnis.

MIQ. Adinandra lamponga MIQ.

Actinella biennis GRAY, 693.

Actinomyces cellulosae 1438.

erythrochromogenis 1437.

viridochromogenes 1439.

Actinostrobus pyramidalis

Mrq. 583, 590, 615.

— Cooperi Gray. 693.

Farbstoff 1438.

Farbstoffe 1438.

- - Farbstoff 1439.

Adenium Boehmianum

SCHINZ. 1228.

Adenocrepis javania

Adenostemma tinctorum

Adipinsäure 1412, 1427.

Adonidin 1173, 1222. Adonidosid 1173, 1222.

- amurensis Reg. et Radl.

aestivalis L. 1135, 1222.

- autumnalis L. 1222.

— cupaniana Guss. 1222.

- microcarpa DC. 1222.

vernalis L. 934, 1135,

Adsorptionsmethode, chro-

matographische nach

Afframomum angustifolium

Daniellii K. Schum. 662.

Agalmyla staminea Bl. 408.

Agar-Agar 274, 279, 280.

— —, Hydrolyse 271.

Agaricus campestris 78.

laccatus Scop. 1433.

- - - Farbstoff, violetter

— — —, Absorptions-

739,

741,

932, 937.

Aizoaceae 1134.

591, 593.

Ajowan 576, 577, 586, 588,

spektrum 1433.

dimethylester 739.

Agathis alba Lamck. 589.

phalloides Fr. 1223.

Agaricaceae 1223.

1433.

Agarsäure 280.

Agathendisäure

-, Formel 740

742.

-röschen 934, 1222.

TSWETT 1262.

Affenhaare 295, 316.

К. Schum. 662.

Adipocellulosen 240.

Adonin 1173, 1222.

— aestivalis 1173.

— cupaniana 1173.

— vernalis 1173.

1222.

Adjabbaum 691.

 -- säure 1135. Adonis amurensis 1173

1222.

viscosum Forst. 1063.

— flavus 1438.

Aden-Aloe 1036.

1137.

1138.

Cass. 1063.

— foetida 1133. heteracantha

MORR. 1133. — Lechugilla Torr. 1133. Ageratum brachystephanum REG. 659. - mexicanum-Phytomelan, Zusammensetzung 290, mexicanum SIMS. 289, 659. Aegiceras majus Gärtn. 691, - -, Saponingehalt 1112. -Saponin 1139. Aglaonema commutatum 1289.Aegle Marmelops Corr. 581. sepiaria DC. 584, 599, 618, 657. Aglucon 807. Aglucon D. (WALZ) 893. — — —, Darstellung 893. — — —, Eigenschaften 893. — — —, Nachweis 893. — — —, Reaktionen 918. Aglykon 807. Agogossipol 1454. Agoniadin 1174, 1235. Agoniarinde 1174, 1235. Agoninpikrin 1235. Agonis flexuosa Lindl. 575, 597, 637, 663. Agropyrum repens Beauv. Agrostemma coeli rosea L. 1134. — Githago L. 1124, 1134. — —, Saponingehalt 1112. --- -saponine 1124. -- sapotoxin 1120, 1124, 1134.– -säure 1124, 1134. Agrostemmin 1124. Agrumen-früchte 461. - -öle 461. Ailanthus glandulosa Desf.

y-Akkrakopaloresen 762.

747. 901. 901. 901. β-Akkrakopaloresen 762.

—, —, Fällungspunkt 711. —, —, Kennzahlen 747. -, -, Schmelzpunkt 699. —, rotes 574, 614, 624, 746. —, —, ätherisches Öl 747. —, —, Einzelbestandteile —, —, Fällungspunkt 711. —, —, Kennzahlen 746. —, —, —, Bestimmung nach Wolff 746, 747. —, —, Resin 747. -, -, Schmelzpunkt 699. —, —, Verfälschungen 747. Akazie, falsche 618, 619, 642, 651, 657, 665, 847, 929. Akazien 898. —, australische 867. -blütenöl, ätherisches 665. -Catechu 411. -- farbstoff, Acetylderivat — —, Aglucon 901. - -, Darstellung 901. — —, Eigenschaften 901. — —, Nachweis 901. — —, Pentaacetylderivat — —, Pentamethyläther — —, Reaktionen 922. -holzfarbstoff 900. —, —, Darstellung 900. —, —, Eigenschaften 901. —, —, Nachweis 900. -, -, Reaktionen 922. Akee-Apple 1137. Akkra-Kopal 761, 762. Akkrakopalensäure 762. β-Akkrakopalensäure 762. a-Akkrakopalolsäure 762. β-Akkrakopalolsäure 762. α-Akkrakopaloresen 762.

Akkrakopalsäure 762.

Akrodigitaline 1142.

423, 448.

Akromelin 417, 418, 423, 448.

Akromelidin 416, 418, 421,

Ako 637.

1480	Sachverzeichnis.	
Alant 612, 649, 660. — -campher 649, 660. Alantol 649. Alantol 564, 649, 660. Alantolacton 563, 564, 660. — -dibromhydrat 563. — -dichlorhydrat 563. — -monochlorhydrat 563. — -monochlorhydrat 563. Alantwurzelöl 612. Alaunwurzel 690. Alban 684, 687. Albizzia amara Boiv. 1136. — anthelminthica Brogn. 1136, 1234. — latifolia 1136. — Lebbek Benth. 1136. — lebbekoides DC. 1136. — lophantha Benth. 1136. — procera Benth. 1136. — Saponaria Bl. 1136. — stipulata Boiss. 1136. Albsapogenin 1123. Alcanna siehe auch Alkanna. Alcanna tinctoria 1447.	Aleppo-Gallen 373, 409, 410. — —, Gallussäuregehalt 374. — -kiefer 585, 589, 592, 593, 596, 599, 626, 634, 726. — -Scammonium 802. Alfalfa 1136. — -saponin 1100, 1136. Algarobilla 385. Algarobill-Gerbstoff, Reaktionen 354. Algarobillo 410. Algarobillo 410. Algarobillo 410. Algarobillo 410. - Capillaranalyse nach KYLIN 1385. — —, Capillaranalyse nach KYLIN 1385. — —, Nachweis mikrochemischer 1386. — —, Nachweis mikrochemischer 1386. — —, Reaktionen 1387. — —, Cellulose in Zellmembranen 272. — -Chitin 282. — , Chlorophylasegehalt 1384.	Alkalilignine 128, 129, 1461. Alkalilignin nach Barton- Wright 1462. — Beckmann-Liesche- Lehmann aus Stroh 1462. — — — — — — , Auf- schluß mit alkoholischer Lauge 1463. — — — — — — — — — wäßriger Lauge 1462. — Doree 1462. — Metha 1462. — Powell-Whittaker 1462. Alkanna, falsche 1448. Alkannin 1447, 1448. — Barium 1448. — Konstitutionsformel 1448. Alkatan 1133. Alkohole 475, 504, 612, 633, 635. —, alicyclische, bicyclische 516, 625. —, —, monocyclische 512, 620. —, —, tricyclische 519, 627.
Alcanna siehe auch Alkanna.	—, Chlorophylasegehalt	-, -, monocyclische 512,
 , alicyclische 542, 641. , aliphatische 530, 638. , , , gesättigte 530, 638. , , ungesättigte 532, 638. 	 Cutin 282. farbstoffe 1382. , wasserlösliche 1406. grüne 1387. 	504, 613. —, —, ungesättigte 506,613. —, aromatische 510, 620. —, Bestimmung in ätheri-
—, aromatische 537, 640. —, heterocyclische 543, 641. —, Terpen- 638. —, unbenannte 642. Aldehydkölbehen 481.	 membranen, Anorganische Einlagerungen in – 283. , Eisengehalt 283. , Kalkgehalt 283. 	schen Ölen 475. —, Sesquiterpen- 519, 628. —, — —, bicyclische 520, 628. —, — —, monocyclische
Aldobionsaure 57, 65. Alectoria articulata LNK. 435.	- Kieselsäuregehalt 283 Kieselsäuregehalt 283 Hemicellulosegehalt	519, 628. —, —, tricyclische 520,

630.

407.

1093.

Alliin 1223.

Allingit 736.

—, Terpen- 628.

Alkohole.

material 32.

-lignine 1457, 1465.

DUVALD 1466.

— -polysulfide 1066.

-thiccarbaminsäure-

bornylester 1073.

Schottii Pohl 692.

Allium Cepa 1067, 1075.

— Macleani 1133.

Alkohole s. a. Atherische Öle,

Alkoholextrakt von Pflanzen-

- - lignin nach Friedrich-

Allamanda Hendersoni Bull.

Alliaria officinalis 1067, 1068,

Alliaria officinalis DC. 666.

— Cepa L. 666, 934, 1093.

— coerulescens 1067, 1093.

1070, 1073, 1087, 1449.

Alkyl-isothiocyanate 1072.

273.

274.

—, Membranfarbstoffe 1407.

-, Membranschleime 273,

-Membranstoffe 269.

- Pektinstoffe 274.

Algin 275, 276.

Alhagi

937.

1017.

-, Gewinnung 276.

Alizarin 990, 1016.

- Barium 1012.

-- Calcium 1017.

- - diglucosid 989.

-- glucosid 1034.

Aliphatoresine 721.

—, Absorptionsspektrum

—, Eigenschaften 1017.

-glucoside, Synthese 990.

—, Rohfasergehalt 272.

branstoffgewinnung

— —, Aufschlußverfahren

nach E. Schmidt 269.

, Vorbereitung zur Mem-

- -säure 270, 271, 275, 276.

camelorum Fisch.

— cana Ach. 437, 438.

divergens Nyl. 443.

implexa Nyl. 437, 438,

Ach.

Alectorialsäure 416, 419, 421,

Alectoria nigricans Ach. 437.
— ochroleuca (Ehrh.) Nyl.

jubata var. cana Arn.

plexa Hoffm. 437.

var.

canariensis 435.

444.

— jubata

437, 438.

436, 438.

437, 438.

— minor 1175.

– hirsutus 1175.

Aleppo-Fichte 723.

- rigida VILL. 436.

sarmentosa Ach. 436.

— sulcata Nyl. 438, 451.

Alectorsäure 417, 419, 421,

Alectorolophus maior 1475.

— major Rcнвсн. 1236.

— minor W. et R. 1236.

— crinalis Ach. 436.

Aloe vulgaris var. barbadensis

- — var. chinensis 1036.

— var. chinensis Baill.

—, westindische 745, 1036.

- siehe auch Barbaloin, Ho-

Alpenrose, rauhblättrige 844,

mo-nataloin, Iso-Barbalo-

, Zanzibar- 1036.

in, Nataloin.

Aloine 991, 1036, 1010.

Alopecurus geniculatus

, rostblättrige 1229.

MÜLL. 1036.

1036.

1229.

Aloin 745, 989.

— —, — —, titrimetrische 1076. — —, Vorkommen 1077.

— -sulfid 666. sulfide, Isolierung 1070. — —, Vorkommen 1070. tetramethoxy-benzol636. -thiocarbaminsäureformylester 569, 1076. -thioharnstoff 568, 1076. 4-Allyl-1, 2, 6-trimethoxybenzol 529, 770. Almeidina-Kautschuk 691.

Sachverzeichnis.

Allyl-Senföl, quantitative

Almessega-elemi 772, 773. Alnus-Gerbstoff 405. — glutinosa Gärtn. 412. Aloe 745, 989, 1018. abyssinica Lam. 745, 1036. —, Aden- 1036. —, arabische 1036. -, Barbados- 745, 989, 993,

996, 1036. — Barberae Dyer. 1076. - blätter-Schleim 68.

ursinum L. 642, 666, 1093. Victorialis 1067.

Victorialis L. 1093. Allobetulin 751. -acetat 751.

 -benzoat 751. -formiat 751. Allobetulon 751. Allochlorophyll 1384. Allocyanidin 960, 961. Alloocimen 486. Allyl-amin-chlorid 1075.

Allium Molly 1093.

porrum 1067.Porrum L. 1093.

— sativum 1067, 1070.

666, 1093, 1223.

REG. 1093.

Schoenoprasum 1067.

plantagineum Lam. 1093.

– sativum L. var. vulgare

Schoenoprasum L. 1093.

scorodoprasma L. 1070.

— scorodoprasum L. 1093.

— — var. viviparum

- ursinum 1066, 1067, 1069.

— moly 1067.

– —, schwefelsaures 1075. p-Allyl-anisol 524. Allyl-Benzol 130. - -brenzcatechin 525.

Methyläther 525.

4-Allyl-brenzcatechin-l-— — -2-Methyläther 526. — — -Methylenäther 528. 4-Allyl-3,6-dimethoxy-1,2-

Allyl-cyanid 665, 1075, 1085. methylen-dioxy-benzol methylen-dioxy-benzol

4-Allyl-5,6-dimethoxy-1,2-Allyl-disulfid 568, 666. -isothiocyanat 1075, 1085,

1093. 4-Allyl-6-methoxy-1,2methylen-dioxy-benzol

1078.

p-Allylphenol 524. Allyl-propyldisulfid 666.

Allylomethyl-isothiocyanat -- -rhodanid 1075.

— —, Darstellung 1075.

— —, Mikrochemischer

THALER 1087.

— —, Nachweis 1076.

mung 569, 1076.

— —, Eigenschaften 1075.

— —, quantitative Bestim-

1064, 1069, 1073, 1075, 1076, 1077, 1081, 1085, 1093.

Nachweis nach Rosen-

- Senföl 455, 568, 569, 665,

—, Natal- 996, 1036. —, ostafrikanische 1036.

—, Nachweis OKEY 1018.

—, Moka- 1076.

-- -harz 745. —, indische 1036. —, Kap- 992, 995, 1036. lucida 745.

— ferox Mill. 945, 1133. — ferox (L.) MILL. 1036. —, Jafferabad- 992, 1036.

Perryi Baker 745, 1036.

-, Socotra- 992, 995, 1036.

—, Uganda- 992, 995, 1036.

- saponaria HAW. 1133.

— socotrina Lam. 1036.

— vera L. 745, 1036.

— vulgaris Lam. 1036.

-, sizilische 745.

socotrina 745.

Sorten 745.

— vera 1268.

—, Curação 993, 996, 1036.

— —, Darstellung nach

- --, -- OESTERLE

— —, Eigenschaften 1022.

— — -Anthranol 992, 1031.

— — —, Darstellung 1031. — — —, Eigenschaften

– — d-arabinosid 992,

1025, 1029.

LÉGER 1021.

1021.

1031.

- emodin 745, 992, 1021,

nach BEAL-

Altai-Rhabarber 1035. Althaea rosea 945. rosea Cav. 988.

— plumosa L. 692. losa Seem. 692. — polyphylla Miq. 692.

- congenensis Engl. 692. - constricta F. v. Müll. — costulata Miq. 692. Dürkheimiana Schl. 692. — eximia Miq. 692.

- malaccensis Rosc. 590. — Mutans Rosc. 583, 598, 637, 648, 661. officinarum HANCE 603, 609, 661, 869, 933. Alstonia angustiloba 692.

Schleim 65, 66.

ronsäure 106.

aromatica

Amaracus Dietamnus

BENTH. 621, 646.

Alyxia

659.

Althaein 945, 988.

560.661, 933, malaccensis-Ol, ätherisches

Alpinia alba Rosc. 637, 639, 661. — Cardamonum Roxb. 583, 661. — galanga-Öl, — Galanga Willd. 597, 648,

Alpenveilchen 617, 620, 637, 651, 988, 1139. Alphylchlorophyllide 1358.

ätherisches

Miq.

grandifolia Miq. 692, 694.

- plumosa Labill, var. vil-

scholaris R. Br. 407, 692, — — var. nigra 988.

—, Natronlauge-Abbau 959. Aluminium, a-tetragalaktu-

stellata Röм. et Scн. 659.

REINW. — buxifolia R. Br. 659

Amaryllidaceae 615, 616, 617,

Amanita muscaria L. 1411.

— pantherina DC. 1416.— phalloides Рновв. 1223.

Amberbaum, ahornblättriger

-, orientalischer 574, 690.

Ambrettolsäure 556, 562, 656.

Ameisensäure 554, 675, 679,

802, 891, 894, 895, 896,

1056, 1178, 1180, 1454.

Ambrosia artemisifolia L.

874, 935, 937, 938.

931, 936, 1133.

Amanitin 1223.

574, 627.

Ambra 518.

Amanitoxin 1223.

Ambrettolid 562, 658.

-- -amylester 557. -- bornylester 557.

— -geranylester 557.

- methylester 554

ester 561.

1080.

1079.

1226, 1232.

791, 795.

Ammoniak 1056.

635, 644.

- abietinat 727.

- humat 331, 332.

Ammoresinol 792.

703.

737.

586.

642, 662.

terpinylester 557. Amelanchier vulgaris

MOENCH. 546, 820.

Ameliarosid 819, 820, 846.

o-Aminobenzoesäure-methyl-

 δ -Amino-butylmethylsulfon

- -- -chlorid 1080.

 γ -Amino-propylmethylsulfon

Ammi Visnaga Lam. 1186,

Ammoniacum 706, 707, 708,

793.

-, afrikanisches 792,

—, —, Kennzahlen 793. —, Einzelbestandteile 792.

-- -öl, ätherisches 792.

persisches 792, 793.Verfälschungen 792.

— -gummiöl 602, 618, 620,

-, glycyrrhizinsaures 1131.

Ammonium, abietinsaures

—, sandaracopimarsaures

Ammoresinotannol 792.

– -salicylsäureester 792.

— jamaicensis Brill. et

Amomis acris Bg. 574, 579,

HILL. 578, 586, 616, 618,

619, 650, 651, 656, 665,

Som. 662. – aromaticum Roxв. 662. Cardamom L. 626, 648. Curcuma Murs. 578, 634,

Daniellii Hook. 662.

— Mala К. Schum. 662.

— melegueta Roxb. 637.

645.

661.

661.

988.

609, 642, 651.

C. Koch 51.

Ampelopsis hederacea

Amphilophis intermedius

615, 635, 642, 656.

Amygdalase 1042, 1046.

Amygdalin 455, 808,

—, Darstellung 1046. —, Eigenschaften 1046.

-, enzymolytischer

—, Nachweis 1046.

—, Synthesen 1046.

l-Amygdalin 1045.

Persica L. 603.

Amylalkohol 503.

Amylalkohole 1100.

Amyl-formiat 557.

URBAN 1466.

-- -lignin 1467.

marsaures 737.

- nana 1058.

1059.

426.

1047.

810, 1045, 1051,

odoratus Cam. 592, 598,

nach Bourquelot 1037.

—, enzymolytischer Reduk-

tionskoeffizient 811.

Quecksilberverbindung

Amygdalus communis L. var. Amara 1058, 1059.

Amygdonitril-glucosid 1051,

dex nach Bourquelot

- -, enzymolytischer

-, Phenylurethan 503.

α-Amylamin, sandaracopi-

1-n-Amyl-3,5-dioxy-benzol

— nach Hägglund-

Amorphen 609.

986, 988.

986, 988.

STPF. 582.

Sachverzeichnis.

Amylpropionat 558. Amyrilen 611, 789. α -Amyrilen 771. β -Amyrilen 771. γ-Amyrilen 771. Amyrin 695, 715, 770, 774.

> 1102.-, Isolierung

> > 774.

harz 772.

— - benzoat 770.

Amylodextrin 281.

Amylopektin 280.

Amyloid 273.

Amylohemicellulose 47.

repens Sonner. 583, 624, - xanthioides Wallich. 617, 620, 626, 648. - Walang VALET. 642, 651. Zingiber L. 578, 598, 602, 615, 617, 631, 639, 643,

Amorpha fruticosa L. 603,

Amorphophallus Kanjac Ampelopsin 944, 945, 950,

β.Amyrin 715, 752, 770, 771, DC. quinquefolia MICHX. 944,

809.

1058.

Index

[1037.

 γ -Amyrin 771. Amyrine 752. Amyris 769. 629, 660. – elemifera 772. Plumieri 772. Amyrol 629. Amyrolin 660. α -Amyron 771. β -Amyron 771.

- -- -benzoat 771. balsamifera L. 602, 605, — hexandra Ham. 588.

aus

 α -Amyrin 715, 752, 770, 774.

Elemi-

Anacardiaceae 408, 409, 410,

411, 412, 574, 578, 583, 584, 590, 593, 594, 596, 597, 599, 620, 627, 637, 654, 782, 934, 937, 938, Sw.

941, 1059, 1228, 1232. Anacardium occidentale-Holz 396. - occidentale L. 412. Anagallis arvensis L. 932, 1139.- coerulea Schr. 1139. — femina Mill. 1139. Anam-Rharbarber 1035. Anaptychia flavicans 444, 448. - speciosa (Wulf) Wainio. Anchusa tinctoria 1447. Anchusin 1447. Ancylonema Nordenskiöldii 1407.Andina cordifolia B. et H. 408. Andira excelsa H. B. et K. 610, 612, 657. Androl 620. AndromedaLeschenaultii 846. - japonica Тивс. 1174. Andromedotoxin 1211 Andromela japonica Theo. 1224. Andropogon 602.

598, 609, 642, 658.

— Caesius Nees. 582, 585,

Anisketon, Semicarbazon 545.

Anisodus luridus Lk. et Otto.

Anisoperma passiflora Man-

Anissäure 131, 522, 524, 540,

Anisum vulgare Gärtn. 644,

556, 656, 869, 1448.

Anogeissus latifolius 61.

Anisöl 524, 644, 656.

848.

Anisol 522.

-, altes 540.

- - Vorlauf 531.

so. 1141.

650.

Annatto 1323.

— - Gummi 61.

Anisopermin 1141.

Andropogon citratus DC, 613.

intermedius R. Br. 582.

Hook f. 579, $6\overline{4}6$.

— muricata Retz. 630, 653.

- Nardus L. 574, 580, 582,

616, 619, 624, 625, 633,

585, 608, 614, 639, 655,

HACK. 583, 585, 613, 616,

615, 626, 635, 642, 656.

L.

procerus R. Br. 597, 641.

Schoenanthus var. nerva-

tus HACK. 582, 624.

— Sorghum Roth. 1058.

sorghum var. vulgaris

Androsace carnea L. 1139.

— chamaejasme Косн 1139.

Anemone hepatica L. 1135,

Anethol 467, 524, 540, 1100.

Anethum graveolens L. 577,

Angelica anomala Lall. 580,

Archangelica L. 576, 580,

578, 580, 582, 584, 586,

[645.

var.

- odoratus Lisb. 592, 598,

619, 639, 643.

Schoenanthus

— lactea L. 1139.

— villosa L. 1139.

- Pulsatilla L. 1135.

— silvestris L. 1135.

- - dibromid 524.

Sowa DC. 645.

--- -nitrit 524.

653.

665.

ranunculoides 1135.

- nitrosochlorid 524.

Anfangssapogenine 1100.

- var. chinensis 661.

652, 653, 661, 850.

— decurrens Fedsch. 850. japonica Gray 580, 653.

Levisticum All. 621, 642,

- atropurpurea L. 850.

Androsin 1223.

1231.

579, 646.

1449.

585, 598, 614, 619.

— Martini Roxb. 619.

655.

638, 639.

624, 642.

639, 643.

661. — Nardus

633, 646, 653.

connatus

614, 616, 617, 619, 622,

Höchst. 615,

-- samenöl 652, 653. -- säure 555. -- - - äthylester 555. — silvestris L. 850, 932. - Iwarancusae Jones 587. Iwarancusa subsp. laniger

-- -wurzelöl, äth. 576, 580, 653, 661. Ang-Khak 1418. Angokopalolsäure 761.

 α -Angokopaloresen 761. 642.

 β -Angokopaloresen 761.

Angokopalsäure 761. — —, rot 761. Angostura 597.

-- -baum 603, 608, 631. — -rindenöl 597, 603, 608, 631.

Angraecum fragrans

digitoxose 1162.

Elateridin 1198.

-- gitaligenin 1163.

1148.

66.

Anime 774.

- - harz 774.

- hexit 371.

-- crocetin 1330.

sulfatreagens 19.

—, ostindisches 774.

Anis 568, 644, 656.

524, 540.

—, Oxime 540.

Anisketon 644.

540.

— —, Kennzahlen 774.

—, westindisches 774, 787.

-, p-Bromphenylhydrazon

—, Phenylhydrazon 540.

—, Xylylhydrazon 540.

Anisketon 545, 644. -, Oxim 545.

—, Semicarbazon 524, 540.

Digoxigenin 1169.

-- gitalin 1144, 1163.

-- glykuronsäuren 277.

Anilin-acetat-papier 33.

-- -blau-pikratlösung 5, 71.

- - gemisch nach Hanstein

- - Kraft, Darstellung

Anhydro-chinovasäure 1190.

NARS. 659.

— —, weiß 761. — intermedia 396. intermedia DC. 412. — lanceolata 396. — lanceolata Car. 412. — lanceolata DC. 607.

- Nardus Ceylon DE Jong 585, 598, 601, 608, 609, Angophora Bakeri 594, 616, – Nardus Java de Jong flexuosus

Angola-Kopal 758, 759, 761.

Sachverzeichnis.

— —, japanisches 580, 653.

- refracta F. SCHMIDT 580,

Angelica litoralis Fr. 850.

-öl, ätherisches 503.

Тно-

Anol 619. Anona aethiopica Dim. 1223. 662, 1223, 1224. Anonacein 1223. 651, 657. Anonol 1203.

Anonaceae 575, 578, 579, 582, 590, 599, 603, 610, 615, 617, 619, 651, 653, 657, Anona odorata Hook. et Th. 590, 603, 615, 617, 619,

Anthemis austriaca JACQ. — nobilis L. 612, 633, 652, 929, 935. Anthemol 633. Anthirrhinum 881. Anthochlor 858. Anthocyane 941, 942. —, Cyanidinderivate 944. -, Definition 941. —, Delphinidinderivate 944. —, Eigenschaften 948. -, Eisenchloridreaktion 951.

-, Farbänderungen mit Eisenchlorid 950. —, Hydrolyse 951.

-, Hirsutidinderivate 945. -, Isolierung 945. —, Konstitution 942, 943. —, Metallsalze, Lösungsfarbe —, mikrochemischer Nachweis 945. —, Oxoniumsalze 949.

—, Päonidinderivate 944. Pelargonidinderivate 944. —, synthetische, Tabelle 963. —, Syringinderivate 944. —, systematisierte tung 984. -, Tabelle 943.

Anisaldehyd 480, 481, 482,

-, Verteilungskoeffizienten zwischen Amylalkohol

-, Wasserstoffsuperoxyd-

Abbau 953.

Verbreiund Salzsäure 950. -, Vorkommen 941.

1484	Sachverzeichnis.	
Anthocyanidine 943. —, Abbau 957. —, Absorptionsspektren 956. —, Alkalischmelze 957. —, Barytwasser-Abbau 958. —, Beziehungen zu andern Pflanzenstoffen 960. —, Eisenchloridreaktion 954. —, Lösungsfarben 949, 954. —, Natronlaugen-Abbau 958. —, natürliche, Eigenschaften 954. —, Synthese 961. —, synthetisierte, Tabelle 963. —, Wasserstoffsuperoxydabbau 959. Anthocyanidin-glucoside, Synthese 961. Anthocyanidin-glykoside 810. Anthocyanidinpseudobase 875. Anthocyanpseudobase 942. Anthocyan- und Aschengehalt von Blüten 950. Anthracen 1415. — glucoside 989. —, Aglukone 1016. —, Nachweis 989. —, Vorkommen 1033. Anthrachinone, freie, quantitative Bestimmung nach DAELS 1019. —, —, — TSCHIRCH-SCHMITZ 1020. —, gebundene, quantitative Bestimmung nach DAELS 1020. —, —, — TSCHIRCH-SCHMITZ 1020. Anthrachinon-glykoside 810. Anthranilsäure 656. — -benzoat 561. — -pikrat 561.	Anthrazit, Sporopollenin-Isolierung 325. —, Zellbestandteile in — 296. Anthriscus cerefolium HOFFM. 929. Anthurium Binotii LINDEN 835, 849, 888, 939. Antiaris toxicaria Lesch. 690. Antimellin 1223. Antirrhinin 944, 986. Antirrhinum majus 944, 1175. — majus L. 929, 930, 986, 1236. Äpfel 1203. Apfelbaum 572, 615, 634, 639, 833, 849, 934, 936, 988, 1058. — blätter-Cutin, Elementarzusammensetzung 261. Apfelöl 615, 634, 639. —, aether. 557, 572. — -Vorlauf 531. Äpfelsäure 668, 790. Apfelsaure 668, 790. Apfelschalen 833. —, Lignin-Elementarzusammensetzung 260. — -öl 615, 634, 639. —, Rohfasereinzelbestandteile 256. Apfelsinenbaum 580, 581, 586, 594, 598, 602, 615, 617, 618, 619, 621, 639, 640, 653, 654, 657, 849. —, süßer 940. Apfelsinenschalen-Albedo 92. — -öl 581, 618, 621, 639, 640, 657. Aphanizomenon-Phykocyan 1404. Aphanizomenon flos aquae 1404. Aphrodaescin 1124, 1137. Apigendin 970. Apigenin 858, 929, 1449. —, Absorptionsspektrum 924.	Apiose 810, 858. — -glucose-phloroglucin 858. Apium graveolens L. 581, 605, 633, 637, 654, 658, 929. — Petroselinum L. 593, 636, 654. Aplotaxen 572, 608. Aplotaxis Lappa DC. 572, 576, 580, 600, 608, 628, 630, 657, 660. Apo-allobetulin 751. β-Apo-allobetulin 752. Apocynaceae 407, 659, 667, 691, 694, 1063, 1140, 1185, 1222, 1223, 1225, 1226, 1228, 1234, 1235, 1236, 1238. Apocynamarin 1223. Apocynein 1223. Apocynein 1223. Apocynein 1223. Apocynum androsaemifolium L. 692, 1223. — cannabinum L. 692, 1223. — venetum L. 692, 1223. Apolivorsäure 448. Apopinöl 590, 603, 615, 618, 662. Aporetin 1223. Apparat zur Aeration der Blausäure, bei der Blausäurebestimmung in Blausäureglykosiden nach BRUNSWICK 1042, 1043 (A). — Bestimmung des Erstarrungspunktes ätherischer Öle 464 (A). — Cellulose-Bestimmung mit Chlor nach BRAY 9 (A). — nach Berl- INNES 8 (A). — Chlordioxyd-Bestimmung nach SCHMIDT 14 (A). — Destillation ätherischer Öle unter Minderdruck
Anthranilsäure 656. — -methylester 503, 562. — — -benzoat 561.	Apigenidin 970. Apigenin 858, 929, 1449. —, Absorptionsspektrum	mung nach Schmidt 14 (Å). — Destillation ätherischer
 — -sulfat 562. Anthranole 1031. —, freie, quantitative Bestimmung nach Тѕенікен- Sсимітz 1020. —, gebundene, quantitative 	 Glykosid 858. Kalischmelze 360. Nachweis 859. Reaktionen 904. Apiin 858, 864, 929. Absorptionsspektrum 	Cellulose 26 (A). — Galakturonsäure-Bestimmung in Pektinstoffen 121, 122 (A). — Kupferzahl-Bestimmung der Cellulose nach
Bestimmung nach TSCHIRCH-SCHMITZ 1020. Anthranol-glucoside 988, 991, 1010, 1035. Anthrazit 287, 294, 296. —, Elementarzusammen- setzung 297. —, Reaktionen 297, 298.	924. —, Darstellung 858. —, Eigenschaften 858. —, Nachweis 858. —, Reaktionen 904. Apiol 530, 636. — -aldehyd 530. — -säure 530.	Schwalbe 20 (A). — — — — Weltzien-Nakamura 23 (A). — zum Ligninaufschluß nach Schmidt 193 (A). — zur Rohfaserbestimmung durch Kochen mit Glycerin-Schwefelsäure 250 (A).

1223.

592,

Areolin 417, 418, 419, 421,

Aretia Vitaliana Murr. 1139.

Argania Sideroxylon Röm.

Argyreia Kurzii Boerl. 408.

Arisarum vulgare Targ. 1133.

et Schult. 1139,

Arganin 1139, 1223.

Argan tree 1139, 1223.

Argyle apple 594, 663.

Aristolochiaceae 575,

437.

Arganiid 1223.

Argyräsein 1124.

Argyrescin 1137.

660.

637.

Araboxylane 40.

Aracin 1223.

1223.

633.

1223.

Aralien 607.

Aralin 1223.

661, 738.

628.

1223, 1230.

brascens 1139.

spinosa L. 649,

Araliin 1139, 1223.

--- -sapogenin 1101.

Araucarieae 580, 583,

— maculata Bull. 407.

— montana BL. 1123, 1139.

montana-Saponine 1123.

nudicaulis L. 607, 612,

Sieboldii hort. 1139, 1223.

Araligenin 1101, 1102, 1123.

588, 589, 596, 597, 598,

602, 605, 606, 611, 615,

622, 625, 628, 630, 638,

Araucaria Cookii R. Br. 615,

Sachverzeichnis.

Arabisches Gummi, Reaktio-

Araceae 594, 599, 605, 609,

Arachis hypogaea L. 1136.

Araliaceae 407, 607, 608, 612,

Aralia chinensis L. var. gla-

- japonica Thunbg 1139.

612, 631, 633, 636, 641,

642, 648, 651, 653, 655,

661, 849, 939, 1133, 1222.

631, 633, 649, 936, 1138,

JÄGER 258 (A). ---- König 250 (A). - Siedepunktbestimmung für ätherische Öle 465. — — Standardcellulose-Her-

— — nach Härtel-

Apparat zur Rohfaserbestim-

246 (A).

247 (A).

stellung 13 (A). Vakuumextraktion nach DAKIN 389 (A). – — Viskositätsmessung von Celluloselösungen 28 (A). Wasserdampfdestillation ätherischer Öle 458.

Apple 594, 607, 663. — Jack 594, 663. of Victoria 595, 664. — Top Box. 579, 594, 663. Aprikosen-baum 1058. -gummi 58. - kerne 1058.

Aquifoliaceae 961, 1095. 271.

Aquilegia vulgaris L. 1058. Araban 30, 34, 38, 59, 66, 68, 81, 86, 88, 118, 157, -, Darstellung 93. Arabane 40. Araban-galaktane 87. - nach Salkowski 40.

–, Trennung von Xylan 40. Arabin 56, 58. Arabinose 30, 33, 40, 41, 58, 61, 62, 63, 65, 68, 280,

776, 792, 826, 992, 1055, 1103, 1128, 1129, 1204. —, Furfurolausbeute 34. -, quantitative Bestimmung in Pektinstoffen 123. d-Arabinose 810, 992, 997. l-Arabinose 57, 61, 62, 81,

82, 83, 86, 87, 93, 94, 118, 810, 823, 1118, 1119, 1122, 1123. – – aus Pektinsäure des Flachses, Isolierung 101. — — — der Zuckerrüben, Isolierung 100. — - benzylphenylhydrazon

101. α -Arabinose 745.

6-β-Arabinosido-glucose 823. Arabinsäure 56. Arabisches Gummi 56, 57. – —, Enzyme oxydierende 57. — —, Nachweis im Traganth

durch Oxydasereaktion

THALER 58.

- - - nach Rosen-

Arbutin 813, 844. Arbutinin 1223. —, Synthese 809. Hoffm. 576, 580,

653, 661.

Ardisia 1139.

1139.

Arekanuß 410.

-, enzymolytischer Reduktionskoeffizient 811. Arbutin, Nachweis 814. —, Reaktionen 814. Arbutus uva ursi 813. Uva-ursi L. 844, 1229. Archangelica officinalis

Arctostaphylos glauca Lindl.

— Uva-ursi Spr. 813, 844,

— Basaal Röм. et Scн. 1139.

Arenaria serpyllifolia L. 1134.

Areolatin 417, 418, 419, 437,

Tseriam-Cottam A. DC.

937, 938, 1229.

Areca-Catechin 396.

Catechu L. 410.

652,

1139.

584.

- Cunninghamii Art. 588. — Afra Jacq. 649, 848.

1317. Aromadendren 605, 607. Aron, gefleckter 1133. Arrhenaterum elatius BEAUV. 1133. Artabotrys odoratissima R. Br. 590. Artanthe elongata MIQ. 583. Artemisia Absinthium L. 408,

627, 648, 1222.

935.

664.

glutinosa 577.

— Herba-alba

649, 664.

Arnica 654.

— officinalis Nees. 575. reticulata Nutt. 597, 627, 658. — Sellowiana Ducн. - Serpentaria L. 575. Armeria elongata 932. Armillaria mellea 78. Armoracia lapathifolia 1073. — lapathifolia C11. 1093. Armoricasäure 448.

594, 596, 597, 612, 615, 617, 621, 627, 636, 637, 641, 642, 651, 653, 658, Aristolochia macroura Gom. 637.

Armorsäure 417, 419, 421, 448. - montana L. 654, 1254,

580, 598, 604, 612, 617, 625, 648, 654, 1173, 1222. - annua L. 595, 600, 605, 627, 633, 644, 649, 664. - annua-Öl, ätherisches 545. arborescens L. 612, 625,

 Barrelieri Bess. 648. campestris L. var. odoratissima Desf. 593, 616.

— camphorata VILL. 580, 625, 638, 648, 664. - cana Pursh. 649. — Cina Bg. 576, 577, 599, 610, 622, 643, 652, 664,

Asso.

Draeuneulus L. 574, 580.

- frigida WILLD, 627, 648,

648.

1486	Sachverzeichnis.	
Artemisia Herba-alba var. densiflora Bois. 636, 648. Herba-alba var. genuina Batt. et Trab. 598, 621, 649, 664. - keton 544, 545, 644. - , Semicarbazon 545. Ludoviciana Nutt. 664. maritima L. 584, 587, 600, 648, 664. maritima L. var. astrachanica Kaz. 649. maritima L. var. Stechmanniana Bess. 576, 577, 591, 610, 622, 643, 652, 664. pontica L. 612. selegensis Turcz. 648. serrata Nutt. 595, 597. tridelium 649. vallesiaca All. 643. Velotorum Lam. 648. vulgaris L. 625, 664. vulgaris L. var. indica Maxim. 598, 625, 648, 664. Arthanitin 1121, 1139. Arthoniaceae 432, 438, 442, 452, 453. Arthonia gregaria (Weig.) Körb. 451. obscura 452. pruinosa Ach. 432, 442.	Asa foetida-öl, ätherisches 793, 1071. —, Verunreinigungen 794. Asahan-Gambir 397. Asant 793, 795. — -öl 597, 612, 666. —, ätherisches 793, 794. Asaresinotannol 793. — -ferulasäureester 793. Asaron 529. — -dibromid 529. — -säure 529. Asarum arifolium Michx. 592, 637. — canadense L. 594, 612, 615, 617, 621, 627, 637, 653, 658, 660. — caudatum 597, 637, 642. — europaeum L. 592, 636, 641. — europaeum-Öl, ätherisches 529. — Serpentaria L. 627. — Sieboldi var. seoulensis NAKAI 596, 637, 651, 653. Asarylaldehyd 529, 641. Asbarg 876, 936, 938. Ascaridol 567, 664. Aschantipfeffer 579. — -öl 579. Aschengehalt von Blüten 950. Aschenwicke 935. Aschwurz 1137.	Asclepias tuberosa L. 1223. verticillata L. 692. Vincetoxicum L. 1239. Ascomyceten-Schleime 63. Ascomycetes 941, 1227. Ascophyllum 274. Ascophyllum 274. Ascophyllum nodosum 276, 278. Aesculetin 356, 828. säure 828. Aesculin 356, 830, 847, 827, 828. -, fluorometrische Bestimmung 828. Aesculininsäure 1124. Aesculin, Mikrochemischer Nachweis 828. -, Reaktionen 828. -, säure 847, 1124. -, Spaltung 828. tetraacetat 828. Aesculus californica 936. - california Nutt. 937. - Gerbstoff 405. - hippocastanum 1253, 1299, 1307. - Hippocastanum L. 412, 827, 848, 849, 932, 935, 937, 1124, 1137, 1449. hippocastanum, Blatt, Farbstoffgehalt 1276. - hippocastanum, Saponingehalt 1112. - Pavia L. 848, 849, 1137.
 pruinosa Ach. 432, 442. violett 451. vulgaris 452. 	Aeschynomone aspera, Ligningehalt 177.	— -saponin 1124. Asebo-Quercitrin 1174, 1224.
Arthropoden-Chitin 70. Arthrosporum accline (Fw.) Körb. 452. Arthrotaxis selaginoides	Aeschynanthus longiflora Bl. 408. Aescigenin 1101, 1124. Aescin 1124.	Asebotin 1174, 1223. Asebotoxin 1224. Ash Bark 849. Asparagus officinalis 1294,
Don. 581, 594, 597, 603. Articulatsäure 419, 421, 428, 448. Artocarpin 1134.	 sapogenin 1101. Asclepiadaceae 408, 659, 667, 692, 932, 1058, 1063, 1140, 1198, 1220, 1223, 1226, 	1313. — officinalis L. 653, 847, 1133. Asparagin 350.
Artocarpus chaplasha Roxb.	1227, 1228, 1231, 1232,	Aspergillin 1429.

Artocarpus chapiasha Koxb. 1233, 1235, 1237, 1239. 690. – elastia Reinw. 690. Asclepiadin 1223. integrifolia 401, 411, 690, Asclepias cornuti Dec. 692, 1223.934, 941. — curassavica L. 1223, 1239.

 galioides H. B. et Knth. - Dioscoridis Sib. 1133. 692.— geminata Roxв. 1231. — gigantea L. 692. incarnata L. 692, 1223.

– incisa L. 1134.

Arum Arisarum 1133.

Arumin 1289. Arum italicum 1268, 1289. — italicum Mill. 1133. - maculatum L. 1133.

maculatum, Saponingehalt 1112.

Arve 723. Asa foetida 706, 793. -, Einzelbestandteile 793.

– — in granis 793.

– —, Kennzahlen 793.

— in massis 793.

— mexicana Lar. 692. -- säure 1140. — syriaca 667.

speciosa Torr. 692. — stellifera Schltr. 692. — subulata Don. 692. – Sullivantii Engelm. 692. — syriaca L. 692, 1223.

— turgens Век. 1963.

— tinctoria Roxb. 1063.

Asphalt 294. 452.calcarea 429, 452. - calcarea (L.) Kbr. var.

1429.- Emulsin 818.

— -Sporen 69.

Oryzae 1433.

1174, 1227. - tinctoria L. 1227. Asperuligenol 1174. Asperulosid 1174, 1226. Asperulosin 1226. Aspicilia adunans Nyl. 452. - adunans f. glacialis Arn. (L.) Sommert.

farinosa Flörke 429.

Aspergillus niger 360, 1214,

Asperococcus bullosus 276.

Asperula odorata L. 412, 659,

— —, —, Terpenalkohole 628. — —, —, unbekannter Kon-— —, Basische Bestandstitution 600. — —, Kohlenwasserstoffe teile, abscheiden 468. abscheiden 471. — —, Brechungsindex, Bestimmung 464. — —, — — als Hydrobro-- -, Dichtebestimmung 463, 464. — —, Dampfdestillation 460.

Lösungsmitteln 460.

— , Gewinnung durch Aus-

— —, Gewinnung durch fer-

— , glucosidisch gebundene

mentative Spaltung 461.

– , Gewinnung 457.

pressen 461.

455.

- lusitanicus Lam. 1136.

Onobrychis L. 931.

- Sarcocolla 1136.

Atalaya 1137.

Aethanol 503.

476.

467.

641.

638.

638.

640.

532, 638.

543, 641.

material 32.

Ätherische Öle 453.

— maximus Willd. 1136.

Aethalium septicum 1434.

- - - Farbstoff 1434.

— —, Acetylierungszahl

– –, Aldehyde 530, 638.

– —, – . —. gesättigte 530.

-, -, -, ungesättigte

-, -, aromatische 537,

-, -, heterocyclische

mide 472. — —, — — Hydrochlo-Athamantha cretensis L. 850. ride 472. — —, Enfleurage 461. — —, — — Hydro-Ätherextrakt von Pflanzen-— —, Entstehung in jodide 472. __, __ _ Nitrol-Pflanze 454. amine 472. — —, Erstarrungspunktbestimmung 464. - - . - Nitrosate 472. — —, Ester 556, 652. — —, —, aliphatischer Säu-– –, – – Nitrosite ren 557. 473.

– —, Aldehyde abscheiden --- --, --, aromatischer Säu-– – , – – Nitroso-— —, —, alicyclische 542, ren 359. chloride 472. — —, Extraktion mit flüch-— —, — — Tetrabro-— --, —, aliphatische 530, tigen Lösungsmitteln 460. mide 471. — —, — — nichtflüchtigen -, Lactone 562, 658.

— —, — abscheiden 469.

— , Löslichkeitsbestim-

- -, Mercaptane abschei-

— —, Nitrite abscheiden 469.

— , optische Drehung, Be-

stimmung 464.

mung 465.

den 469.

1488	Sachverzeichnis.	
Ätheriche Öle, Oxyde 564, 661. ——, Phenoläther 522, 635. ——, dreiwertige 529, 635. ——, einwertige 522, 635. ——, vierwertige 530, 635. ——, zweiwertige 525, 635. ——, phenole 522, 635. ——, einwertige 522, 635. ——, einwertige 522, 635. ——, phenole 522, 635. ——, zweiwertige 525, 635. ——, Phenole abscheiden 467. ——, Polysulfide abscheiden 469. ——, quantitative Aldehydund Ketonbestimmung mittels Bisulfitmethode 481. ——, ————— Hydroxylaminmethode 479. ——, ————— Phenylhydrazinmethode 482. ——, quantitative Bestimmung in Latex 673. ——, Bestimmungsmethoden einzelner Bestandteile 473.	Ätherische Öle, systematische Verbreitung und Vorkommen 571. — , Untersuchungsmethoden für — 463. — , — , qualitative, chemische 466. — , — , — , physikalische 463. — , Vorkommen in der Pflanze 454. — , Wasserdampfdestillation 458. — , Wasserdestillation 459. Atherosperma Moschatum Lab. 594, 649. 7-Äthoxy-8-methoxy-cumarin 831. Aethusa Cynapium L. 850, 932. Athyana 1137. Äthylalkohol 503. — , ~Naphthylurethan 503. — , Phenylurethan 503. Äthyl-n-amylketon 504, 543. — — , Semicarbazon 543. d-Äthyl-n-amyl-carbinol 504. Äthyl-benzol 130. — -butyrat 503, 559.	Atrasäure 416, 421, 448. Atrinsäure 416, 426, 438. Atriplex album Scop. 1134. — Halymus L. 1134. — hortense L. 1134. — laciniatum L. 1134. — litorale L. 1134. — nitens Schk. 1134. — nutralii Wats. 1134. — patulum L. 1134. — patulum L. 1134. — roseum L. 1134. — roseum L. 1134. — tartaricum L. 1134. — vesicarium Hew. 1134. Atromentin 1425, 1426. —, Konstitutionsformel 1426. —, Nachweis 1426. Atropa Belladonna L. 848. Aucoumea 769. Aucuba japonica 1175. — japonica Thbg. 932, 1236. — japonica Thbg. 932, 1236. — japonica Thbg. var. elegantissima 1236. — — latimaculata 1236. — — latimaculata 1236. — — salicifolia 1236. — — salicifolia 1236. — — viridis 1236. Aucubigenin 1175. Aucubin 808, 809, 1174, 1175, 1176, 1177, 1207, 1208,
— —, — — für Aldehyde		1224, 1236. —, Darstellung 1176.
479. 	 chlorophyllid 1353, 1355, 1358, 1371, 1384. cinnamat 560. 	 —, Eigenschaften 1176. —, enzymolytischer Reduktionskoeffizient 801.
YYOM	14 4: 41 88 66	27 2 4 2222

esterte 474.

467.

652.

656.

mung 464.

-, - - Kohlen-

_, _ _ Phenole

und Phenoläther 483.

wasserstoffe 473.

- —, Reinigung **461.**

– –, Säuren 554, 652.

stitution 657, 658.

— -cinnamat 560. - digitoxosid 1162. Athylenfenchylalkohol 625. -, - - Ketone 479. Athyl-d-epi-rhamnosid 1190. - -galaktosid 808. -guajacol 636. 3-Äthyl-luteolin 1451. Athyl-norbixin 1327.

Atlas-Ceder 602. Atlas-Cedernöl 602. - —, Säuren abscheiden —, ätherisches 498. Atractylen 606. —, —, aliphatische 554, Atractylin 1175, 1224.

Atractylis gummifera L. 693, 1174, 1224. -, -, aromatische 556, — —, Nachweis in Lakritz-—, — unbekannter Konsaft 1175. — ovata Thunb. 629.

- —, Schmelzpunktbestim-Atractylol 629. Atractylsäure 1174, 1224. —, Senföle in — 469, 568. Atralinsäure 448. -, Siedepunktbestim-Atranol 427.

619, 620, 621, 622, 624, 630, 633, 636, 637, 639, 640, 642, 644, 653, 654, 656, 657, 660, 662, 665, 849, 850, 940, 1224. Aurikel 928, 1139. Austracamphen 598.

—, Nachweis 1177.

579.

664.

Aurade 573.

 $\mathbf{Audibertia}$

—, Reaktionen 1177.

Aucumea Klaineana

BENTH. 577,

Augenfleck der Algen 1395.

Aurantiamarin 1177, 1224.

Aurantioideae 404, 410, 573,

574, 575, 578, 580, 581,

584, 586, 590, 592, 593,

594, 596, 597, 598, 599,

602, 614, 615, 617, 618,

Aurantiin 837, 939, 850.

Augentrost, arzneilicher 1236.

PIER.

stachyoides

587,

mung 465. Atranorin 417, 419, 421, 426, -, Stickstoffhaltige Ver-437.bindungen 567, 665. - -säure 416, 419, 438. - —, Sulfide 568, 666. — -Zeorin 426. Australen 589. - —, Sulfide abscheiden Australian Sassafras 594, 649. Atranorsäure 437. 469. Atrarsäure 416, 426, 427. Australisches Gummi 57.

Baicalein-acetat 856.

—, Darstellung 856.

—, Nachweis 856.

Baicalin 855, 929.

924.

1224.

Bakelit 147.

Bakelite 702.

Bailloniin 1224.

—, Reaktionen 904.

---, Darstellung 855.

—, Reaktionen 904.

PIERRE 1140

-, Nachweis 855.

—, Eigenschaften 856.

Baillonella toxisperma

Baillonia spicata H. Bn. 1177,

Baissea gracillima Hua. 692.

Bakterien, cellulosespaltende

—, Chitinnachweis, mikro-

-- -farbstoffe 1410, 1436.

chemischer 73.

— —, blaue 1441.

— —, gelbe 1438.

— —, grüne 1439.

— —, rote 1436, 1437. — —, violette 1443.

Bakteriochlorin 1437.

1437.

1438.

1438.

1137.

—, Absorptionsspektrum

Bakterioerythrin 1438.

Bakteriopurpurin a 1438.

Bakteriopurpurin β 1438.

Bakterioviridin 1439.

Absorptionsspektrum

- —, Absorptionsspektrum

Balanites aegyptiaca Wall.

Membranstoffe 264, 266.

— —, braune 1438.

Baillonigenol 1177, 1178.

Bailloniosid 1176, 1224.

—, Eigenschaften 857.

—, Absorptionsspektrum

Australol 522, 636.

sativa L. 845.

— indica L. 1229.

pontica L. 1229.

Azafrin 1240, 1334.

- - äthylester 1336.

mung 1271.

—, Colorimetrie 1261.

—, Doppelbindungen,

—, Eigenschaften 1335.

–, Farbreaktionen 1335.

der — 1271.

—, Isolierung 1334.

-jodid 1335.

1335.

Azafran 1334.

Azafranillo 1334.

Azulen 502, 790.

Babarang 1229

1335.

Avocado-Baum 573, 590.

Azalea amoena Lindl. 1229.

-, Absorptionsspektrum

—, Carboxylgruppenbestim-

membranaceus amethysti-

nus Eisenberg 1443. - -- mobilis Germano 1443. mesentericus nigr. 1439.

kiliensis 1437.

1443.

miniaceus 1437. polychromogenes 1439. - prodigiosus 1436. pyocyaneus 1411, 1441. — — -Farbstoff 1441.

Sachverzeichnis.

Bacillus janthinus ZIMM.

ruber indicus 1437.

- ruber MIQUEL 1437. ruber plymouthiensis 1437. subkiliensis 1437. violaceus Eisenberg violaceus Fraenkel 1443. — violaceus Lawrentius 1443. violaceus Macé 1443.

— rutilus 1437. — violaceus Niemann 1443. - violaceus ZIMM. 1443. — violaceus (ZOPF) ADAMETZ 1443.

et Barlow 1443.

638, 663, 610.

596, 628, 637, 663.

618, 622, 625, 627, 633,

—, Konstitution 1335. -methylester 1261, 1336. viridi glaucescens n. spec.

Zahl

-, Reaktionen 1335. —, Spektrum 1335. —, Strukturformel 1336. -, Vergleich mit Crocetin -, Vorkommen 1254, 1334.

- viscofucatus Harrisson Baeckea brevifolia DC. 591,

Azobenzolsulfo-lignin 138.

Azulene 502, 612. frutescens L. 575, 583, 586, – Gunniana Schau 591. — Gunniana var. latifolia [1141.

Baccaurea javanica Müll. 1137.Baccharis trinervis Pers.

Bachlunge 1236. Bacidia flavovirescens 433.

Bacidiagrün 452. — fuscorubella 452. — melaena 453. — muscorum (Sw.) Arn. 452.

Bacillariaceae 238.

Bacillus amyloruber 1437.

 berolinensis indicusClaes-SEN 1443.

 Chlororaphis 1411. — chlororaphis G. und S.

1439.

— — -Farbstoff 1441.

Farbstoff 1441.

— - Farbstoff 1441.

— indigonaceus 1441.

— — Farbstoff 1441.

- janthinum ZOPF 1443.

- janthinus L. et N. 1443.

Handbuch der Pflanzenanalyse, Bd. III.

- cyanofuscus 1439.

— cyanogenes 1441.

fuchsinus 1437.

— indigoferus 1441.

- coelicor 1441.

F. v. M. 596, 628, 637, 638.

— leptocaulis 575, 591, 596. – liniifolia var. brevifolia

607.

1439.

F. v. M. 575, 591, 596, 637, Backhousia angustifolia F. v.

Harv. 594, 637.

Bacterium brunneum 1439. Farbstoff 1439.

Badiera diversifolia DC. 1137.

—, Absorptionsspektrum 924.

— Chrysogloia Z. 1438.

— - Farbstoff 1438.

-- -- -Farbstoff 1438.

— egregium Z. 1438.

tuberculosis 266.

Baicalein 856, 929.

— xylinum 266.

Badan 813, 844.

M. 591, 622, 636, 661, 663. — citriodora F. v. M. 640. – myrtifolia Ноок.

– sciadophora F. v. M. 591, Bacterien siehe Bakterien.

— —, Saponingehalt 1112. Saponin 1137. Balanocarpus Heimii 789. Balan-Öl 642.

593, 598, 610, 612, 623,

627, 634, 635, 1278.

— —, japanisches 559.

Balsame 695, 721.

Definition 697.

—, Farbe 697.

— , mexikanisches 554.

- -säure 503, 554, 792.

-öl, ätherisches 583, 623,

627, 634, 635, 557, 559.

94

Roxburghii Planch. 1137.

Balaobalsamöl 610. Balata, Vorkommen 694. Baldrian, arzneilicher 583,

Balsam-fichte 723.	β-Barbaloin, Nachweis in	Barosmin 930.
kraut 652.	Aloearten 995.	Barringtonia excelsa BL.
Balsamodendron abyssinicum	Barbarea praecox 1081, 1089.	1227.
Bg. 581, 597, 604, 607,	praecox R. Br. 1094.	— insignis M1Q. 1138.
654, 655.	Barbatin 417, 418, 423, 430.	— racemosa L. 1138.
— africanum 779.	Barbatinsäure 219, 417, 426,	— -Saponin 1138.
— erythraeum 777.	427, 435, 438.	— speciosa Gaertn. 1138.
— gileadense Квн. 774.	— -monomethyläther 439.	 Vrisei Teissm. et Binn.
— indicum 779.	Barbatolsäure 438.	1138.
— Kafal 777.	Barbitursäure 35.	— —, Saponingehalt 1112.
— Kajal Ктн. 581	— -bestimmung der Pento-	Barringtonin 1138.
Myrrha Nees. 581, 597.	sane nach Unger-	Bartflechte 435, 438, 447.
602, 604, 654, 655.	JAEGER 35.	Bartnelke 1134.
— Playfairii Ноок. ғи.	Bärenklau 1355.	Bartsia viscosa L. 1175, 1236.
1137.	—, gemeine 932, 936.	Bärwurz 629.
Balsamorrhiza sagittata	 -öl, ätherisches 503, 504, 	Basanacantha spinosa var.
NUTT. 632.	557, 559.	ferox Schum. 659, 1140.
Balsampappel 845, 929.	Bärentraube 410, 813, 844,	Basella alba L. 1134.

1490

Balsamtanne 592, 723, 847.

— —, Methoxylgehalt 201.

— -stengel, Cutingehalt 220.

Bangiaceae 273, 1387, 1395,

Bangia fuscopurpurea 273.

Banksia integrifolia L. 844.

Baphia nitida 1448, 1449.

Baptigenetin 1178, 1179. Baptigenin 1178, 1179.

–, Eigenschaften 1179.

Baptisia tinctoria 893.

Baptisin 893, 1178, 1224.

-, Reaktionen 1178.

Barbadoresitannol 745.

Barbaloin 992, 996,

---, Alkalispaltung 992.

—, Darstellung 992.

-, Nachweis 993.

 β -Barbaloin 995, 1036.

993.

1021, 1031, 1036.

-, Derivate nach Léger

tinctoria R. Br. 940, 1063,

-, mikrochemischer Nach-

Baptin 1178, 1224.

1178, 1224.

weis 1178.

996, 1036.

1398, 1402, 1403.

Balsamterpentinöle 724.

- peruvianum 765.

- tolutanum 763.

Bambus-lignin 1459.

Bamba-baum 583.

- -xylan 36, 38.

Banane 689, 1203.

-- -öl 583.

Bangia 281.

Baphiin 1449.

Balsamum de Mekka 774.

937, 938, 1229. —. Tiroler 814.

Basellaceae 1134.

664.

1139.

— -säure 56.

626, 648.

640, 663.

635.

663.

Batate 408.

Sandel 602,

-klee 931.

Basilicum-campher 624.

Basilie 574, 591, 597, 624,

Bassia butyracea Roxb. 1139.

— latifolia Roxв. 693, 1139.

– Mottleyana Clarke 693.

— — Saponin 1129.

— longifolia L. 693, 1129,

664.

— -öl 574, 597, 624,

— —, Reunion 591.

— Djave Lan. 691.

- Parkii Don. 693.

sericea Bl. 1139.

Bassorin 36, 58, 778, 792.

Bastard Bloodwood 594, 663.

— Box 579, 628, 594, 663.

— -Cardamomen 617, 620,

- Mahagony 584, 591, 607,

Stringybark 579, 628, 646,

White Mahagony 591, 664.

Batatas edulis Chois. 408.

Batavia-Dammer 788.

Baumwoll-saatmehl 251.

-samen 1454.

610,

- KOENIG 693.

Bärentraubenblätter 813. Barholz 1448, 1449. Barium, boswellinsaures, saures 778.

— galakturonsaures 102, 111. —, d-galakturonsaures - - gentiopikrat 1202. —, glucosyringasaures 826. -, hesperitinsaures 836.

-, myronsaures 1085. -, naphthoresorcin-carbonsaures 856. -, ruberythrinsaures 990. —, a-tetragalakturonsaures

Bärlappgewächse, Membranstoffe 269. Bärlauch 642, 666, 1093. — -öl 568, 1066, 1069, 1093. —, ätherisches 642, 666.

Barlesia cristata Hassk. 408. Barosma 863. betulinum Bartl. et W. 582, 586, 645, 647, 930,

939.– crenulatum 647. - crenulatum Hook. 930. 939.

 dioica Bartl. et Wendl. Barbados-Aloe 745, 989, 993, 849. foetidissima BARTL. et 1018, Wendl. 849. — graveolens Don. 849. — oblonga Bartl. et 849.

pulchellum Bartl. et

- —, Einzelbestandteile 788, 789. Batjan-Dammer 788. Wendl. 614, 639, 644, 1404. Baum-Kopal 760. 645, 655, 849.

– –, Kennzahlen 788. Batrachospermum Gallaei – serratifolium Willd. 581,

-, Derivate nach Gibson-SIMENSEN 994. Baumwoll-blüten 873, 878. -, Eigenschaften 992. 586, 645, 647, 930, 939. — -cellulose 1. -, Hirschsohnsche Reakternata ECHL. et ZEYH. — —, spezifisches Volumen 2. tion 992. 849. Baumwolle 241. -, Konstitutionsformel 991. — venustum Eckl. —, Samenhaare 3. et

574, 618, 634, 642, 651,

849.

Benzamid 350.

610.

Baumwoll-staude 586,

Bayas negros 653, 654.

Bdellium 706, 777, 779.

—, —, Kennzahlen 779.

—, —, Kennzahlen 779.

Beifuß, gemeiner 625, 664.

-, indischer 598, 625, 648,

-öl, ätherisches 625, 649,

-, weißer 598, 621, 649,

Belladonna, japanische 848.

Bellidiflorin 214, 244, 418.

Bellarylblätteröl 615.

Bellis perennis L. 1141.

Bengal-Cardamomöl 662.

Benediktenkraut 847.

Benguela-Kopal 758,

Bengukopalolsäure 762.

 α -Bengukopaloresen 762. β -Bengukopaloresen 762.

Benihi 576, 577, 585, 592,

598, 608, 632, 661.

Beninkopa nsäure 762.

 α -Beninkopalinsäure 762. β -Beninkopalinsäure 762.

3-Beninkopalolsäure 762.

 α -Beninkopaloresen 762.

 β -Beninkopaloresen 762.

 γ -Beninkopaloresen 762. Beninkopalsäure 762.

 α -Beninkopalsäure 762.

810, 1046, 1052,

- -cyanhydrin 1040.

—, Phenylhydrazon 537.

-, quantitative Bestim-

—, Semicarbazon 510, 537.

mung 537.

Benzaldehyd 480, 481, 482,

510, 511, 537, 538, 798,

1055,

Bengukopalsäure 762.

-- Wurzel 826.

- Catechu 410.

761, 762.

— —, gelb 762.

Benihion 651. Benin-Kopal 761, 762.

— —, weiß 762.

—, afrikanisches 779.

—, Kennzahlen 779.

-, ostindisches 779.

Begoniablätter 945.

Begoniaceae 1138.

Beckerit 736.

664.

664.

664.

448.

937, 938.

586, 640.

Vorlauf 543.

611, 612, 637, 642.

strauch 572, 929, 935,

– – -öl, ätherisches 572.

Baybaum, echter 574, 579,

Bayöl 485, 574, 579, 586, 640.

Benzidin-Kupferacetat-Rea-

gens zum Blausäure-Nachweis 1038. Benzoe 701, 706, 707. Capillar-Luminescens-

- harz 796.

799.

797.

873, 1213, 1446.

– – -äthvlester 556.

— -hexenylester 505.

— — -menthylester 512.

— - zimtester 798.

765, 798.

798.

710.

Benzol 798.

729.

Benzo-furan 330.

Benzo-pyron 130.

- -Kalium 798.

l-Benzoresinol 798.

-daidzin 890.

- -essigsäure 744.

– glucose 818.

Benzoyl-helicin

840.

- Eugenol 526, 527.

3-Benzoyl-glucose 839.

6-Benzoyl-glucose 839.

409, 817, 818.

– -is eugenol 528.

— - thymol 523.

-- salicin 817, 845.

-monoaceton-glucose 839,

- nitroso-carvaerol 522.

367,

840.

Benzoyl-Alceemodin

— -Ammoresinol 792. -chavibetol 525.

- diaceton-glucose 839.

Benzoresinol 754, 798.

759,

— — -benzoresinolester 798. - benzylester 559, 764,

— - methylester 503, 559.

— -siaresinotannolester

—, Siam 796, 797, 798.

Sumatra 796, 797.

—, Kennzahlen 797.

—, Kennzahlen 797.

1, 2, 4-Benzoltricarbonsäure

—, Schmelzpunkt 699.

Ultraviolett-Lichteffekte

1022.

368.

analyse 711.

Sachverzeichnis.

— —, Einzelbestandteile 798. - -, Kennzahlen 797. — —, Permanganatprobe

 — , Verfälschungen 799. —, Padang, Kennzahlen 797. —, Palembang, Kennzahlen

- -, Phenylurethan 510. — —, Phthalestersäure 510. -, Penang Kennzahlen 797. -- säure 510, 511, 537, 556, 744, 764, 796, 798, 839, 840, 852, 854, 856, 866,

- -amin 1080.

-- benzoat 510, 559. -carbinol 511. 1094.

1135.

lienisches 640.

620, 645, 646.

—, Fluorescens 735.

-, Gewinnung 734.

—, Grundstoffe 294.

—, Härtegrad 698.

mürber 736.

1293.

—, Kennzahlen 735.

rumänischer 736.

—, optische Eigenschaften 735.

-- säure 485, 679, 735, 783,

 — dimenthylester 512. —, Schmelzpunkt 699.

—, schwefelhaltiger 735.

—, Schweizer 736.

—, sizilianischer 736.

Bergenin 844.

Bergflachs 931.

Bergmispel 1059.

510.

-- cinnamat 510, 560. — -cyanid 567, 665, 1080. Benzyliden-Campher 552. Benzyl-isothiocvanat 1080. -methylketon 1100. - -rhodanid 1080. -- senföl 569, 665, 1080, — -glucosid 1088. — - silbersulfat 1089. - -, Thioharnstoff 569.

Benzovlvanillin 541.

— —, Brenztraubensäure-

— — -Calciumchlorid 510.

— —, α-Naphthylurethan

ester-Semicarbazon 510.

-alkohol 510.

 -thioharnstoff 1080. Berberidaceae 659, 752, 936, Berberis aristata DC. 1135. Bergamottblätteröl 586, 616,

617, 618, 640, 657. Bergamottcampher 660. Bergamotte 461, 573, 581, 584, 586, 592, 598, 602, 616, 617, 618, 622, 624, 640, 657, 660, 849, 940. Bergamottöl 485, 557, 558, 563, 573, 581, 586, 592, 598, 602, 616, 617, 618, 622, 624, 660, 940.

Bergamott-Petitgrainöl,

ita-Bergapten 563, 660, 940.

Bergminze, poleiartige 593,

Bernstein 294, 305, 701, 734.

Brechungsindex 735.

Bitterstoffe 241. Bernstein, Sorten nach Po-Bienensaug, weißer 638, 1140. TONIÉ 736. Bierhefe 1214. Bittersüß 988, 1140. -, spanischer 736. Bigelowia dracunculoides DC. Bitterwortel 1239. —, Ültraviolett-Lichteffekte 587. Bitumina 294. —, lösliche 305. Bigitaligenin 1164. Berufskraut 582, 623, 643, Bigitalin cryst. CLOETTA, —, —, Bestimmung 305. Darstellung 1149. -, -, Nachweis in Braunkohlen 305. Besenginster 573, 654, 940, — —, Nachweis 1154. - —, Eigenschaften 1164. -, -, - Steinkohlen 307. 1450.Bigitalinum cristallisatum Bixaceae 1323. -- -öl 573, 654. Bixan 1329. Beta-Erythrin 416, 425, 440. 1144. Bixa orellana 1254, 1323. Bignonia Catalpa L. 1225. - vulgaris L. var. crassa 847, 1134. Bignoniaceae 408, 659, 1140, — - Samenkorn 1349 (A). – vulgaris L. var. Rapa. 1225, 1453. Bixasamen 1324. 847, 1134. Bignonia chika 1451. Bixin 1240, 1322, 1323, 1327, — inaequalis DC. 1140. 1333, 1335. Betelblätteröl 524. - abkömmlinge 1328. -, javanisches 525. sempervirens L. 848.

Sachverzeichnis.

1492

Betelöl 605, 645, 662.

Betelpfeffer 603, 605, 645,

-Blätter, Cutingehalt 220.

—, Siam 603.

662.

1133.

Betelpalme 410.

Betelphenol 525.

653, 1133.

Betula lenta 821.

-- pollen 206.

629, 653.

- diacetat 751.

— -dibenzoat 751.

-monoacetat 751.

Beukess Boss 1232.

Zahlbr. 452.

atrofusca Fr. 453.

— granulosa Ehrb. 441.

Betulase 822.

Betulol 629.

Bicolorin 847.

— lenta L. 572, 846.

— lutea Michx. 846.

— —, Farbreaktion 212.

Betulin 751, 1102, 1119.

- Phthalestersäure 751.

Biatora acclinis (Körb.)

— tecoma 1446. — venusta Gawl. 1140. Bilicyanin 1396.

-, Absorptionsspektrum

—, Additionsreaktionen1326.

-, Antimontrichloridreak-

1328.

1325.

tion 1257. —, Bestimmung 1323.

—, Cis-trans-Isomerie

—, Colorimetrie 1261.

—, —, Zahl der — 1271.

—, Farbreaktionen 1326.

-, Eigenschaften 1325.

TERSTEIN 1243.

— -derivate 1328. —, Doppelbildungen 1242.

1323.

1326.

1327.

— -kalium 1326.

-, Konstitutionsermittlung

— -Krystalle 1349 (A).

Bilimba melaena 453. Bilipurpurin 1364. Bilirubin 1396. Billardiera longifolia Labill. 1135.

Betula alba L. 573, 609, 629, Bilsenkraut, schwarzes 1231. Betulaceae 410, 412, 572, 573, Bingelkraut, ausdauerndes 609, 629, 653, 751, 846, 1137.—, jähriges 1137. Biota orientalis Engl. 386,

401, 590, 605. 641.

-, Farbstärke-Messung lenta-Ol. ätherisches 560. Bipleurum fruticosum L. 634, —, Formel nach Kühn-Win-Birken-blätteröl, ätherisches -, Hydrierung, katalytische 573. verrucosa Ehrh. 573, 609, --- -harz 751. —, Isolierung 1324. knospenöl, ätherisches —, — aus Bixasamen 1324. —, — — Orlean 1324.

573, 629. -rindenlignin, Elementarzusammensetzung 260. — -rindenöl 572, 609, 653. - -di(p-brom-)benzoat 751. — —, ätherisches 560.

 -teeröl, russisches 752. Birnbaum 833, 844, 849. Birne 813. Bisabolen 602, 777.

—, Nachweis 1323. —, Ozonabbau 1273. -, Reaktionen 1326. -Trichlorhydrat 292, 496, —, Salze 1326. α -Bisabolen 496. [497.—, Spektrum 1325. Vergleich mit andern 3-Bisabolen 496. Pigmenten 1326. γ-Bisabolen 496. -, Vorkommen 1254.

Bisabol-Myrrhe 776. — -Myrrhenöl 602. Bisabomyrrhol 777.

- infidula Nyl. 452. -, Zusammensetzung 1325. - Lightfootii (Sm.) f. Com-— —, Kennzahlen 777. munata Ach. 436. β -Bixin 1328, 1329. lucida Асн. 433. Black box 579, 594, 663. Bisabomyrrholol 777. Biscutella laevigata L. Black-Dammar-Ol 571.

— mollis (Wahlb.) Nyl. 439. Blackbutt 580, 595, 663. ochracea Hepp. 453. - turgida 453. Bisnitroso-pulegon 548. Black gum 591, 594, 657, Bistorta-Gerbstoff 410. 663, 664.

 viridescens (Schrad.) Fr. Black Peppermint 579, 594, 452.Bitterfenchelöl 488, 489, 578. —, französisches 644. 633, 640, 663. Bitterling 1230. NEUDD. 452.

595, 607, 616, 623, 628, Biatorella pruinosa (Sm.) Bittermandelöl 455. — pine 581, 582, 585, 590,

Bibernell 931. —, gemeiner 932, 1139. —, ätherisches 567. 615, 626. —, großer 1139. -, echtes, blausäurehaltiges Black sage 577, 587, 595, 597, 627, 648, 649, 664.

538.

Blighia sapida Kon. 1137.

- virgatum L. 1134.

Blondöle 732.

sches 545.

- Campher 627.

grandis DC. 649.

lacera DC. 649.

Blumenrohr 407.

547.

Blockgambir 356, 393.

Blitum capitatum L. 1134.

Blood wood 594, 595, 607, 663.

Blue gum 412, 575, 591, 594,

595, 627, 628, 663.

Sachverzeichnis.

säure durch Aeration,

makrochemische Destilla-

sche Methode nach BERL-

der Blausäure nach Ha-

mikrochemisch 1042.

- —, — —, colorimetri-

- -, - -, Freimachen

ROSENTHALER 1041.

Verschaffelt 1041.

— —, — —, maßanalyti-

sche Methoden 1043.

- -, systematische Ver-

- . Untersuchung 1045.

Blausäure, Nachweis in Blau-

säureglucosiden 1037.

-, — — —, Acerations-

- - -, Benzidin-

Kupferacetat-Reagens

_, _ _ _, freier neben

-, — — —, Jodsilber-

, — — —, Jodstärke-Reaktion 1038.

--, -- --, Mazerations-

-, - - nach Bruns-

WICK, mikrochemisch

-, - - - MIRANDE,

makrochemisch 1038.

THALER (Spuren) 1037.

, - - -, Phenolphtha-

-, - - - Rosen-

lin-Reaktion 1038.

—, — — —, Rhodan-Re-

-, - -, gewichtsana-

lytische Methode nach

__, __:__, __.___

-, - -, - -

tion 1042.

DELPY 1044.

GEN 1042.

__, ____, ____

LÜHRIG 1044.

breitung 1058.

verfahren 1037.

gebundener 1039.

Reaktion 1038.

verfahren 1039.

Blasenstrauch 1225. Blastenia arenaria Mass. 438. - arenaria var. teicholytum Асн. 437.

Black Stringyback 663.

- percrocata Ach. 438. --- -säure 428. Blastenin 418, 421, 438. Blatt-carotin 1275. - -farbstoff, grüner 1351. – -grün 1246, 1275, 1351.

 - kohl 1095. - - Xanthophyll, Einheitlichkeit 1298. - -, Spektrum 1297. Blaualgen 1383, 1395.

Blauholzbaum 410, 936, 938. Blauöle 732. Blausäure 567, 810, 861, 1046, 1048, 1050, 1051, 1052, 1055, 1056. Blausäure-Glucoside 810, 1036.

- —, Blausäurenachweis 1037. —, — Aerationsverfahren 1037. -, -, Benzidin-Kupfer-

acetat-Reagens 1038. -, -, freie neben gebundener 1039. -, -, Jodsilberreaktion 1038. -, -, Jodstärkereak-

tion 1038. —, —, Mazerationsverfahren 1039. -, -, Phenolphthaleinreaktion 1038.

-, - nach Brunswick, mikrochemisch 1038. -, - MIRANDE, makrochemisch 1038.

—, —, Rhodanreaktion 1937, 1039. -, -, Silberreagens 1038. -, - von Spuren nach ROSENTHALER 1037.

- —, Darstellung 1045. — —, Eigenschaften 1045.

— —, einzelne 1045. — —, Nachweis 1036.

— —, Identifizierung 1037. — —, — der mit Blausäure zu Oxynitril verbundenen Stoffe 1040. -, quantitative Bestim-

– —, quantitative Blau-

säurebestimmung 1041.

—, — —, Abtreiben der

Blausäure durch Aera-

tion, makrochemisch 1043.

mung 1041.

aktion 1037, 1039.

1038.

__, _ _ __, Silber-Reagens 1038.

—, stearinsaures 555.

Blepharis edulis Pers. 1224.

Blepharin 1224.

Bletia 1062.

Bleekrodia tonkinensis 690. Blei, d-galakturonsaures 114, —, glycyrrhizinsaures 1131.

—, myronsaures 1085. —, palmitinsaures 555.

—, ruberythrinsaures 990.

- -öl 575, 586, 592, 622, 637, 662, 664.

Boldoblätter 1224.

664, 1224. Boldin 1179, 1224.

Boldoglucin 1179, 1224. Boldoglucosid 1179, 1224.

—, Eigenschaften 1415.

Boletus badius Fr. 1414.

— cyanesens Bull. 1414.— edulis 69, 78.

—, Gewinnung 1415. —, Nachweis 1415.

Boletol 1414, 1415.

—, Formel 1415.

— -öl 576, 638. Bois d'Inde Anise 574. Bois d'Inde Citron 640.

Boldea fragrans Juss. 575, 586, 592, 622, 637, 662,

scher 1136. Bohnenkraut 576, 638.

— —, Zeaxanthingehalt

Bockshornklee 1136. [1303.

Bogheadfestbitumen 325. Bogheadkohle 297, 308, 325. Bogotarinde 1226. Boehmeria nivea GAUD. 407. Bohnenbaum, amerikani-

nachweis 1105. Bluthasel 942. Blutschnee-Alge 1393. Bocagea Dalzellii Hook. 1224. Bocagein 1224. Bocksdorn 1248. — -beere 1253, 1254, 1313.

Blutbuche 942. Blüten, Anthocyangehalt 950. -, Aschengehalt 950. - farbstoffe, gelbe 851. - - xanthophyll 1299. Blutgelatine zum Saponin-

Blumenkohl 41, 1093.

— Malcolmii Ноок. 638, 646. - Malcolmii-Öl, ätherisches

- balsamifera-Öl, ätheri-

Blumea balsamifera DC. 584, 627, 644, 649, 654, 664.

Mallee 594, 595, 636, 641,

— densiflora DC. 649.

1494	Sachverzeichnis.	
Boletus edulis-Chitin 69. — lupinus Fr. 1414. — luvidus Schaeff. 1414. — pachypus Fr. 1414. — Satanas Lenz. 1414. Bollmehl, stickstofffreie Extraktstoffe 261. Bombay-Mastix, indischer 783 Bombyx mori 1364. Bonplandia trifoliata Willd. — 603. Boraxcarmin-Lösung 71. — —, alkoholische 5. Bordeaux-Terpentinöl 599. Borneocampher-baum 586, 591, 596, 599, 604, 622, 627. — -öl 586, 591, 596, 599, 604, 622, 627. — old 586, 591, 596, 599, 604, 622, 627. Borneo-Dammar 788. — -, Kennzahlen 788. — -, harrium 1073. d. Borneol 518, 735. 1-Borneol 518. Borneol 518. Borneil 518. Borneil 518. — -butyrat 559. — -Chloral 518. — -butyrat 559. — -Chloral 518. — -p-Nitrobenzoat 518. — -p-Nitrobenzoat 518. — -, Nitrobenzyl-phthalester 518. — -, Nitrobenzyl-phthalester 518. — -, Phthalester, saurer 518. Boronia anemonifolia Cunn. 573, 581, 590, 615, 633. — citriodora Gunn. 573, 590, 614, 636. — dentigeroides Cheel. 573, 574, 581, 590, 633. — megastigma Nees. 647. — Muelleri Cheel. 590, 615. — pinnata-öl, ätherisches 559.	Boronion 647. Borraginaceae 408, 936, 1140, 1228, 1447. Boswellia Carterii BIRDW. 575, 579, 586, 590, 592, 593, 599, 604, 627, 634, 647, 778. — Freriana 772. — glabra Roxb. 584, 587, 588, 590, 596. — glabrata Roxb. 578. — serrata 61, 778. — Gummi 61. — Farbrea 778. Boswellinsäure 778, 1129. Bothrodendrin 313, 314, 317. — Acetylierung 315. — Eigenschaften 314. — Farbreaktionen 315. — Reaktionen 343. Bothrodendron 314. Bottle Brush. 637, 662. Bourbon-Takamahak 787. Brussigonia tonkinensis — Eberh. 692. Bowdichia major Mart. 1136. Box 594, 641, 663. — Myrte 938. — thee 580, 591, 663. B-Phenol 636. Brasilkopal 763. α-Brasilkopal 763. α-Brasilkopaloresen 763. Brasilkopaloresen 763.	Brassica nigra 1075, 1084. — nigra Koch 665, 666, 1093. — oleracea acephala var. crispa DC. 1095. — — — quercifolia DC. 1095. — — — vulgaris DC. 1095. — asparagoides DC.1095. — asparagoides DC. gongyloides L. 1095. — asparagoides DC. var. sabauda L. 1095. — capitata alba L. 1095. — capitata alba L. var. rubra L. 1095. — gemmifera DC. 1095. — gemmifera DC. 1095. — J. var. Botrytis 1093. — rapa 1087. — Rapa L. 1095. — var. annua Koch 1095. — var. biennis Metzg. 1095. — var. biennis Metzg. 1095. — esculenta Koch 1095. — esculenta Koch 1095. — rapifera 1089. — var. rapifera 1081,1089. — var. rapifera Metzg. 1094. — teltowensis Ahlf. 1095. Braunalgen 270, 1253, 1383, 1384, 1388, 1390. — Chlorophyllgehalt 1385. — Farbstoff 1311. — pektin 274. — Pektinstoffe 275. — Polyglykuronsäuren 277. Braunkohl 1095. Braunkohl 1095. Braunkohl 295, 296. — Bitumen-Nachweis und -Bestimmung 305. — Cellulosebestimmung, quantitative nach Marcusson-Wisbar 301. — , — — Potonié-Be-Nade 301. — , — — Zetzsche-Vicari 302. — Elementarzusammen-setzung 297. — Harz-Nachweis und -Be-
megastigma Nees. 647.Muelleri Cheel. 590, 615.	— juncea Hook f. et Tн. 665, 666, 1093, 1094.	cari 302. —, Elementarzusammen-
559. — pinnata Sm. 573, 584 590,	1289. — napus L. 1067, 1094.	—, Harz-Nachweis und -Bestimmung 305.
614, 615, 636, 656. — piunata var. MUELLERI 590.	— — napobrassica Mill. 1095. — — oleifera DC. 1095.	 —, Moskauer 313. —, Reaktionen 297, 298. —, Sporopollenin-Isolierung
 — safrolifera Снеел. 573, 590, 637. — thujona var. A. 584. 	 — oleifera DC. var. flor. albis 1095. — (rapifera) esculenta 	aus 313. —, Wachs-Nachweis und -Be-stimmung 395.
— thujona Welch. 625, 648. 573.	DC. 1095. — — -Samen-Öl, ätheri-	—, Zellbestandteile in 296. Braunkohlen 293, 294.
— — — var. A. 573.	sches 569.	— Cellulosegehalt 303.

Buchenholz, Rohfaser-Ele-

Rohfasergehalt 245.

252.

260.

teile 256.

Buchenlignin, biochemisches

Buchenmehl, Rohfasergehalt

mentarzusammensetzung

Buchenrinde, Lignin-Ele-

mentarzusammensetzung

loyl-)-glucose 382.

Bromwasserstoff-cineol 565.

Brosimum Galactodendron

Brotfruchtbaum 401, 1134.

Brown gum 594, 595, 607, 616, 628, 663.

Stringybark 579, 594, 628,

Bruchkraut, kahles 659, 1134.

Bruchweide 412, 845, 934.

Brucin, d-galakturonsaures

Bruinhartholz 610, 612, 657.

Brunnenkressenöl 568, 665,

Bryonia alba L. 1179, 1224.

dioica 1252, 1289, 1449.

— dioica Jacq. 1179, 1180,

Brunfelsia Hopeana Benth.

Brunnenkresse 665, 1094.

–, ätherisches 1081.

Bryogenin 1180.

- wurzel 1179.

Bryonidin 1179, 1224.

Bryonin 1179, 1180, 1224.

1224.

Bruyère d'Annam 575.

Bruyère-Öl 575, 618, 662.

Bryoidin 771, 773, 774.

Bromzahl der Terpentine 724.

Bromus erectus 1449.

Don. 690.

Peppermint 579.

—, rauhes 1134.

663.

114.

— tree 594, 663.

Sachverzeichnis.

winnung 336. - pollenin, Isolierung 316. - -Sporopollenine, quantitative Bestimmung 317.

Braunkohlen-cutin 309.

- Gehalt an P.-Bitumen

- Humusstoffe aus -, Ge-

Braunwurz, knotige 850, 931, Brechnuß 1206. Brechnüsse 407. Brechwurzel 1140, 1232. — echte 1140. Brein 771.

Brennessel 1253, 1277, 1354, 1355. - - Carotin, α -Carotingehalt 1285. - -Xanthophyll 1300. 386, 403, 783, 1455.

Brenzcatechin 130, 131, 328, -monomethyläther 768. -chinovasäure 1196. Brenzschleimsäure 543.

Brenztraubensäure-aldehyd

Brenzweinsäure 786. 649, 662.

Bresk 692. Bridgesia 1137. Brillenschote, glatte 931. Broad leaved 580, 595.

Brisbane penny royal 621, - Sassafras 579, 594, 637, Peppermint 577, 578, 579, 586, 599, 616, 620, 640, 663. Brogniartella byssoides 1387. Bromacetyl-Barbaloin

SENTHALER) 995. Brombeere 944. Brombeeren 986.

Brombeerstrauch 986. Brom-citracon-Imid 1361. Convolvulin 1195. Bromeliaceae 1133. Bromelia karatas L. 1133.

Plumieri Morr. 1133. Brom-Eugenol-methylätherdibromid 527. -fukugetin 1451. -hexaacetyl-aucubin A

1177. - — В 1177. -isoeugenol-dibromid 528.

ω-Brom-p-jod-acetophenon 1431. Bromlignin 135.

Bromnitro-Sporopollenin 325.

Aldehydbestimmungen

Bromphenolblaulösung für

p-Bromphenol 1100.

479.

Brom-Nitrofusin 324.

Bubiinrinde 1067. Bubindi-rindenöl 1093. Bubon Galbanum L. 850.

437, 438.

—, Darstellung 1179. -, Spaltung 1180. Bryonol 1180, 1224. Bryopogon jubatum Lnk. var. implexum Hoffm. Bryopogonsäure 419, 421, Bryopsidaceae 274, 275.

Buche, Ligningehalt 177.

gnin 1467. grünfaules 1431.

-- Lignin 132.

teile 256.

setzung 259.

Buchenholz-Chlorphenol-li-

— —, Elementarzusammen-

— —, Methoxylgehalt 201.

- Ligninsulfosäure 1465.

—, Rohfasereinzelbestand-

Bryopsis 274.

disticha 1395, 1407.

1140. Lindlevana Fort. 1140. — madagascariensis Lam. 1140.— perfoliata H. B.

643.

— globosa Hope 1140.

Buellia canescens

- punctata 452.

Bulbochaete 1393.

Bulgarcoerulein 1432.

Bulgaerythrin 1418.

Bufotoxin 1166.

DE Nots. 438.

658, 930, 939. - currifolia LINDL. 1140. — diversifolia Ten. 1140.

930, 939.

651. Buddleia brasiliensis JACQ.

Buccustrauch 581, 645, 647,

 -öl, ätherisches 382, 550, -, runde 582, 586, 645, 647,

-, lange 581, 586, 645, 647, 658, 930, 939. 581, 582, 586, 645, 647,

 Semicarbazon 549. Buccublätter 863. —, falsche 930.

-, Dibromid 549. -, Dioxim 549. —, Monoxim 549. -, Phenylurethan 549.

- -, Lignin-Kohlenstoffgehalt 259. -, Reincellulose-Kohlenstoffgehalt 259. — —, Rohfaser-Kohlenstoffgehalt 259. Buccocampher 549, 550, 647.

 Rohfasergehalt 245. Buchweizen 935, 936. -kleie, Cutin-Kohlenstoffgehalt 259.

—, Rohfaser-Elementarzusammensetzung 259.

Rohfasereinzelbestand-

et K.

– variabilis Hemsl. 1140. - verticillata 1140.

(Dicks.)

Buelliaceae 431, 438, 452,

Buellia parasema (Ach.) Fr.

Bukowina-Terpentinöl 588.

1496	Sachverzeichnis.	
Bulgaria inquinans Fries. 1417, 1432. Bulgariin 1417, 1432. —, Absorptionsspektrum 1418. —, Eigenschaften 1418. —, Isolierung 1418. —, Nachweis 1418. Bulnesia-Saponin 1137. — Sarmienti 520. — Sarmienti Lor. 629, 630, 1136. Bulnesol 630. Bundy 594, 663. Bupleurum fruticosum L.	Sachverzeichnis. Buttersäure-äthylester 555, 559. bornylester 559butylester 559geranylester 559isoamylester 559isoamylester 559octylester 559. n-Buttersäure 1431. Buttom bosh 1140. Butylalkohol 1100. n-Butylalkohol 503, Anthrachinon-β-carbonsäureester 503, Phenylurethan 503. d-sek-Butylamin 1077.	Cadinen-Dichlorhydrat 497. — Nitrosat 497. — Nitrosochlorid 497. d-Cadinen 497, 602. l-Cadinen 497, 602, 756. α-Cadinen 497. Cadinol 632. l-Cadinol 607. Cainca-säure 1140. — -wurzel 1140. Cainito 1140. Cainito 1140. Caiputol 610. Cajeputol 610. Cajeputol 583, 586, 618, 622, — -Vorlauf 531. [633.
578, 584. — fruticosum-Öl, ätherisches 489. Bürette zur Ligninbestimmung nach Schmidt 194 (A). Burmalack 784. —, brauner 784. —, roter 785. —, schwarzer 784. Burma-Terpentinöl 587, 590, Bursasäure 1214. [595.	Butyl-butyrat 559. Butyl-crotonyl-senfölsulfid 1071, 1078, 1094. Butylen 573. d-sekButyl-harnstoff 1077. secButyl-isothiocyanat 569. d-sekButyllisothiocyanat Butyllignin 1467. [1077. — nach Hägglund-Urban 1466. Butylsenföl, sekundäres 569.	Caladium 665. Calamen 500, 605. Calamenol 631. Calameon 564, 661. — -benzoat 564. — -hydrochlorid 564. — -säure 564. Calamintha macrostema Benth. 620, 646. — Nepeta Savi 593, 620, 645, 646.
Bursera 769. — acuminata WILLD. 588, 592, 599. Burseraceae 571, 573, 575, 577, 578, 579, 580, 581, 583, 584, 586, 588, 592, 593, 596, 597, 599, 601,	d-sekButylsenföl 1077, 1078, 1094. — —, Darstellung 1078. — —, Vorkommen 1078. — — -glucosid 1087. Butylsulfid-crotonylsenföl 1078, 1079. d-sekButyl-Thiosemicarba-	 Nepeta var. canescens 646. umbrosa Benth. 583, 638, 640, 643. Calaminthon 649. Calamus Draco Willip. 743. Calanthe veratrifolia R. Br. 1062.
602, 604, 605, 607, 610, 611, 612, 613, 616, 617, 618, 621, 622, 627, 628, 631, 633, 634, 637, 644, 647, 654, 655, 661, 769, 1137.	zid 1078. Butyraldehyd 530, 531. — -p-Nitrophenylhydrazon 531. Butyrospermum Parkii Ktschk. 693.	— vestita Rehb. 1062. Calceolaria scabiosifolia 1268. Calcium, alginsaures 276. —, apfelsaures 780. —, buttersaures 555. — carbonat als Membran-
Burseraceen-Opopenax 777. — —, Einzelbestandteile 777. — —, Kennzahlen 777. — —, Verfälschungen 777. — — -öl, ätherisches 777. Bursera Delpechiana Poiss. 573, 601, 613, 616, 617, 618, 621, 622, 644, 661. — gummifera L. 599.	Byakushin 590, 603, 632, 654. Byssoides placophyllus Wnbg. 438. Bystropogon canus Benth. 646. — mollis Knth. 638. — origanifolium L'Hérit. 583, 645, 646.	bildner 265. —, fucoidinsaures 279. —, hesperitinsaures 836. —, ligninsulfosaures 1464. — -Magnesium, pektinsaures 81, 82, 86, 88. — — aus Apfelsinenschalen, Zusammensetzung 95. — — — Flachspektin 87.
Busch, bitterer 1183. Buschkopale 738. Butea frondosa 886. frondosa Poyra 024 020	Cabbaje 579, 580, 593, 594, 607, 628, 646, 663. Cacaol 396, 411.	- — — Zuckerrüben, Zusammensetzung 95 — — , Darstellung 94.

Cachrys alpina Bieb. 576,

Cadinen 497, 498, 602, 603,

584, 595.

Cadalin 496.

607.

499.

- pikrat 496.

styphnat 496.

Cactaceae 691, 1138.

Opuntia L. 691.

Cactus-dahlie 985, 986.

Dibromhydrat 498.

- - pektinat 275.

106.

555.

—, pektinsaures 120.

Calendula officinalis

Caliatur-Holz 1448.

Don. 692.

1268, 1289, 1307.

Calicarpum Roxburghii

—, pelargonsaures 555.

-, a-tetragalakturonsaures

-, tiglin-isovaleriansaures

1252,

frondosa Roxb. 934, 939.

Butterbaum, indischer 1139.

Buttersäure 503, 555, 675,

Butin 392, 886, 939.

—, Eigenschaften 886.

—, Darstellung 886.

-, Reaktionen 916.

786, 792, 1180.

-, Nachweis 886.

Butnidin 970.

1238.

Butein 886.

Calpicarpum albiflorum T. et

Caltha palustris L. 936, 938,

Calveanthaceae 590, 592, 617,

Calveanthus floridus L. 590,

592, 617, 627, 649, 662,

Arn. 590, 592, 617, 627,

Calveiaceae 430, 433, 435,

Calveiarin 417, 418, 423, 430.

– chlorinum Körb. 430,435.

— chlorinum Stenh. 430,

Calycin 417, 418, 423, 430.

Calycium chlorellum 435.

627, 649, 662, 1224.

Calycanthin 1181, 1225.

— occidentalis Ноок et

1181, 1225.

649, 662.

442, 448,

435, 442.

B. 692.

590, 592, 593, 596, 599,

600, 603, 605, 606, 610, 612, 614, 618, 622, 623,

627, 631, 633, 647, 649,

- -baum, Peroxydase 456. Benzylidenverbindung

—, p-Bromphenylhydrazon

-- -öl 502, 528, 553, 579, 581**,**

-öl, Venezuela- 530.

585, 590, 592, 593, 596, 599, 600, 603, 606, 610,

614, 622, 623, 627, 631, 633, 647, 649, 655, 656,

--- -blätteröl 610, 612. --- -holz, falsches 581, 641,

—, natürlicher 552.

661, 662.

655, 656, 661, 662.

552.

552.

662.

1136.

584.

738.

626.

- Parlatorii F. v. M. 603.

— Preissii Miq. 581, 583, 585,

quadrivalvis Vent. 590,

— quadrivalvis-Ol, ätheri-

rhomboidea R. Br. 582,

robusta R. Br. 583, 585,

tasmanica B. et Sm. 582,

verrucosa R. Br. 581, 582,

585, 590, 615, 626, 738.

(Lightf.), 3-flavovires-

— sphaeroidalis Slotsky

585, 590, 592, 615.

Callopisma aurantiacum

cens (Hoffm.) 444.

590, 615.

611, 736.

sches 525.

581, 582.

— tasmanica 636.

585, 594, 615.

590, 615, 626.

1498 Campher, Oxim 348, 518. -, Oxymethylenverbindung 552. -, qualitative Bestimmung 552, 553. - rotöl 622. - -säure 795. -, Semicarbazon 551, 552. -, synthetischer 552. -Weißöl 585. d-Campher 552. d, l-Campher 552. 1-Campher 552. Camphora officinarum NEES. 579, 581, 583, 585, 590, 592, 593, 599, 600, 603, 605, 606, 610, 612, 614, 622, 623, 631, 633, 647, 649, 655, 656, 661, 662. Camphoren 610. α -Camphoren 485. - Tetrahydrochlorid 502. Camphoronsäure 795. Canadabalsam 723, 733. -, Bestandteile 733. Brechungsindex 733.Eigenschaften 733. -, Gewinnung 723. -, Kennzahl 733. -- -öl 592. -, Verfälschungen 733. Canadafichte 723. 3-Canadinolsäure 733. Canadinsäure 733. Canadolsäure 733. - Gerbstoff 412. 657. -öl 590, 619, Canarium 769.

α-Canadinolsäure 733. Canaigre 405. Cananga odorata Hook. 590, 603, 615, 617, 619, 651, album Bl. 577, 578, 580, 581, 583, 586, 597, 611, 628, 633, - balsamiferum WILLD. 578, 584, 586, 588, 590. 596. - commune 770. commune VILL. 578, 580,
581, 583, 586, 597.
Cunningii Engl. 575. eupteron Miq. 605. - luzonicum Gray. 577,578, 580, 581, 583, 586, 597, 611, 628, 633. samoense Engl. 610, 631. Schweinfurthii Engl. 579.

strictum Roxb. 571, 590,

610, 612, 789. - villosum VILL. 575, 586,

Candelaria concolor (Dicks)

590, 596, 599.

WAINIO 434.

- zephyrinum 772.

Sachverzeichnis. Candelaria laciniosa Duf. 434. - medians Nyl. 434. - vitellina Ehrh. 434. Candle bark 595, 664. Caneelbaum, weißer 593, 605, Canella alba Muw. 593, 605, Canelo 632, 657, [662**.** Canfora 648, 664. Caninin 418, 422, 448. Cannaben 572. -hydrat 572. Cannabinoideae 572, 573, 574, 585, 601, 604, 609, 615, 617, 631, 634, 635, 638, 650, 655, 934. Cannabinol 638. Cannabis indica Lam. 572, 573, 601, 609. sativa L. 609. sativa var. indica 572, 573, 601, 609. Cannaceae 407. Canna indica L. 407. Canthium glabrifolium HIER. 1180, 1225. - pyrifolia Juss. 1140. Caparrapiol 632. Caparrapiöl 632, 657. Caperatid 416, 423. Cape tea 572. carotinoide 1385.

Cantua buxifolia LAM. 1140. Caparrapinsäure 632, 657. Caperatsäure 416, 423, 430. Caperidin 417, 418, 423, 430. Caperin 417, 418, 423, 430. Capillar-analyse der Algen-

Capparis spinosa L. 935, 936, 1095, 1135. Capraria biflora L. 408. Caprarsäure 417, 419, 421, 435, 439. Caprifoliaceae 408, 572, 601, 654, 847, 848, 849, 932, 936, 937, 986, 1060, 1140,

Capparidaceae 935, 936, 1093,

- der Carotinoide 1268.

— der Harze 709.

Cap-Kastanie 849.

1095, 1135.

- viskosimeter 29 (A).

1220, 1239. n-Caprinaldehyd 531, 532. Caprinsäure 261, 532, 555. --amid 555.

– -äthylester 555. -cetylester 239.

- octadecylester 239, Capronaldehyd 503, 531.

- Nitrobenzhydrazon 503, 531.

261.

-Oxim 531.

Capronsäure 503, 504, 675,

Capronsäure-octylester 559. n-Capronsaure 555.

— - amid 555.

- - äthylester 555. Caprylaldehyd 531.

—, Öxim 531.

—, Semicarbazon 531.—, Thiosemicarbazon 531.

Caprylsäure 504, 675. - -nonylester 504. n-Caprylsäure 555.

- -amid 555.

– – -äthylester 555. Capsanthin 1240, 1307, 1318, 1319.

-, Absorptionsspektrum 1258, 1321. -, Antimontrichloridreak-

tion 1257. Autooxydation 1322.

-, colorimetrische Bestim-

mung neben Carotin 1319. -, Derivate 1322. - diacetat 1323

-dicaprinat 1323. -dijodid 1322.

— -dimyristat 1323. -dioleat 1323.

- dipalmitat 1323. -dipropionat 1323.

 -distearat 1323. —, Doppelbindungen 1242.

—, —, Zahl der — 1271. -, Eigenschaften 1320. - ester, Isolierung 1319.

— - Krystalle 1348 (A). — —, synthetische 1322. — —, —, Darstellung 1323.

-, Farbe der Lösungen 1321. -, Farbstärke, colorimetrische 1321.

-, Farbreaktionen 1322. - -Fettsäureester 1248.

—, Halogenderivate 1322.

-, Hydrierung, katalytische 1322. -, Isolierung aus der Droge

1320.

—, Konstitution 1323.

Krystalle 1348 (A).

Nachweis 1319.

—, —, makrochemisch 1319. —, —, mikrochemisch 1319.

– -ölsäureester 1323. –, Permanganatabbau 1323.

—, — — -Produkte 1273. —, Sauerstoffaddition 1322.

Spektrum 1321.

-, thermische Zersetzung 1322.

—, Umwandlungen 1322.
—, Vorkommen 1254.
—, Zustand im Gewebe 1318.

Capsella bursa pastoris 835, 931, 1067, 1082.

Carduus arvense Curt. 1238.

— — -Nitrosochlorid 492.

Caricaceae 691, 1093, 1095,

Carica Papaya L. 691, 1095,

ovata R. Br. var. stoloni-

1138, 1182, 1225.

fera Baill. 1225.

Schimperi DC. 1222.

— gummifera Less. 693,

Carnaubasäure 1248, 1319.

Ouabaio 1222.

654, 665.

Carlinen 607.

Carneru 1451.

Caroten 1274.

Carotin 1239,

1174, 1224.

– -oxyd 607, 665.

Carlininsäure 1224.

cis-Caronsäure 492.

trans-Caronsäure 492.

Carissin 1222, 1225.

— - Nitrosat 492.

d-13-Caren 587.

1-43-Caren 587.

Carissa 692.

— Bursa pastoris Mnch. 930, Capsicum annuum 1247, 1252,

1253, 1254, 1255, 1268, 1277, 1289, 1303, 1318. — —, Carotingehalt 1275. — —, Farbwachs 1248. — frutescens japonicum

1252, 1254, 1318. - -rot 1318, 1319. -- -samen-Schleim 67. Capsularigenin 1182.

Capsularin 1182, 1195, 1225. —, Darstellung 1182. —, Reaktionen 1182. —, Spaltung 1182. Caragana arborescens Lam. 1225.

Capsella bursa pastoris L.

1093, 1095, 1135.

1224.

Capsumach 412, 935, 936. Caraganin 1225. Carajura 1451.

Carajuretin 1451. — -jodid 1451. Carajurin 1451. 1451.

708.

—, Konstitutionsformel Carajuron 1451. Carannaharz 787. Carbocerinsäure 306. Carbonylzahl der Harze 705, Cardamine amara 1078, 1087.

amara L. 1094. hirsuta L. 1095. - pratensis 1078.

pratensis L. 1094.

Cardamome, Bengal- 662. --, Ceylon- 577, 585, 589, 622, 623, 626, 661. -, echte 583. —, Malabar- 583, 661. -, Siam- 626, 648.

661.

Cardamomen, echte 621, 624, —, Bastard- 617, 620, 626, -, Cevlon 622, 623, 626, 661.

Cardamomöl 583, 621, 624, 661.

—, Ceylon- 557, 577, 585,

589, 622, 623, 626, 661.

Bengal- 662.

—, Kamerun- 662.

—, Siam- 626, 648. - wurzelöl 602, 662.

Cardamomum-Wurzelöl,

Cardiospermum Halicaba-

ätherisches 572.

bum L. 1137.

Cardobenedicte 1227.

—, Malabar- 558.

halten 1386. Colorimetrie 1259, 1260. -dijodid 1284.

-arten, besondere 1288.

1283.

1284.

1291, 1296.

—, gelbes 1393.

1282.

— Abbau 1286.

— Autooxydation 1282. Bestimmung in grünen Pflanzenteilen 1276. Blatt 1275.

Doppelbindungen 1241.

—, —, Zahl der — 1271.

-, Eigenschaften 1280.

—, Farbreaktionen 1282. —, — Tabelle 1283.

terials an — 1275.

—, Gewinnung 1277.

Carotine, Uneinheitlichkeit

Carotin, Farbe der Lösungen

—, Gehalt des Pflanzenma-

—, Halogeneinwirkung 1283.

-, Hydrierung, katalytische

capillaranalytisches Ver-

1240,

1262, 1274ff., 1306, 1314,

1318, 1319, 1352, 1382, 1386, 1387, 1388, 1389, 1391, 1392, 1438. Absorptionsspektrum 1257, 1258 (A), 1259, 1292.

1246, 1247, 1249, 1251, 1261,

Carlina acaulis L. 607, 638,

tion 1257. mittlung 1274.

1247.

fluß 1247.

einfluß 1247.

mung 1271.

1269.

1261.

—, Farbe 1242.

ten 1255.

—, Definition 1242.

anlagerung 1270.

addition 1270.

—, Farbreaktionen 1256.

—, Gehaltsangaben für Blü-

—, Fettsäureester 1248.

—, — Früchte 1255.

höherer Pflanzen 1239.

—, — — Samen 1255.

1279.

1280.

(A), 1346 (A). Carotinoide 942.

—, Konstitution 1286. -- -Krystalle 1256 (A), 1345 -, Löslichkeit 1281, 1291. —, Adsorptionsmethode zur Trennung 1262. —, Algen — 1385. —, Antimontrichlorid-Reak-

Carotin, Isolierung aus Brenn-

STÄTTER-STOLL 1278.

-, — — Mohrrüben nach

Willstätter-Escher

-, - Paprikafruchthaut

-, - Vogelbeeren nach

KÜHN-LEDERER 1280.

—, — — Wassermelonen

nesselmehl nach WILL-

—, Asymmetriezentrum, Er--, Autooxydation, Neigung

zur — 1268. —, Bestimmung 1251. -, -, Entmischungsmethode 1261. —, Beziehungen zu Lipoiden —, — zu Vitaminen 1250. —, Bildung in Blättern 1246. —, — Früchten 1246.

—, — —, Sauerstoffein-

__, __ __, Temperatur-—, — — Pflanzen 1245. -, capillaranalytische Me-

thode nach Kylin 1268. —, Carboxylgruppenbestim-—, Colorimetrie 1259.

—, Doppelbindungen 1241. —, —, Ermittlung der —, —, — durch Halogen--, -, - durch Wasserstoffaddition 1269.

—, —, — Sauerstoff-—, Entmischungsmethode

—, Ester, natürliche 1313.

1500	Sachverzeichnis.	
Carotinoide, Hydroxylgruppenbestimmung 1271. — im engeren Sinne 1240. —, Konstitutionsforschung 1269. —, Literatur 1240. —, Methoxygruppenbestimmung 1271. —, Methylseitenketten-Bestimmung 1271. —, Chromsäuremethode 1272. —, Mikroanalyse 1263ff. —, Mikrobestimmung nach	Carotinoide, Zustand 1251. Carotinon 1284. \$\beta\$-Carotinon, Konstitutionsformel 1287. Carotin, Ozonabbau 1273, 1286. —, Permanganatabbau 1272, 1273. —, — -Produkte 1273. — -Präparate, Gehalt an \$\alpha\$-Carotin 1285. —, rotes 1393 —, Spektrum 1281, 1282, 1344 (A).	Carpodinus Jumellii Pierre 691. — lanceolata Schum. 691. — landolphioides Stpf. 691. — leucantha Schum. 692. — ligustrifolia Stpf. 692. — — var. angusta De WILD 692. — maxima Schum. 692. — pauciflora Stpf. 692. — turbinata Stpf. 692. — uniflora Stpf. 692. Carposid 1182, 1183, 1225. Carposin 1225.
KÜHN-BROCKMANN 1263ff. —, mikrochemischer Nachweis im Gewebe 1255. —, ——————————————————————————————————	 - Tetrajodid 1284, 1288. - trijodid 1284. -, Vorkommen 1252. -, - in Algen 1387. α-Carotin 1240, 1280, 1306. , Absorptionsspektra 1284. , Colorimeterwert 1260. , Eigenschaften 1284. 	Carragheen 273, 274,279,281. — -schleim 65, 281. Carraturholz 1448. Cartagenarinde 1226. β-Carthamidin-methyläther Carthamin 1452. [1452. —, Konstitutionsformel 1452. —, Monokaliumsatz 1452.
 Mikrocolorimetrie nach KÜHN-BROCKMANN 1260. Mikrotrennung nach KÜHN-BROCKMANN 1263ff. mit weniger als 40 C-Atomen 1240, 1318. Molekulargewichts-Be- 	— —, Isolierung 1285. — —, —, Adsorptionsmethode 1286. — —, —, Jodverfahren 1285. — —, — nach Kuhn-Brockmann 1286. — —, Konstitutionsformel	Carthamus gummiferus Lam. 693, 1224. — tinctorius L. 286, 287, 289, 1452. — Phytomelan, Zusammensetzung 291. Carum Ajowan B. et H. 576, 577, 586, 588, 591, 593.
stimmung 1274. —, Nachweis 1251. —, Ozonabbau 1273. —, Permanganatabbau 1272. —, pflanzliche und tierische, Beziehungen zueinander 1249. —, Phenol-Salzsäure-Reak-	1287. — —, Krystalle 1346 (A). — —, Trennung von β-Carotin 1263. β-Carotin 1240, 1280, 1306. — —, Absorptionsspektra 1284. — —, Colorimeterwert 1260.	 Carvi L. 581, 624, 645, 646. copticum Benth. et H. 576, 577, 586, 591, 593. gracile Lindl. 642. nigrum Royle. 642. Carvacrol 483, 484, 522, 523. -α-Naphthylurethan 522. -Phenylurethan 522.
tion 1257. —, Pilz — 1421. —, Polarimetrie 1274. —, Polyenstruktur 1241. —, Rolle in der Pflanze 1249. —, Salpetersäurereaktion 1257. —, Sauerstoff-Empfindlich-	— —, Eigenschaften 1254. — —, Formel 1243. — —, Isolierung 1285. — —, —, Adsorptionsmethode 1286. — —, —, Jodverfahren 1285. — —, — nach Kuhn-	—, quantitative Bestimmung 523. Carvenon, Semicarbazon 513. Carvestren 587. Carvomenthon 547. Carvomenthol 1100. Carvon 467, 480, 482, 515, 549, —, Oxim 549. [645.
keit 1268. —, Säureempfindlichkeit 1269. —, Schwefelsäurereaktion 1256. —, Spektroskopie 1257. —, Thymol-Salzsäure-Reaktion 1257. —, tierische, Ursprung 1249.	BROCKMANN 1286. — —, Konstitutionsformel 1287. — —, Krystalle 1346 (A). — —, Ozonabbau 1286. — —, Trennung von α-Carotin 1263. Carotol 632. Carpinus Betulus L. 410.	 —, Phenylhydrazon 549. —, quantitativeBestimmung 549. —, Schwefelwasserstoffverbindung 549. —, Semicarbazon 549. Carvotanaceton 547, 646. —, Oxaminoxim 547. —, Oxim 547.
 Trennung 1251. Jefahren 1262. Mittels Entmischungsmethode 1261, 1262. Vorkommen 1251. Zusammenhänge mit Isopren, Phytol, Terpenen 1244. 	— Gerbstoff 385. Carpodinus chylorrhiza Schum. 691. — congolensis Stff. 691. — Etveldeana De Wild 692. — fulva Pierre 692. — Gentilii De Wild 692. — gracilis Stff. 691. — hirsuta Hua. 691.	—, Phenylhydrazon 547. —, Semicarbazon 547. Carvoxim 491, 549. Carya porcina NUTT. 934. — sulcata NUTT. 934. — tomentosa NUTT. 934. Caryocaraceae 1138. Caryocar amygdaliferum CAVAN 1138

Castilloa tunu HEMSL. 690,

- Ulei WARBG. 690.

Catafaille blanc 608, 644.

Catechin 136, 148, 345, 346,

347, 349, 351, 352, 368,

390, 392, 393, 394, 395,

396, 397, 410, 837, 942,

693.

1225.

998.

- a 395, 411.

—, Aca- 411.

Catalpin 1225.

Castilloid 1225.

938, 1034, 1277.

619, 637, 645, 647, 651.

Herbstxantho-

Sachverzeichnis.

651, 659, 931, 1134, 1233, —, süße 1059. Cassia acutifolia Del. 933, Castoreum canadense 815. Caryophyllen 498, 499, 604, 938.605, 756, 1121. Catalpa bignonioides Walt. — alata L. 1035. - angustifolia VAHL. 933,

1136.

 Dihydrochlorid 498. - Nitrosate 499. — glauca Lam. 1035, 1225. — -Nitrosite 499. - - glaucid 1225. - -kölbchen 481. α -Caryophyllen 498, 499, 604. - marylandica L. 1035. — — -alkohol 499. — — —, Phenylurethan - obovata Coll. 1035. 499.

Carvocar glabrum Pers. 1138.

-- sapogenin 1102.

-alkohol 498.

499.

604.

 $11\bar{3}6.$

Caryophyllol 632.

Sappan L. 578.

1237, 1455.

OKEV 1018.

635, 654, 655.

- hexandra Wedd. 1226.

— — -Nitrosochlorid 498.

— magnifolia R. et P. 1226.

601, 610, 635, 654, 655.

- magna Wedd. 1226.

Cascarill-öl 575, 583,

– -rinde 583, 586.

Cascarol 1003, 1024.

-säure 655.

-- acetat 1024.

Carvophyllaceae 572,

occidentalis L. 1035. — - Nitrobenzylamin 498. - -öl 640, 659. - Nitrosat 499. -- , altes 540. β -Caryophyllen 498, 499, 605. — —, ätherisches 539, 540. - - - alkohol 499. suamea Lam. 1035.

642.

— — —, Phenylurethan speciosa Schrad. 1035. — — -Nitrobenzylamin 498. — - Nitrosit 499. - - Nitrosochlorid 498.

— Tora L. 1035. Cassie-blütenöl 522, 615, 618, - strauch 615, 618, 619, d-β-Caryophyllen 498, 499, l-β-Caryophyllen 601.

Carvophyllin 1102, 1130. Caryophyllus aromaticus L.

576, 604, 632, 637. Caesalpinia Bonducella FLEM.

Castanea vesca Gärtn. 410. — - Gerbstoff 345, 386.

645, 651. Cassiope tetragona (L.) Don.

- brevifolia BAILL. 410.

vulgaris, phylle 1246. Castanospermum australe CUNN. 1136. Castelagenin 1183. —, Reaktionen 1183. Castelamarin 1183. Castela Nicholsoni Hook. 1183, 1225.

— - Gerbstoff 385. — coriaria-Gerbstoff 385. - Coriaria WILLD. 410. - digyna Rottl. 410. Castelin 1183, 1225. 410, -, Darstellung 1183. —, Eigenschaften 1183. -, Reaktionen 1183.

Caesalpinioideae 408, 412, 572, 578, 603, 604, 605, 606, 633, 659, 755, 850, 930, 933, 935, 936, 938, 1093, 1136, 1225,

 Rindenöl 572. Cascarilla Clutia Woodw.

586.

- -, Nachweis nach BEAL-

Cascara de Lingue 412. — Sagrada 654, 655, 1076. — — -Rinde 1003.

575, 583, 586, 601, 610,

—, Spaltung 1183.

690.

Castelmarin 1225. Castilloa australis – costaricana Lieвм. - daguensis PITTIER

Poisson 690.

— - Milchsaft 366.

fallax Соок. 690.

- - kautschuk 690.

— lactiflua Cook. 690.

- nicovensis Cook. 690.

panamensis Cook. 690.

— guatemalensis Ріттієк

Markhamiana Coll. 690,

— — -Latex 669.

690.

693.

- elastica Cerv. 407. 690, 1225.

– elastica CERV. var. liga

HEMSL. 690. 690.

—, Strukturformel 397.—, Tee — 396, 411. -- tetra-methyläther s. Tetramethyl-catechin. , Vorkommen 393. 396, 397, 410, 411. - —, Darstellung 393.

— —, Unterscheidung Gallotanninen 353. — —, weniger bekannte 412. —, Kalischmelze 359. —, Mahagoni 395, 411. —, Paullinia — 395, 411.

—, Pegu — 395.

395, 396, 397, 410.

396, 397, 410.

—, Eigenschaften 396.

- -Akazie 410, 411, 935.

-gerbstoff, amorpher 345,

Catechinrot 396.

935, 936.

936, 941.

-, Gambir 411.

—, indisches 395.

346.

—, Bengal — 410.

— —, Bromprobe 353. — —, Eisenprobe 353. — —, Essigsäure-Bleiacetatprobe 354.

— b 395, 411. —, Bereitung 393. - c 395, 411. Coffein 356. —, Cola 396, 411.

—, Alkalihydrolyse 359. —, Areca 396. Brucin-Verbindung 349. -, Gambir 395, 411. -- gerbstoffe 356, 392.

von

—, Rhabarber — 395, 411.

d-Catechin 392, 393, 394, 395, d, 1-Catechin 392, 393, 394,

- —, Darstellung 393. l-Catechin 392, 393, 394, 395,

– –, Darstellung 393. Catechine 392, 410, 960. optische Drehung 396.

Catechu 392, 397, 411, 898,

1502	Sachverzeichnis.	
Catechu, Pegu 411. Catha edulis-Blätter, Cutingehalt 220. — edulis Forsk. 691. Cathetus fasciculata Lour. 575, 618, 662. Catillaria athallina (Hepp) Hellb. 453. Catocarpus oscites Wainio 433, 444. Catolechia canescens Fr. 430, 431. Catolechia canescens Fr. 430, 431. Catolechia dello blanco 690. — blanco 690, 691. Caucho andullo blanco 690. — blanco 690, 691. Cauchu 690. Caulerpa 274. Caulerpaceae, 274, 275. Caulophyllsaponin 1135. Caulophyllsaponin 1135. Caulophyllum thalictroides Michx. 1135. Caulophyllum thalictroides Michx. 1135. Cayenne-Linalce-holz 579. — -01 586, 613, 615, 616, 618, 621, 661, 662. — Weihrauch 772. Ceanothus americanus L. 935, 1138. — azurus Desf. 1138. — integerrimus Hook. 1138. — ovatus Desf. 1138. — velutinus Dougl. 1138. Ceara-Jaborandiblätter 849. — ·Kautschukbaum 690. Ceeropia palmata Willd. 690. — peltata L. 690. Cedar 590, 609. Ceder, gelbe 575, 583, 589, 596. — , japanische 585, 590, 603, 607, 609, 612, 631, 632. — , spanische 574, 597, 603, 658. — , virginische 603, 606, 631. Cedernblätteröl 581, 594, 603. Cederncampher 521, 630. Cederncholz 870. — -01 521, 631. — , amerikanisches 591,	Cedrol-chromat 521. — -phenylurethan 521. Cedron 501. — Semicarbazon 501. Cedrone 640, 642, 660. Cedroöl 640, 642, 660. Cedrus atlantica Man. 602. — deodara Loud. 636, 644, 654, 655. — Libani var. Deodara 644, 654, 655. Celastraceae 407, 691, 932, 935, 1137. Celastrus edulis Vahl. 691. — Orixa Sieb. et Zucc. 599. Celery top pine 591, 611. Cellobiose 3, 45. — -ketten, kontinuierliche — -octacetat 4. [126. Cellotetrose 3. Cellotriose 3, 4. Cellulase 4. Cellulase 4. Cellulose 1ff., 126, 157, 208, 209, 212, 221, 222, 239, 240, 241, 242, 244, 254, 255, 256, 565, 266, 269, 291, 294, 296. —, Abbau durch Bakterien und Pilze 4. —, Acetolyse 4. —, alkali ös iche, Kupferzahlbestimmung 23. als Kohlengrundstoff 299. —-Äther 4. —, Bestimmung 32. —, — des Holzgummigehalts 25. —, — Pehtingehalts 25. —, — Pehtingehalts 25. —, — Reduktionsvermögens (Kupferzahl) 20. —, — — nach Braidy 21. —, — — — nach Braidy 21. —, — — — Heyes 22. —, — — Weltzien.	Cellulose, Bestimmung mit Chlordioxydnatriumsulfit nach Schmidther Geisler- Arndt-Ihlow 11. ——————————————————————————————————
 —, spanische 574, 597, 603, 658. —, virginische 603, 606, 631. Cedernblätteröl 581, 594, 603. Cederncampher 521, 630. Cedernholz 870. 		stanz 17. -, — inkrustiertem Gewebe 13. -, — — mit Chlornach Cross-Bevan 13. -, — — — Chlor-
— —, amerikanisches 591, 606, 609, 630. Cedra-Pollen, Farbreaktion 212. Cedrela calantas 604. — Tocna Roxb. 604, 607, 632, 937, 1254, 1330. Cedren 501, 606.	—, — — — WELTZIEN- NAKAMURA 23. —, — — — WENZL 22. —, — durch Natriumbisulfit- aufschluß nach KLASON 11. —, — in Kohlen 299. —, — — Kork 226.	SCHMIDT-JANDEBEUR- MEINEL 15. SCHMIDT-JANDEBEUR- TANG 17. Kohle 300. Pflanzenmaterial
- dicarbonsäure 501 ketosäure 501 Oxim 501 Semicarbazon 501. Cedrenol 631. Cedrina 640, 642, 660. Cedrol 475, 501, 521, 630.	—, — mit alkoholischer Salpetersäure nach Kürschner-Hoffer 11. —, — — Brom nach Hugo Müller 10. —, — — Chlor nach Cross-Bevan 8.	 12. Jodzahlbestimmung nach Bergmann-Machemer23. kolloidchemische Charakterisierung 27. -Kupferamminlösung 2. Kupferzahl 20.

SCHAER 436.

446, 448.

449.

1227.

1453.

— jac a 1452.

— nigra L. 1227.

— cenotea Асн. 447.

uncialis L. 436.

— Jacea L. 899, 941.

– paniculata 1449.

—, Darstellung 900. -, Eigenschaften 900.

— cyanipes Sommf. 436.

--- pleurota Flörke 436.

— destricta Nyl. 436, 446,

Centaurea Calcitrapa L. 1227.

— Cyanus L. 985, 986, 1191,

Centaureidin 900, 941, 1452,

- amaurocraea Flörke 436.

cephala Ach. 436, 445,

— bellidiflora var. Cocco-

Benade 301.

marewski 300.

Benade 301.

VICARI 302.

— -schleime 63, 68.

Association 12.

VICARI 302.

alien 8.

— — — ZETZSCHE-

-, - in Kohlen 300.

—, — — in Pflanzenmateri-

-, - in Torf nach Ko-

--, _- -- POTONIÉ-

—, Reaktionsfähigkeit 23.

—, Reduktionsfähigkeit 3.

—, röntgenographische Identifizierung 7.

—, spezifisches Volumen 2.

—, Standard —, Herstellung

nach American chem.

— — — ZETZSCHE-

- padus Delarb. 1051.

Ceratonia-Inklusen 355.

Ceratopetalum apetalum

Ceratozamia mex.-Pollen,

— — -Sporonin 214. Cerbera, mexikanische 1186.

Cerberetin 1185, 1186.

—, Darstellung 1185.

—, Spaltung 1185.

—, Eigenschaften 1185. —, Reaktionen 1185.

Odollam Gärtn. 692,

thevethoides H. B. 1226,

Cerberin 1185, 1186, 1226.

Gehalt an Cellulose 213.

– – – Sporopolle-

Ceratium 274.

Don. 659.

nin 213.

1185, 1226.

1238.

Cerberid 1226.

1504	Sachverzeichnis.	
Cercinsäure 1138. Cereus gummosus Engelm. 1138. — —, Saponingehalt 1112. Cerin 222, 226, 232. Cervicornin 438. Cervicornsäure 449. Cerylalkohol 306. Cestrum laevigatum Schlecht. 1140. — Parquii L'Herit. 408. — Sendnerianum Mart. 1140. — sessiliflorum Schott. 1140. Cetraria aculeata (Schreb.) Fr. 433, 448.	Sachverzeichnis. Ceylon-moos 279. — -Zimtöl 531, 538, 575, 579, 592, 605, 618. — -Zimtstrauch 455, 575, 578, 578, 579, 585, 592, 597, 604, 605, 615, 618, 621, 627, 629, 647, 649, 662. Chagualgummi 62. Chamaecyparen 610. Chamaecyparen 610. Chamaecyparis formosensis 661. — formosensis Matsum 576, 577, 585, 592, 596, 608, 632. — Lawsoniana Parl. 585, 590, 602, 603, 626, 632.	Cheiranthin 1226. Chairanthus annuus L. 1067. — Cheiri L. 615, 617, 618, 647, 657, 659, 665, 931, 938, 1079, 1088, 1094, 1226. — Sennoneri 1254, 1317. Cheirolin 1072, 1079, 1094. —, Darstellung 1079. — -glucosid 1087. — -Phenylthioharnstoff 1079. — -silbersulfat 1088. — -Thioharnstoff 1079. Chekenblätteröl 591, 662. Chekenetin 937. Chellak 1186.
- chlorophylla Humb. 433, 437 complicata Laub. 433, 436, 437 cucullata Ach. 433, 436 diffusa Nyl. 436.	 nutkaensis SPACH. 575, 583, 589, 596. obtusa 588. obtusa ENDL. 590, 601, 602, 603, 607, 609, 610, 611. 	Chellol 1186. Chellolgucosid 1186, 1187, 1188, 1226. —, Darstellung 1186. —, Hydrolyse, alkalische 1186.
— Fahlunensis Ach. 437. — glauca Ach. 430, 437. — islandica 45, 267. — islandica (L.) Acharius 422. 428, 432, 440, 449. — var. vulgaris Schaer.	- obtusa Sieb. et Zucc. 575, 576, 577, 581, 585, 589, 617, 623, 632, 651, 657, 658 pirifera Endl. 590, 611. Chamaelinin 1133.	,, saure 1186, Konstitutionsformel 1188. β-d-Chellol-glucosid 1186, 1188. Chenopodiaceae 407, 575,
433. — juniperina Ach. 430, 435, 436. — var. alvarensis Fr. 430. — var. genuina Ker. 430.	Chamaelirium carolinianum WILLD. 1133. — luteum Gray. 1133. — —, Saponingehalt 1112. Chamaenerion palustre	576, 578, 582, 588, 649, 664, 665, 847, 1134. Chenopodium ambrosioides L. 1134. — ambrosioides var. anthel-
— var. terrestris Schaer. 430. — var. tubulosa Schaer. 430, 435, 436. Cetrarialsäure 435, 436. Cetraria nivalis 45.	Scor. 932. Chamazulen 502, 612. — Pikrat 502. — Styphnat 502. Chamen 601. Chamomilla officinalis	minthicum Gray. 575, 582, 588, 600, 649, 665. — anthelminthicum L. 575, 576, 582, 588, 600, 649, 665, 1134. — Bonus-Henricus L. 1134.
 mivalis (L.) Ach. 436, 450. pinastri (Scop.) Fr. 430, 435, 436. platyna Nyll. 433, 440. stuppea Fr. 431, 433, 451. 	Koch 610, 612, 635. Champaca-baum 616, 637, 656, 662. — -blütenöl 616, 637, 656, 662.	 capitatum Aschers. 1134. foliosum Aschers. glaucum L. 1134. mexicanum Miq. 1134.
 subtubulosa Fr. 433, 440. terrestris Schaer. 435, 451. tubulosa Schaer. 435. Cetraririn 417, 418, 423, 449. Cetrarsäure 421, 428. 	— -öl, unechtes 601. — —, weißes 601, 615, 617, 637, 656. Champacol 629. Champagnerkork 225. Chantransia 1395.	— Quinoa WILLD. 1113, 1134. Cherry Birch. 572, 846. Chiclegummi 691. Chikarot 1451. Chillies 1318.
Cetratasäure 416, 421, 428, 439. Cetylalkohol 261. Ceylon-agar 280. — -Cardamome 577, 585,	Chaerophyllum odoratum LAM. 1139. Chaetomorpha melagonium 273. Chavibetol 525.	Chilocarpus enervis Hook. f. 692. Chimaphila maculata Pers. 845. — umbellata Nutt. 845.
589, 622, 623, 626, 661. - Cardamomól 557, 577, 585, 589, 622, 623, 626, 661. - Citronellöl 557, 574, 582, 585, 598, 601, 608, 609, 614, 615, 616, 617, 619, 624, 625, 626, 632, 633,	Chavica Betle Mrq. 603, 605, 645, 662. — officinarum Mrq. 603. Chavicol 524. Chaywurzel 1026, 1034. Chebulinsäure 345, 349, 355, 371, 384, 409. —, Darstellung 371.	China alba Martiny 1188. — Bogotensis 1226. — brasiliana de Minas. 1226. — cuprea 1226. — de Rio Janeiro 1188. — flava dura 1226. — fibrosa 1226. — Gerbstoff 412.
639, 643.	-, Molekulargewicht 348.	— -grün 1218.

Chitin, tierisches 69, 70.

- -chromat 71, 74, 76.

-, Fällungsreaktionen nach

VAN WISSELINGH 76.

-- salz-Krystalle, Färbbar-

Chittagong-Kautschuk 691.

Chlamydomonaceen 1393.

Chlamydomonas angulosa

Chloralreagens nach Hirsch-

Chlora perfoliata L. 1201,

- -aufschluß von Algen-

Membranstoffen 270.

— nach E. SCHMIDT-

-essigsäurelösung 6.

GRAUMANN 14.

Chlamydomonaden 275.

-, Eigenschaften 71.

—, Farbreaktionen 71.

- -nitrat 71, 74, 75.

- -sulfat 71, 74, 75.

-phosphat 71.

- -reaktion 73.

-- salze 71.

keit 75.

Chitose 77, 79.

SOHN 776.

Chlordioxyd 14.

Chloranil 328.

1230.

- -lösung 6.

Chlorin e 1363.

rinen 1363.

Chitosamin 72.

—, Ausbeute 78.

— -derivate 72.

Chitosan 71.

Chios-Terpentin 783.

Chirettagras, japanisches

Chirettakraut, japanisches

chilensis

Chironium Opoponax Koch

Chir pine 581, 583, 587, 588,

Chitin 69ff., 157, 214, 265,

aus Agaricus campestris

— — Armillaria mellea 78.

Lactarius vollemus 78.

— der Pilzzellwand 78.

—, Brechungsindex 69.

—, Chitosansalzmethode

nach Brunswik 74.

—, Darstellung aus der Pilz-

–, – Hummerschalen

—, enzymatischer Abbau 72.

VAN WISSELINGH 76.

—, Farbreaktionen 70, 71.

—, — nach Dous-Ziegen-

-, Fällungsreaktionen nach

—, Elementarzusammen-

setzung 69.

-- in Algen 282. -, Isolierung 77.

SPECK 79.

zellwand nach Scholl 77.

— — Boletus edulis 78.

-, Begleitstoffe 77.

-, Abbauprodukte 71.

WILLD.

– -öl 590.

1215, 1237.

941, 1229.

777, 796.

592, 596.

Chironol 777.

266.

78.

77.

Chironia

1229.

Sachverzeichnis.

glabra-Öl, ätherisches 545.

 Piton 1188. — pseudorubra 1188. — regia 1188. — -rinde 412, 1186, 1226.

— surinamensis 1188,

China nova brasiliensis 1226.

— — flava 1188.

1226.

— —, Bogota 1226. — —, Cartagena 1226. — —, Huanuco 1226. — —, Lima 1226 -----, Loxa 1226. — —, echte 1226.

-rinden 1226. — —, falsche 1188, 1226. — - Gerbstoff 405. -rinde, rote 1226. — rosea 1226.

rubiginosa 1188. säure 346, 350, 360, 366. — —, Kalischmelze 359. — —, Nachweis in Gerbstoffen 362. - Savanilla 1226.

Chinese wild pepper 579, 644.Chinesischgrün 1452.

Chinochromin 1190. Chinon 328, 828. Chinotto 586, 597. 1191, 1226.

- -öl 586. Chinovabitter 1188, 1226. Chinovasäure 1188,1189,1190,

 -dimethylester 1190. —, Eigenschaften 1190. -, Reaktionen 1190. Chinovin 1188, 1189, 1190, 1226. -- Ammoniak 1189. —, Darstellung 1188, 1189.

—, Spaltprodukte 1189. α -Chinovin 1188, 1226. — —, Eigenschaften 1188.

3-Chinovin 1188, 1189, 1226.

Chinovit 808, 1189. Chinovose 1189.

— racemosa Jacq. 1140.

Chiodectin 416, 418, 449.

Chiodectonaceae 434, 453.

Chiodecton rubrocinctum

sanguineum Wainio 449.

— -säure 418, 419, 421, 449.

— venenosum (Ach.) Zahl-

Handbuch der Pflanzenanalyse, Bd. III.

NYL. 449.

BR. 434.

Chionanthin 1226.

, Strukturformel 1189.

— —, Darstellung 1189. — —, Eigenschaften 1189.

-äthylglucosid 1189. Chiococca bracteata R. et P. anguifuga 1140.

-, Löslichkeit 70. –, Nachweis, mikrochemi-

Chitinoide 77.

78.

mung 77.

—, Jodreaktion 72.

scher, mittels Diaphanol-

Chlorzinkjodreaktionnach Schulze 74. -, - - nach van Wisse-LINGH 72.

—, —, polarimetrischer 76,

weis nach Irvine 76.

-- -präparate nach Scholl

—, spezifisches Gewicht 69.

—, quantitative Bestim-

—, — qualitativer 72. —, Naphtholreaktionen nach Schulze-Kunike 74.

Chitin, pflanzliches 69ff.

-, polarimetrischer Nach-

Chlorogenin 1226.

- pomeridianum Kunth.

1384.Chlorogalum divaricatum KUNTH. 1133.

1133.

659.

365, 407.

bohnen 366. Chlorokodonwurzelöl, äth.

Chloromonadinen 1393.

1368.

f. 659, 1226. -- wurzel 1226. — -- -öl 659. Chlorofuein 1383, 1392. —, Fluorescenzspektrum

Chlorocodonin 1226. Chlorocodon Whiteii Hook.

Chlorogensäure 345, 349, 350.

–, Darstellung aus Kaffee-

Chlorine, Spektren 1375. Chlorin e, Trennung von Rhodin g 1372. Chlorobakterien 1439.

— siehe a. Phytochlorin e. - -, Bildung aus Porphy-

- trimethylester 1363,

1506	Sachverzeichnis.	
1506 Chlorophäasäure 416, 419, 421, 439. Chlorophora tinctoria GAUD. 410, 934, 941. Chlorophyceae-Schwärmer 1395. Chlorophyll 1240, 1248, 1351, 1382, 1389, 1392. Chlorophyll a 1246, 1275, 1352, 1356, 1383, 1384. — — Eigenschaften 1356. — — Konstitutionsformel 1368. Chlorophyll, Abbaumethoden	Chlorophyll-Derivate, spektralanalytische Gruppierung 1374, 1375. —, Spektren, saure 1375. —, Trennung durch saure Eigenschaften 1373. —, Entmischungsmethode, quantitative Anwendung 1371. —, Fluorescenz 1370. —, Fluorescenzspektroskopie 1370. —, Gewinnung 1353. —, Extraktionsmetho-	Chlorophyll, Säure-Einwirkung 1358. —, Spektren 1374. —, Spektrophotometrie1370. —, Spektroskopie 1369. —, Totalreduktion 1361. —, Trennung der Derivate durch Chloroform-Salzsäure 1373. —, — der Komponenten 1356. —, Ultraviolett-Spektroskopie 1370. —, Vorstufen 1352.
1358. —, Abbau mit organischen Säuren 1362. —, Abbauprodukte, biologische 1364. — -Abbau, Übersicht 1365 (A), 1366. —, Adsorptionsanalyse, chromatographische nach	den 1353. —, —, Isolierung 1355. Chlorophyllid a, Formel 1358. Chlorophyllide, krystallisierte 1353. Chlorophyllin 1355, 1384, 1394. Chlorophyll in Algen 1383.	 —, Zersetzungsprodukte in Pyridinlösungen 1374. Chloroplasten 1351. Chloroporphyrin e₄ 1362. — —, Konstanten 1366. — —, Konstitutionsformel 1368. Chloroporphyrin e₅ 1362, 1363.
TSWETT 1371. —, Alkaliabbau 1361. —, alkalische Verseifung 1359. Chlorophyllan-Phäophytin-Reaktion 1352. Chlorophyllase 1355, 1358. Chlorophyll b 1246, 1275,	 —, Isolierung 1355. —, Jodwasserstoff-Eisessig-Abbau 1362. —, Komplexsalze 1374. —-komponente a, blaue 1383. —, Konstitution 1369. —-körner 1351. 	— —, Darstellung 1362. — —, Konstanten 1366. — —, Konstitutionsformel 1368. Chloroporphyrin e ₆ 1362, 1364. — —, Konstanten 1366. — — -Konstitutionsformel
1352, 1356, 1384. — —, Eigenschaften 1356. Chlorophyll, Beschreibung 1356. —, Bestimmung, quantitative 1357. —, —, —, mittels Entmischungsmethode 1371. —, Bestimmungsmethoden	 krystallisiertes, Darstellung 1353. Lösungen 1354. Allomerisation 1354. Enzymwirkung 1355. Säurewirkung 1355. Metallkomplexsalze, Spektren 1375. modifikation, braune 	1368. Chlororaphin 1439, 1440, 1441. —, Absorptionsspektrum 1440. —, Eigenschaften 1440. —, Gewinnung 1440. —, Konstitutionsformel 1440.
1369. —, Bromwasserstoff-Eisessig-Abbau 1362. —, Charakteristik 1357. —, Colorimetrie 1370. —, Decarboxylierung 1361. — -Derivate, allomerisierte 1363. —, Charakterisierung 1374.	1384. —, Nachweis, Fluorescenzmethode 1353 —, Nachweismethoden 1369. —, Nachweis, mikrochemischer nach Borodin 1353. —, —, —, Farbumschlag nach Molisch 1353. —, —, qualitativ-mikrochemisch 1359.	Chlororufin 1395. Chlorosplenium aeruginosum Tul. 1430. Chlorphenollignin 1466. Chlorsporopollenin 213. Chlorzinkjodlösung 4. — nach Benecke 74. Choisya ternata H. B. K. 1117. Cholehämatin 1364.
 — —, Esterschmelzpunkte 1378. — —, Farben 1374, 1375. — —, Fluorescenzfarben 1375. — —, Krystallformen 1378. — —, Löslichkeit 1378. — —, Metallkomplexsalze 1378. — —, oxydierte 1363. — —, p_H-Zahl 1377. 	misch 1352. —, —, spektroskopischer 1353. —, Natronkalkdestillation 1361. —, Oxydation 1361. —, Phasenprobe 1354. —, Phytolzahl 1355, 1357. — porphyrine, Konstitutionsformeln 1367. — —, Tabelle 1366.	Cholestan 1115. Cholesterin 1099, 1101, 1115. Cholestolprobe nach Lieber- MANN 1101. Cholin 1091. Cholin-Gummi 61. Chondria 1403. Chondrilla 667. Chondrus 273, 275. — crispus 273, 279, 282, 1385.
 — , Salzsäurezahl 1371, 1372. — , saure, Farb-1375, 1376. — , — , Fluorescenzfarben 1376. 	, Pyridin-Soda-Abbau 1363. , Salzsäure-Abbau 1362. , Salzsäurefraktionierung 1371.	— Schleim 63. Chonemomorpha macrophylla G. Don 692. Chonga 1140, 1239. Chorda 275.

999, 1005, 1035.

1003, 1006, 1008, 1024, 1025, 1026.

—, Alkaliverbindungen 1026.

—, Darstellung aus Chrysa-

-, — — Pflanzenmaterial

-, Erdalkaliverbindungen

-monomethyläther 1026.

Chrysophansäure 444, 1020,

Chrysophyll (HARTSEN) 1275.

Chrysophyll (Schunck) 1275.

Chrysophyllin 1191, 1227.

Chrysophyllum Cainito L.

Dimethyläther 1027.

—, Eigenschaften 1026.

- Methyläther 1026.

- -Barium 1026.

robin 1025.

— -Glucosid 998.

1021, 1025.

694, 1140.

Chrysophysein 444.

lium L. 1135.

Chrysopicrin 435.

1025.

1026.

Sachverzeichnis.

Chrysochlorophyll 1393.

Chrysophanein 989, 998, – — —, Eigenschaften —, Darstellung 998. —, Eigenschaften 999. —, Hydrolyse 999. Chrysophanol 999, 1001,

— violaceum Folpmers Chromolipoide 1239. Chromoproteide der Rotalgen, Isolierung und Rein-

darstellung 1399. Chromoresine 721. Chromsäure-Schwefelsäure nach Wiesner 288. Chromulina Rosanoffii 1393. Chrococcaceae 1407. Chroolepideae 1395, 1407. Chroolepus 1393. cyaneus 1407. Chroomonas 1395.

Chorda filum 276.

- - Schleim 63.

Christwurzel 1231.

Chromatium 1437.

1443, 1444.

1443.

1444.

373, 374.

Chrithmum maritimum L.

Chrysamminsäure 1023. Chrysanthemin 944, 945, 986. - -chlorid 981. Chrysanthemum balsamita L. 652.

-- cinerariae-folium Booc. 573, 638, 654. indicum 981. indicum L. 986. — marginatum Miq. 652. Marschallii Aschers. 1235.

- Parthenium Benth. 627, 649.- roseum WEB. et MOHR 1235.— segetum L. 659. - sinense var. japonicum 598, 649.

648, 649.

— vulgare Bernh. 599, 625,

- glucosid 1002, 1035.

Chrysarobin 1025. Chrysaron 1002, 1024. - Darstellung 1024. Chrysatropasäure 829, 848.

---, Absorptionsspektrum

Chrysin 854, 929.

—, Darstellung 854.

—, Eigenschaften 854.

— -Glykosid 853, 929.

— -methyläther 854.

-, Reaktionen 904.

Chrysocetrarsäure 421, 423,

—, Nachweis 854.

924.

430.

Chrysothamnus graveolens

MONT. 430.

1227.

Chrysoxanthophyll 1393.

Chydenanthegenin 1191.

Chydenanthus excelsus

Cichorie 693, 1227.

Cichorigenin 1227.

Cichoriigenin 1191.

Cichoriin 1191, 1227.

Chydenanthin 1138, 1191,

MIERS. 1138, 1191, 1227.

GRUNE 587. — linifolius Grune 693. — nauseosus Britt. 693. — paniculatus Hall. 693. — teretifolius Hall. 693.

— turbinatus Rydb. 693. Chrysothricaceae 430.

Chrysothrix nolitangere

Chrysosplenium oppositifo-

 glycyphloeum Cas. 1233. — imperiale Benth. et Hook. Cinchonin, d-galakturon-659, 694, 1191, 1227. — ramiflorum DC. 694. - Roxburghii Don. 1140.

- succirubra Pav. 1188, 1226.Cinchonidin, sandaracopimarsaures 737.

1226. officinalis Hook. 1188, 1226. - Pahudiana How. 1226.

- lancifolia Mutis 412, 1226. Ledgeriana Moench. 1226. — lutea Pav. 1226. micrantha R. et P. 1188, 1226. Cinchonaminrinde 1226. Cinchona Obaldiana Klsch.

saures 114.

567, 661.

methode 565.

methode 566.

– -Resorcin 566. - -säure 564.

-aceton 750.

tonsäure 750.

punktmethode 565.

—, — —, Phosphorsäure-

—, — —, Resorcinmethode

Cinna arundinacea L. 659.

Cinnamal-acetessigsäure 649.

y-Cinnamal-3-methoxy-cro-

564.

566.

937, 1034, 1140, 1225, 1226, 1228.

— — var. Ledgeriana How. cordifolia Mut. 1226. excelsa Roxb. 848. — lanceolata R. et P. 1226.

Cichoriin, Reaktionen 1191.

Cichorium-glucosid 1191,

Intybus L. 693, 1191,

Cicuta virosa L. 576, 600,

Cider tree 579, 591, 663.

— Calisaya Wedd. 1188,

Cinchona angustifolia Pav.

1227.

1227.

601.

Cicuten 601.

1226.

1226.

1226.

peduculata Karst. 1226. pubescens Vahl. 1226.pubescens Wedd. 1226.

– Weddeliana KTZE. 1226.

Cinchonoideae 411, 601, 619, 623, 657, 659, 666, 848,

1188, Cineol 487, 564, 565, 566,

—, quantitative Bestimmung —, — —, Bromwasserstoff-

 - hydrobromid 564. -, Jodolverbindung 564. —, — —, Erstarrungs-

1508	
------	--

Cinnamein 754, 755, 764, 765. Cinnamol 629.

Cinnamomum aromaticum NEES. 640, 659. - Burmanni Blume

585, 594. Camphora Nees. 579, 581, 583, 585, 590, 592, 593,

596, 599, 600, 603, 605, 606, 610, 612, 614, 618, 622, 623, 627, 631, 633, 647, 649, 655, 656, 661,

662.- -Öl, ätherisches 553. Cassia Bl. 640, 659. - ceylanicum NEES.

575. 578, 579, 585, 592, 597, 604, 605, 615, 618, 621, 627, 629, 647, 649, 662. - ceylanicum var. seychelleanum 575, 578, 582,

596, 599, 605, 618, 642, 649.BLUME culilawan, 585, 594.

glanduliferum MEISSN. 597, 599, 621, 649, 653, 662.- Kanahirai Hay 576, 577, 585, 589, 603, 614, 615, 618, 624. - Kiamis NEES. 583, 585, 594.

 Loureirii Nees. 599, 618, 639, 662. - massoia Schewe 594. – obtusifolium Nees. var. Loureirii Perr. et Eb.

599. 639. 662. - Oliveri Bail. 579, 594, 637, 649, 662. - pedatinervium Meissn. 585. pedunculatum Prest. 618,

662.- Sintok BL. 662. - Tamala Spr. 578. Xanthoneuron BLUME 583, 585, 594.

Cinnamyl-cinnamat 560. - — Dibromid 560. Cirsium arvense Scop. 1238.

Cirtandra bicolor JAcq. 408. Cistaceae 629, 637, 644, 651, 791, 932, 1231. Cistus creticus L. 629, 644,

651, 791. cypricus L. 791.

651, 791.

638.

- ladaniferus L. 629, 644, polymorphus WILLE. 629, 644, 651. Citral 456, 480, 481, 482, 508,

509, 535, 536, 537, 544,

-, altes 585, 608, 614, 615, 639, 655, 661.

—, neues 582, 585, 598, 601, 608, 609, 614, 615, 616, 617, 619, 624, 625, 626, 632, 633, 639, 643.

—, wildes 583, 585, 661.

-, Isolierung 506.

d, l-Citronellol 506.

Sachverzeichnis.

Citral-Acetylaceton-Verbin-

-, quantitative Bestim-

—, Semioxamazon 536.—, Thiosemicarbazon 536.

— —, Limonenform 535. — —, Terpinolenform 535.

— —, Limonenform 535. — —, Terpinolenform 535.

-, Semicarbazon 535.

dung 536.

mung 536.

Citral a 536, 537.

Citral b 536, 537.

Citrapten 563, 660.

Citrinin 941, 1424.

—, Eigenschaften 1424.

—, Eigenschaften 1423.

—, Gewinnung 1423.—, Konstitutionsformel 1423.

Citromycetin 941, 1423,1424.

Citronatcitrone 640, 642, 660.

Citronellal 456, 480, 506, 532,

—, hydrosulfonsaurer 533.

— — nach Dauphin 534.

— — RECLAIRE-

—, Semicarbazon 506, 532.
—, Thiosemicarbazon 532.
—, Terpinolenform 532.

- gras 574, 580, 585, 598,

—, Limonenform 532.

-, - - DUPONT-

LABAUNE 533.

SPOELSTRA 533.

d-Citronellal 532, 638. 1-Citronellal 532, 638.

Citronell-aldehvd 532.

-- -früchte 639.

614, 619.

533, 534, 535, 544, 638.

Citratcitrone 586.

—, Formel 1424.

Citromyces 1423.

Citrone 461, 835.

— -oxim 533.

— qualitative

-, Gewinnung 1424.

- -Natrium 1424.

583.

583,

Citronellol 456, 475, 477, 505, 506, 507, 533, 613, 614. - -glykol-monoformiat 506.

Limonenform 505, 506.Terpinolenform 505, 506.

d-Citronellol 505, 506, 614.

l-Citronellol 505, 506, 614.

- -diformiat 506.

[533.

Bestimmung

— -oxim 882.

-monomethyläther 882. —, Nachweis 882.

-, Eigenschaften 882. — -glucosid 882.

—, Darstellung 882.

- -schalenöl 581, 610. Citronetin 882, 939.

stoffen 363.

-- säure, Nachweis in Gerb-

660.

Citronellöl 533.

643.

655, 661.

- nitril 533.

Citronell tea 643.

Citronellylacetat 557.

Citronellylalkohol 633.

säureester 506.

carbazon 533.

choninsäure 506.

choninsäure 532.

— —, Kaliumsalz 507.

— —, Silbersalz 506.

- -phthalestersäure 507.

säure 567.

Citronellsäure 556, 655.

-, Ceylon 557, 574, 582, 585,

598, 601, 608, 609, 614,

615, 616, 617, 619, 624,

625, 626, 632, 633, 639,

-, formosanisches 614, 615.

-, Java 486, 506, 507, 531,

534, 535, 564, 574, 580, 585, 608, 614, 615, 639,

622, 639, 640, 644, 657,

—, Reaktionen 916.

-, Reaktionen 916.

Citron scented gum 623.

Citrullol 1191, 1192, 1227.

Citrullus Colocynthis SCHR.

Citronin 882, 939.

1191.

Citronen-bayöl 640.

 Petitgrainöl 581, 584. 594, 598, 616, 617, 618, 622, 640, 653, 662.

596, 598, 602, 604, 616,

577, 578, 581, 592, 593,

— -öl 485, 563, 573, 575,

Citronenbaum 573, 575, 577, 578, 581, 584, 592, 593, 594, 596, 598, 602, 604, 610, 616, 617, 618, 622, 639, 640, 644, 653, 657, 660, 662, 849, 940.

 α -Citronellyl- β -naphthocin-Citronellyl-phosphorigester-

Citronellyl-\beta-naphthocin-

Citronellyl-brenztrauben-- —, Semicarbazon 506. Citronellyliden-aceton 532. – —, Semicarbacid-Semi-- cyanessigsäure 533.

Cladonia coccifera Hoffm.

— — f. minuta Stein 445.

— f. stemmatina Ach. 436.

- - (L.) WILLD. 439, 445,

— var. extensa Ach. 445.

— var. pleurota (FLÖRKE)

— var. stemmatina Ach.

— - Farbstoff 1434.

ZOPF 436, 445.

439, 445.

1434.

452.

617,

Citrullus vulgaris Schrad.

Citrus Aurantium L. 584.

— — subsp. amara L.

var. Bigaradia 573, 581,

586, 592, 598, 650, 849,

- — subsp. amara var.

— — subspec. Lima var.

Bergamia Risso 573, 581,

— — subsp. sinensis var.

dulcis L. 580, 581, 586,

581, 586, 594, 598, 602,

615, 617, 618, 619, 621,

639, 640, 653, 654, 657,

Bergamia Risso 573, 581,

584, 586, 592, 598, 602,

616, 617, 618, 622, 624,

640, 657, 660, 849, 940.

Bigaradia Risso 573, 581,

586, 592, 596, 597, 598,

615, 617, 618, 619, 620,

621, 625, 640, 650, 654,

656, 657, 849, 850, 939,

Daidai BIEB. 584, 586,

594, 616, 618, 640, 837,

849, 850, 882, 939, 940,

- -hesperidin 835, 836, 849.

Limetta Risso 581, 584,

Limetta vulgaris 581, 584,

- Limonum Burm. f. Pon-

Limonum Risso 573, 575.

577, 578, 581, 584, 592,

593, 594, 596, 598, 602,

604, 610, 616, 617, 618,

622, 639, 640, 644, 653,

657, 660, 662, 849, 940.

581, 584, 586, 594, 599,

616, 618, 622, 639, 640,

medica L. subsp. Limo-

num Hook. 573, 575, 577,

578, 581, 584, 592, 593,

596, 598, 602, 604, 617,

639, 640, 644, 653, 657,

586, 602, 618, 622, 657,

decumana L. 581, 586,

1196.

656.

850, 1224.

pumila 586, 597.

584, 586, 592, 598,

624, 640, 660, 849.

594, 598, 602, 640.

849, 940, 1176.

940, 1224.

1228.

614, 616, 656.

Hystrix DC. 640.

660, 849, 940.

586, 602, 849.

derosa Hort. 882.

madurensis Lour.

657, 849, 940.

622, 640, 849.

Aurantium Risso 580,

Citrus medica var. acida Brand. 660, 662, 657. — medica var. gibocarpa Risso 640, 642, 660.

657.

657, 849.

- -säure 449.

ZOPF 436.

STEDE 436.

449.

441.

441.

SCHAER. 436.

amaurocraea Nyl.

— condensata (Flörke)

— destricta Nyl. 436, 449.

— laxiuscola (Del.) Sand-

— rangiferina (L.) Wainio

— silvatica (L.) Hoffm. 436,

Cladonia alcicornis Lightf.

amaurocraea Schaer. 449.

- bacillaris Nyl. var. cla-

bellidiflora (Ach.)Schaer.

— cariosa (Ach.) Sprgl. 438.

Cladoniaceae 431, 433, 434,

Cladonia chlorophaea Flörke

436, 437, 438, 439, 440,

444, 445, 446, 447, 448,

– caespiticia Pers. 437.

— — var. coccocephala

vata (Ach.) Wainio 446.

alpestris Schaer. 436.

— bacillaris Nyl. 436.

436, 445.

Асн. 436.

449, 452.

439, 440.

— silvatica Nyl. 434.

uncialis L. 436.

rassaviensis 850.

säure 508, 509, 536.

Cladestin 417, 418, 419, 449.

Cladina alpestris Nyl. 436.

amaurocraea (Flörke)

Sachverzeichnis.

 medica var. rhegina Paso. 640, 642, 660. - medica var. vulgaris Rīsso 586, 640, 642, 660. — nobilis Lour. 584, 637.

- nobilis Lour. var. delieiosa 575, 581, 584, 586, 599, 639, 640, 657, 849.

— sinensis Pers. 581,

 -pektin, technisches 107. — reticulata Bl. 584, 637. 594, 598, 602, 639, 640, 653, 654, 657, 849. trifoliata L. 584, 599,618. triptera Desf. 640. vulgaris Risso 573, 581, 586, 598, 617, 619, 620, 625, 640, 650, 654, 656,

vulgaris Risso var. Cu- α -Citryl- β -naphthocinchonin-

NIO 446.

446. 446. — — — var. vulcanica WAI-

WAINIO 446.

446.

440.

436, 437.

Ноггм. 436.

Hoffm. 447.

FLÖRKE 440.

Асн. 437.

KE 437.

Соем. 440.

— var. simplex (Weis) f.

major Zopf 438, 440.

— flabelliformis Flk. var.

polydactyla (Flk.) Wai-

446, 447.

NIO 436.

mis Hoffm. 436.

 crispata (Fw.) var. gracilescens Rabenh. 446, 449. cyanipes Sommf. 436. deformis f. alpestris RABENH. 446. — f. crenulata 446. f. phyllocephala Косн - deformis (L.) Hoffm. 436, destricta Nyl. 446. - didyma (WAINIO) var. muscigena Wainio 446.

digitata Schaer. 446, 447. — — f. brachytes 446. — — f. ceruchoides — — f. glabrata 446. — — f. monstrosa 446. — — var. monstrosa Ach. Cladonia fimbriata (L.) FRIES.

— — var. fibula - — — var. tubaefor-— — — var. simplex

(WEIS) f. minor HAG. 431, - fimbriata (L.) var. cornuto-radiata COEM. f. nemoxyna (Ach.) Wainio 449.

— — var. tubaeformis

 fimbriata var. apoplecta — — — — f. coniocraea

 — var.chordalis Асн. 440. — var. coniocraea Flör-

– — var. cornuto-radiata

— — var. fibula Hoffm.

1510	Sachverzeichnis.	
Cladonia flabelliformis (WAI-NIO) var. polydactyla WAINIO 446, 447. — Flörkeana f. intermedia Heff. 449. [447. — Flörkeana Fr. 439, 445, — — var. carcata Wio. 445. — foliacea (Huds.) var. alcicornis Lightf. 441. — var. convoluta Lam. 441. — furcata Huds. 437. — — var. primata Wainio 437. — — var. racemosa Hoffm. 437. — furcata (Schrad.) var. racemosa Hoffm. 437. — furcata (Schrad.) var. racemosa Hoffm. 440. — furcata var. pinnata	Sachverzeichnis. Cladonia squamosa Hoffm. var. multibrachiata Flör- KE 446. — — var. ventricosa Schaer. 446. — strepsilis Ach. 447. — subcervicornis Wainio 438, 440. — tenuis Flörke 436, 441. — uncialis (L.) Web. 447. — uncialis (L.) Web. 447. — verticillata f. phyllophora (Flörke) Sandstede 440. — verticillata (Hoffm.) var. cervicornis Ach. 240, 249. — — var. evoluta Wainio 440. Cladonin 449. Cladophora 271, 283. Clandestin 1227. Clandestina rectiflora Lann. 1236. Clarisia biflora Ruiz et Pa-	Clitandra eugeniifolia Chev. 691. — flavidiflora Hall. 691. — Herniquesiana Schum. 691. — kilimandjarica Warbg. 691. — Lacourtiana De Wild. 691. — laurifolia Chev. 691. — laurifolia Chev. 691. — laxiflora Hall. f. 691. — leptantha Hall. f. 691. — Mannii Stff. 691. — orientalis Schum. 691. — Simoni Gilg. 691. — Schweinfurthi Stff. 691. — togolana Stff. 691. — Uzunde De Wild. 691. Closterium 275. Cluytianin 1227. Cluytianin 1192, 1227. Cluytia similis Müll. 1192, 1227.
FLÖRKE 440. — glauca FLÖRKE 446.	von 690.	Cnicin 1225, 1227.
— gracilis (L.) var. chordalis FLÖRKE 440.	- racemosa Ruiz et Pavon 690.	Cnicus Benedictus GAERTN. 1227. Cnidiumle et en 660
— gracilis (WILLD.) var. elongata WAINIO 437, 440. — incrassata FLÖRKE 436,	Clavicepsin 1192, 1227. Claviceps purpurea 1192, 1227, 1418.	Cnidiumlacton 660. Cnidium officinale Mak. 656, 657, 660.
445. — macilenta Hoffm. 439,	— — HÜHN. 941. Claytonia cubensis Bonpl.	Cnidiumsäure 657. Cobaea scandens Cav. 1140.
445, 447. — macilenta var. styracella Асн. 439, 445, 447.	1134 Cleistanthus collina Benth. 1137.	Coca-blätter 407. — —, javanische 935, 937. — -citrin 937.
— miniata MEY 446.	Clematis aethusifolia Turcq.	strauch 407, 935.
nemoxyna Nyl. 449.papillaria 449.	1135. — Bergeroni Lav. 1135.	Coccellinsäure 427. Coccellsäure 219, 239, 417,
 papillaria (EHRH.) var. molariformis Hoffm. 433. 	buchaniana DC. 1135.calycina Air. 1135.	426, 427. Coccinea cordifolia L. 408.
— pityrea (Flörke) var. cladomorpha Flörke 440.	- Flammula L. 1135 fortunei Moore 1135.	Cocconeis 283.
— var. Zwackhii Wainio 440.	Fresontii Wats. 1135.grata Wall. 1135.	Cocculus macrocarpus W. et A. Bl. 1135.
 — pleurota FLÖRKE 436. — pyxidata (FR.) var. cerina 	 Hendersonii hort. 1135. integrifolia L. 1135. 	Cochlearia armoracia 1081, 1087.
Arnold 440. — — var neglecta Flör-	jeruniana 1135.lanuginosa Lindl. 1135.	— Amoracia L. 1093, 1094. — danica 1078.
KE 440.	— orientalis L. 1135.	— danica L. 1094.
 pyxidata (L) Fr. 444. rangiferina (L) Web. 437. 	 paniculata Thunbg. 407. Pitcheri Torr. 1135. 	 Draba 1067. officinalis L. 581, 1077,
— — var. alpestris Rabenh.	— recta L. 1135.	1078, 1087, 1094.
436.	— vitalba L. 1135, 1192, 1227.	— -Öl,- ätherisches 569. — -öl 1077.
— var. spumosa Flörke 436.	— viticella L. 1135.	Cochlospermum gossypium
— rangiformis Hoffm. 433, 437, 438.	Clematitin 1227. Clematitol 1192, 1227.	61. Cocosnüsse 239.
— squamosa Hoffm. 446. — — f. pseudocrispata	Cleome viscosa L. 1095. Clibadium asperum DC. 408.	Cocosnußöl, ätherisches 504. Cocos oleracea Mart. 1235.
Sandst. 446. — — f. turfacea RCHM.	— surinamense L. 408.	Codiaceae 274, 275.
446.	Clintontraube 987. Clitandra Arnoldiana DE	Coffea abeccuta CRAM. 666. — arabica L. 408.
— — var. denticollis Hoffm. 446.	WILD. 691. — Barteri Stpf. 691.	bengalensis Roxb. 408.liberica Bull. 408, 666.
— — — var. frondosa Nyl.	— cirrhosa Redl. 691.	— robusta Lind. 666.
446.	— elastica Снеv. 691.	Coffein 349, 1202.

Comosinsäure 1133.

Comosumsäure 1133.

Compositae 408, 454,

- - Schleim 68. Colombin 1238. Colorado-Douglasfichte 592. Coelospermum corymbosum BL. 408. Colpoon compressa Bg. 412, 935, 936. — -Gerbstoff 405. Colubrina asiatica Brogn. 1138.reclinata Broyn. 1138. Columbia-Kopal 763. α -Columbiakopalinsäure 763. β -Columbiakopalinsäure 763. Columbiakopalolsäure 763. α -Columbiakopaloresen 763. 3-Columbiakopaloresen 763. Columbiakopalsäure 763. Columbian virgen 691. Columboholz 1135. Colza, chinesische 1094.

Colzasamen, chinesischer

Combretum bracteosum

Commeliaceae 1133.

654, 655, 775.

Commiphora abyssinica

cens Engl. 602.

- Molmol Engl. 597,

604, 607, 654, 655.

- Playfairii Engl. 1137.

- Schimperi (Bg.) Engl.

Combretaceae 409, 410, 1138.

Commelia desinficiens HERB.

Engl. 581, 597, 604, 607,

Myrrha Holm. 581, 597,

Opobalsamum (L.) Engl.

- erythraea Engl. 602, 776.

— erythraea var. glabras-

Combanol 629.

1138.

1133.

774.

581.

[1078.

1469.

- Benzoesäureester 799.

1034, 1140, 1225, 1226, 1229, 1232.

GILL.

Cola acuminata Sch. et End.

411, 1449.

- Catechin 396, 411.

Cola-baum 411.

-tannin 411.

Colletia cruciata

Hook. 1138.

1175, 1236.

spinosa Ram. 1138.

Collinsia bicolor Benth.

Collinsonia anisata Sum.

canadensis L. 1140.

Collophora utilis MART. 692. Colocasia antiquorum 68.

-- -nuß 411.

Colatein 411.

Colatin 411.

643.

573, 574, 576, 577, 580, 582, 584, 587, 591, 593, 597, 598, 599, 601, 604, 605, 607, 608, 610, 612, 614, 616, 617, 619, 621, 622, 623, 624, 625, 627, 628, 629, 630, 632, 633, 635, 636, 638, 643, 644, 645, 646, 648, 649, 650, 651, 652, 653, 654, 656, 657, 658, 659, 660, 664, 665, 667, 693, 803, 847, 848, 850, 928, 929, 932, 935, 937, 938, 941, 985, 986, 1060, 1063, 1141, 1191, 1203, 1213, 1219, 1222, 1224, 1227, 1228, 1229, 1230, 1235, 1238, 1239, 1449. Comptonia asplenifolia AIT. 642. - -öl 642. Conchin 74. Conchopetalum 1137. Concianella stylosa Trin. 1227. Concordtrauben 987. Condurangin 1096, 1130, 1140, 1192, 1193, 1220, 1227. —, Darstellung 1192. —, Eigenschaften 1193. -, Reaktionen 1193, 1194. -, Spaltung 1193. Condurangorinde 1140, 1192, 1227. -Harzglucosid 1192, 1193, 1194. - —, Reaktionen 1194. Conferva 275, 283. Confluentin 416, 418, 419, 439. Coniferae 456. Coniferen-harzsäuren 725. -holzlignin, Elementarzusammensetzung 260. -Winternadeln 1311. Coniferin 131, 241, 824, 847, 1468, 1469. —, Darstellung nach Tie-MANN-HAARMANN 146S. —, enzymolytischer Reduktionskoeffizient 811. —, Farbreaktionen 824. -, Spaltung 825. Coniferylaldehyd 147, 175, 176, 178, 180, 1469. 138, Coniferylalkohol 131, 144, 147, 177, 347, 825,

Coniocylsäure 416, 418, 430. Conium maculatum L. 654, 835, 850, 930, 932, 940, Conjugatae 1406. Coenomycin 417, 418, 419, 449. Conophallus Konjaku SCHOTT 50, 51. Conopharyngia Holstii STPF. 692, 694. Conringia orientalis Andryj. Conspersasäure 417, 419, 428, Convallaria majalis L. 619, 1133, 1252, 1253, 1289. Convallarin 1099, 1133. -säure 1133. Convolvulaceae 408, 848, 800, 928, 932, 937, 985, 1140, 1194, 1217, 1227, 1228, 1231, 1238. Convolvulin 801, 1194, 1195, 1205, 1227. —, Eigenschaften 1194. —, Reaktionen 1194. —, Spaltung 1194. Convolvulinolsäure 801, 1195.Convolvulinsäure 801, 1194, Convolvulus arvensis L. 928, 932.- brasiliensis L. 1140. — Jalapa Schied. 848, 1227. Nil. L. 985. orizabensis Pell. 848, 1231. - Purga Wender 1194, 1227, 1231. — Scammonia L. 802, 848, 1205, 1231. — sepium L. 928, 932. - tricolor var. subcoeruleus 932.Turpethum L. 1231, 1238. Coolebah 595, 663. Copaen 606, 756. Copaifera bracteata 1455. confertiflora Benth. 603, — coriacea 755. [605.

— coriacea Mart. 603, 605.

— Demeusii Harms 761, 762.

Desf.

603,

guyanensis 755.

guyanensis

605, 633.

-glykosid 824.

Coniferylbenzoat 703.

Coniocybe furfuracea Ach.

Conimaharzöl 607.

Coniocybsäure 423.

Conimen 607.

430.

1511

Quillajae 1120.

Corticinsäure 230.

letter 1433.

1139.

212.

lose 213.

nin 213.

— —, Pollenin 214.

Corynocarpin 1045, 1049,

Coryluspollen 206.

1228, 1232.

Coerulein 612.

—, Löslichkeit 235.

Cortinarius Inoloma

ardi Pers. 1417.

spektrum 1433.

violaceus L. 1433.

Corydothymus capitatus

597, 598, 627.

violaceus-Farbstoff.

— — — —, Absorptions-

Cortusa Matthioli L. 929,

Reichb. 576, 587, 595,

Corylus avellana L. 573, 653.

– —, Gehalt an Cellu-

— — , — — Sporopolle-

— Pollen, Farbreaktion

— — chilensis 1135.

1135. — Tapia L. 1093.

664.

Crocetan 1333.

—, Abbau 1333.

1333, 1335.

tion 1257.

— -äthylester 1332. —, Carboxylgruppen-Bestim-

mung 1271.

—, Colorimetrie 1261.

Bulli-

Crenilabrus pavo 1397. Crescentia Cujete L. 408.

Crithmen 488, 577.

— cuneiflora Gardn. 408.

Crocetin 1240, 1329, 1335.

—, Absorptionsspektrum

—, Antimentrichlorid-Reak-

— -digentiobiose-ester 1330.

— -dimethyläther, Absorp-

tionsspektrum 1259.

– —, Eigenschaften 1333.

— - Krystalle 1350 (A.)

—, Doppelbindungen 1242.

- - dimethyläther 1261.

-- dimethylester 1330.

Crithmum maritimum L. 573.

576, 586, 591, 601, 637,

Sachverzeichnis.

1512

1227.

Corallin 57.

1227.

Corallina 283.

Corcherin 1182.

— lucida Forst 1227.

robusta Ravue 1227.

Corchorin 1195, 1225, 1227.

Corchorus acutangulus Lam.

– argutus Нк. 1227.

bengalensis 1227.
capsularis L. 1182, 1195,

1225, 1227.

Cordiin 1228.

286, 289.

—, Darstellung 1195.

-, Eigenschaften 1196.

291.

olitorius L. 407.

- tricocularis L. 1227.

— grandis Roxb. 1228.

suaveolens Bl. 408.

Cordia bantamensis Bl. 1228.

Coreopsis Drumondii-Phyto-

melan, Zusammensetzung

- Drumondii Torr. et Gray

Coriamyrtin 1195, 1196, 1228.

Copsia flavida Pl. 407.

612, 623, 630, 662.

äther 540.

— -dibromid 563.

saures 659.

Cumarin 455, 563, 658, 767,

Cumarin, hydrocumarin-

747, 840, 873, 883.

—, Phenylhydrazon 538.

Cuminsamenöl, persisches

lanceolata Lamb. 622,

– sapida Ком. 1137.

Cuprearinde 1188, 1226. Cupressineae 574, 575, 576,

sinensis R. Br. 622, 630.

Cupania regularis Bl. 1137.

638, 640, 642, 647, 648.

651, 654, 655, 658, 661,

Cuminum Cyminum L. 576,

578, 587, 591, 593, 596,

-, Semicarbazon 538.

Cuminöl 538, 579.

Cunninghamia 606.

Cunoniaceae 659.

736, 934.

Cuminaldehyd 480, 482, 538,

—, melitotsaures 659. p-Cumarsäure 556, 733, 745,

[1174.

Cumarigen 659.

Cumarine 347.

—, Oxim 538.

642.

850.

-, Extraktion aus Safran — incana L. 1063. – -säure 750. [1333. — retusa L. 1063. Cubebin 750. —, Farbreaktionen 1326, — turgida Loisl. 1063. Cubebinolid 750. -- glucosid 1329. Croton Draco Schlecht. 744. Cubebol 632. —, Hydrierung, kataly- Eluteria Benn. 575, 583, Cucum's Citrullus L. 1196, tische 1333. 586, 601, 610, 635, 654, 1252, 1280, 1289. -, Isolierung 1331. — dispaceus Ehrenb. 1141. -, — aus Crocus luteus- gossypifolium Humb. Lagenaria L. 1141. Blütenblättern 1332. — metuliferus MEY. 1141. Bonp. et Knuth 744. —, — — Safran 1331. Crotonsäurenitril 665. prophetarum L. 1235. - - Kalium 1332. Crotonylsenföl 569, 1078, — Sacleuxii Duch. 1141. —, Konstitution 1333. 1082, 1094. Cucurbitaceae 408, 1141, 1179, 1191, 1198, 1224, 1229, 1233, 1235, 1449. Konstitutionsformel —, Darstellung 1078. 1329, 1330, 1334. — -glucosid 1087. —, Thioharnstoff 569. --- -Krystalle 1350 (A.) Cucurbita maxima 1252, 1302. -methylester 1330. -, Vorkommen 1078. — maxima Ducн. 1141,1288. — —, Eigenschaften 1332. -- -xanthin 1252, 1288, 1302. Crotonyl-Thiocarbamin-— —, Isolierung 1331. säurebornylester 1078. Cucurbiten 1252, 1288 -, Methylseitenketten, - Thioharnstoff 1078. Cucurbitol 1196, 1228. Nachweis 1272. Croweacin 636. o-Cumaraldehyd-Methyl- -monomethylester 1330. Crowea saligna Andr. 573, äther 540. — —, Eigenschaften 1332. p-Cumaraldehyd-Methyl-

Br. 1063.

Zahl der 1271.

–, Eigenschaften 1332.

—, — —, mikroche-

MANN 1330.

pisch 1331.

-, Ozonabbau 1334.

—, Reaktionen 1333.

-- -zuckerester 1251. a-Crocetin 1254, 1329.

1330.

3-Crocetin 1330.

;-Crocetin 1330.

1330.

661.

('rocus

--, ---, -- Tun-

—, — — —, spektrosko-

— —, Eigenschaften 1332.

— —, Konstitutionsformel

— -Krystalle 1350 (A.)

— —, Eigenschaften 1332.

— —, Eigenschaften 1333.

— - Krystalle 1350 (A.)

—, Isolierung 1331.

Crocin 1251, 1254, 1329.

luteus

- variegatus Hoppe 1133.

-- versicolor Kerr. 1133.

- vernus Wulf. 1133.

1254, 1332.

— —, Isolierung 1331.

590, 636. -, Nachweis im Safran 1330. Crownalce 745. Cruciferae 573, 581, 615, 617, 618, 647, 657, 659, 665, misch nach Molisch 1330.

666, 850, 930, 931, 936, 938, 985, 1063, 1093, 1094, 1095, 1135, 1224, 1226, 1230, 1449. Cryptal 542, 641. -, Semicarbazon 542. Crypten 607.

—, Vorkommen 1254, 1330. Cryptocaria preciosa Mart. 605, 615, 618. vacciniifolia Stpf. 649. — —, Farbreaktionen 1326. Cryptomeradol 631. α -Cryptomeren 611. Cryptomeria japonica Don. 585, 590, 603, 607, 609,

612, 631, 632. - -öl 607, 609, 631. Cryptomeriol 631. Cryptomonades 1395. Cryptostegia grandiflora R. Br. 692. — madagascariensis Вол.

692. Cryptotaenen 600, 609. Cryptotaenia japonica Hassk. 600, 609. Cuban pine 592, 595, 598.

—, siehe a. Crocetin. ---, Eigenschaften 1331. —, Isolierung 1331. --. Konstitutionsformel Sam. 1133, — neapolitanus 1254, 1330.

Cubeba officinalis Miq. 585, 662. Cubeben 602, 603.

-- -öl, ätherisches 498, 585,

587, 589, 597, 599, 602,

603, 612, 623, 630, 662.

577, 579, 581, 583, 585, 588, 589, 592, 593, 594, 587, 589, 596, 597, 599, 602, 603, 612, 623, 630, 596, 597, 598, 599, 600. -- -campher 630.

601, 602, 603, 605, 606, officinalis Pers. 597, 601, 607, 608, 610, 611, 612. 614, 615, 621, 622, 623, 624, 625, 626, 628, 629. — sativus L. 597, 601, 661, —, falsche 603, 632. 1131, 1251, 1254, 1329. — -harz 750. 630, 631, 632, 635, 636,

Cupressus australis Desf.582.	Cutin, Bestimmung in Rot-	Cyanomaclurin, Reaktion 920.
- australis Pers. 581.	faser 252, 254.	Cyanomonas 1395.
- Hodginsii Dunn. 628.	Cutine 265, 266, 307.	Cyanophyceae 273, 275, 282,
— japonicus L. 585, 590, 603,	Cutin, Eigenschaften 219.	1141, 1384, 1385, 1387,
607, 609, 612.	-, Elementarzusammen-	1388, 1395, 1403, 1404,
- Lambertiana Carr. 575,	setzung 260, 261.	1405, 1407.
638.	fettsäuren 219, 220.	-, Adaptation, komplemen-
- Lawsonianus Murr. 585,	— —, Alkalisalze 219.	täre, chromatische 1406.
590, 602, 603, 632.	-, fossiles 308.	Cyanophyceen-Carotinoide
- Macleayana F. v. M. 581.	-, Gewinnung, Vorberei-	1388.
	tung des Materials 215.	phykoerytherin 1403.
— macrocarpa Hartw. 575, 638.	-, Hydrolysierbarkeit 219.	-, -, Absorptionsspektrum
		1403(A).
— Muelleri Benth. et H. fil.	— in Algen 282. — in Kohlen 307.	-, -, Vorkommen 1403.
581.		Cycadaceae 1235.
— Parlatorei F. v. M. 581.	—, Isolierung 215.	Cycadeen-Schleime 63.
- sempervirens L. 575,588,	-, - nach Legg-Wheler 215.	Cycas circinalis L. 1235.
590, 598, 600, 602, 621,		
623, 625, 630, 651, 658.	—, Kalischmelze 219.	revoluta-Lignin, Metho- xylgehalt 201.
- torulosa Don. 577, 585,	—, quantitative Bestim-	Cyclamen-blüten 944.
589, 594, 609, 623, 624.	mung 216. —, — durch Verseifung	— Coum. MILL. 1139.
Curação-Aloe 993, 996, 1036.		— europaeum L. 617, 620,
Curanga amara Juss. 1196,	218.	637, 651, 988, 1121, 1139.
1228.	—, — — nach König 216.	— graecum Lk. 1139.
Curangenin 1197.	—, ——— LÜDTKE 216,217. —, — — ZETZSCHE-	— hederaefolium Air. 1139.
Curangin 1196, 1197, 1228.	Scherz 217.	— latifolium Sib. 1139.
-, Darstellung 1196.	—, Restbestimmungsverfah-	— neapolitanum Ten. 1139.
—, Reaktionen 1197. Curcuma 634.	ren 216.	— persicum Müll. 944.
~	säure 220.	— persicum Sibth. 1139.
	—, Verhalten gegen Reagen-	— repandum Sibin. 1139.
608, 633, 648, 656.	zien, Übersicht 237.	Cyclamin 944, 945, 951, 988,
-, falsche 598, 608, 633,	Cutininsäure 220.	1096, 1098, 1099, 1121,
648, 656.	Cutocellulosen 240.	1122, 1127, 1139.
- longa L. 578, 634, 645.	Cut tail 579, 594, 628, 663.	cholesterid 1099.
— -öl, ätherisches 578, 634,		—, Hämolysewirkung 1104.
645.	Cyanallyl 1075. Cyanidin 397, 943, 960, 976.	-, hämolytischer Index
— Zedoaria Rosc. 590, 598,		1122.
602, 626, 633, 648, 661.	—, Absorptionsspektrum	Cyclamiretin 1102, 1122.
— Zerumbet RoxB. 590, 598,	956 (A).	Cyclopia-Blätteröl 572.
602, 648, 661.	—, Alkalispaltung 958. — -chlorid 347, 874, 951.	— genistoides R. Br. 572.
l-Curcumen 608.		Cyclo-sesquicitronellen 486.
Curcumin 347.	— - pentamethyläther 963.	
Curro-saponin 1138.		Cydonia japonica Pers. 1058. — oblonga Mill. 1058.
Cuscuretin 1197.	-, Darstellung aus Quer-	— -schleim 65.
Cuscuta 1353.	cetin 961. —, Lösungsfarbe 954.	- vulgaris Pers. 988, 1058,
— Epithymum L. 932. — Epithymum Murr. 1197,	— -oxoniumsalze, Lösungs-	1059.
- Epithymum mukk. 1191,		1000.

1228.europaea L. 928, 932, 937. racemosa Mart. var. bra-

1514

siliensis Engl. 408. Cuscutin 1197, 1228.

–, Reaktionen 1197. Cuspidatin 1235. Cusparia trifoliata Engl. 597, 603, 608, 631.

Cuspidatsäure 417, 419, 439. Cuticular substanzen 205. Cutin 164, 205, 213, 215, 220, 221, 224, 239, 241, 242, 243, 244, 252, 254, 256,

257, 260, 261, 296, 339.

nung der Kieselsäure 218.

-, Anfärbbarkeit 209.

-Bestimmung, Entfer-

962. Abbau 959.

farbe 949.

—, Reaktionen 955.

411, 897, 941.

-disazobenzol 897.

-, Nachweis 897.

—, Eigenschaften 897.

—, Reduktion zu d, l-Epicatechin 961. —, Synthese 963. -, - nach Willstätter —, Wasserstoffsuperoxyd-

-pentamethyläther 398.

Cyanin 944, 945, 985, 950. —, Hydrolyse 951. Cyanobilin 1404.

Cyanomaclurin 352, 392, 401, -, Darstellung 401, 897.

Cymbopogon 658. 639.

Cymarin 1146.

1133.

582, 585, 598, 609, 615, 621, 624, 626, 633, 642, citratus STPF. 574, 585, 613, 614, 615, 616, 617,

caesius Stpf.

619, 622, 638, 639, 642, 643, 653, 655. coloratus STPF. 582, 598, 604, 615, 626, 636, 638,

Cymbidium cuspidatum BL.

- javanicum Peitz. 1133.

flexuosus STPF. 583, 585, 613, 615, 616, 617, 619, 639, 643. — var. albescens 642.

Dammara orientalis 741.

orientalis Lamb. 580,

Dammar, Batjan 788.

—, Einzelbestandteile 788.

— —, Schmelzpunkt 699.

-- -öl, schwarzes 590, 610,

-- fichte 580, 584, 589, 596.

ovata 738.

—, Borneo 788.

598, 638.

-- -harz 744.

—, Kala 789.

612.

-, Kennzahlen 788.

Dammarolsäure 788.

—, Malayan 789.

584, 589, 596, 598, 638.

Sachverzeichnis.

Cystophyllum fusiforme 272.

Cytisus Scoparius Lk. 573,

Cytriliden-cyanessigsäuren

Dacrydium biforme Pilg.

591, 597, 603, 609, 611.

- Colensoi Ноок. 600, 603,

- Franklinii-Öl, ätherisches

286, 287, 289, 929, 985,

- Phytomelan, Zusam-

mensetzung 291.

— elatum Wall. 606, 630.

Franklinii Hook. 580,

591, 596, 600, 603.

- Huonense Cunn. 580,

591, 596, 600, 603.

588, 592, 599.

- -blüten 945.

purpurascens 1385.

Cytase 37.

536.

Dacren 611.

611.

527.

1421.

Dahlia 881.

986.

Dahlie 929.

Dahlien 942.

— -gelb 858.

—, gelbe 858.

-- glucosid 889.

Daidzein 890, 940.

—, Darstellung 890.

Dacryden 600.

654, 940.

541.

639, 640.

579, 646.

Iwarancusae Schult. 587, 646, 653. javanensis Hoffm. 592,

614, 615, 639, 640. – Ol, ätherisches 528, — Martini STPF. 619. - — var. Motia Burk 585,

614, 615, 629, 643. — var. Sofia Burk 578, 581, 585, 615, 642, 645. Nardus Rendl 574, 580, 582, 585, 598, 614, 619.

– — var. lenabutu 582, 585, 598, 601, 608, 609, 614, 615, 616, 617, 619, 624, 625, 626, 632, 633, 639, 643.

— nervatus CHIOV. 582, 624. – pendulus STPF. 639, 642. procerus A. Cam. 597, 641. — rectus A. Cam. 592, 614,

- Schoenanthus Spreng.

sennaarensis Chiov. 581, 597, 632, 636, 646, 651, - Winteranus Jow. 585, 608, 614, 615, 639, 655, 661.

Cymen 576. Cymol 456. p-Cymol 486, 487, 574. Cynanchum ovalifolium

Wight. 692. Vincetoxicum Pers. 932, 1220, 1239. Cynarocephaleae 1452. Cynometra sessiliflora Harms 761.Cyperen 608. Cyperol 608, 632.

Cyperus rotundus L. 608, 632, Cyperaceae 608, 632, 635. Cypheliaceae 433, 435, 437. Cyphelium chrysocephalum Асн. 435. tigillare (Pers.) Fr. 433, 437.

Cypral 640. pine 581, 582, 585, 590, 594, 615, 626, 629. - niver pine 585, 626.

Cypress 581. Cypresse, echte 575. -, Himalaya 577, 623, 624. Cypressen 608. -campher 521.

- -öl 558, 575. - -wolfsmilch 691, 930, 932.

Cypressen siehe auch Zy-

pressen.

—, Eigenschaften 890. -, Nachweis 890. —, Reaktionen 918. Daidzin 889, 940. -, Darstellung 889. —, Eigenschaften 890. —, Nachweis 890.

-, Reaktionen 918. Daidzu 890. Dai-dai 584, 586, 614, 616, 618, 656. Dalbergia hetrophylla WILD. 1136.

— -Kopal 758.

- parviflora 619, 620. Damascenin 562. Dambonit 675. Dammar 701, 706, 737, 782, 787, 788, 799. Dammara alba Lamb. 580,

597, 598, 602, 611, 625, 638, 661. — alba Rpн. 580, 584, 589, — australis 738.

[598. — australis Lamb. 583, 584.

a-Dammaroresen 789. β-Dammaroresen 611, 789. —, Padang 788. -, Penak 789. —, Pontianak 788. Dammar-Resene 788.

Dacryodes hexandra Griseb. Dacryomyces stellatus NEES. Dahlia variabilis (W.) DESF.

—, schwarzes 789. -, Singapor 788.

—, Sorten 787. -, Sumatra 788. 250 (A).

—, Ultraviolett-Lichteffekte 710. Danaidin 1197.

—, Verfälschungen 789. Daemonorops accedens 743. — Draco Mart. 742. Dampftopf nach Soxhler Danain 1197, 1228.

Danais fragrans GAERTN. 1197, 1228. Daniella thurifera Benn. 603. Daphnandra aromatica Baill. 578, 590, 637, 662. Daphne alpina 830. — alpina L. 849. — alpina L. 849. — Gnidium L. 849.

— Laureola L. 849. — mezereum 830. — Mezereum L. 849. — odora Thunbg 830. Daphnetin 831. Daphnin 830, 831, 848. -, Spaltung 831.

—, synthetisches 831. Darbishirella gracillima (DARBISH.) ZAHLBR. 444. Darwinia fascicularis Rudge. 616. - grandiflora 591, 601, 606. 616, 633, 637. taxifolia Cunn. 618.

— — var. grandiflora Benth. 402, 591, 606, 616, 633, 637. Darwinol 633.

Dasya 1403.

601.

1516	Sachverzeichnis.	
Datisca cannabina L. 866, 933. Datiscaceae 933. Datiscacelb 933. Datiscetin 866, 933, —, Darstellung 866. —, Eigenschaften 866.	Delphinidin, Lösungsfarbe 954. — -monoglucosid 948. — -monomethyläther 945, 948, 951. — -oxoniumsalze, Lösungsfarben 949.	Dextrane 44. Dextrose 61, 65, 66, 67. Deyeuxia Langsdorffii KNUTH. 1133. Dhurrin 1045, 1047, 1048, 1058. —, Darstellung 1047.
— -glucosid 866. —, Nachweis 866. —, Reaktionen 908. Datiscetinidin 971. Datiscin 866, 933.	—, Reaktionen 955. —, Wasserstoffsuperoxydabbau 959. Delphinin 944, 945, 987. —, Hydrolyse 951, 952.	—, Eigenschaften 1047. Diaceton-glucose 839, 840. Diacetyl-Alizarin 1017. — -alkamin 1448. — -allylbrenzcatechin 525.
 —, Darstellung 866. —, Eigenschaften 866. —, Nachweis 866. —, Reaktionen 908. 	Delphinium Ajacis L. 931. — consolida 869. — consolida L. 928, 931, 933, 944, 987.	Aloeemodin 1022
Dattelpalme 209, 659. —, Pollen 207. Dattelpalmenlignin, Methoxylgehalt 201. Dattelpflaume, morgenländer	 Staphisagria L. 987. zalil 876. Zalil Ait. 933, 936, 938. Demerara-Kopal 758, 763. Dendrographa leucophaea 	 - daidzein 890. - galangin-monomethyläther 866. - dibromid 866.
dische 637. Daucol 632. Daucus carota 1245, 1251, 1252, 1268, 1275, 1277. — Carota L. 583, 593, 602,	(Tuck.) Darbish. 440. Deodar tree 636, 644, 654, 655. Depside 344, 345, 365, 407. Derbesiaceae 274, 275. Dermocarpa 1403.	- gardeninsäure 1454 hesperidin 837, 888 hydro-urushiol 783 Jacarandin 1454 landigenin 1170.
632, 642, 654, 664. Davallia platyphylla Don. 1141. — trichosticha Hr. 1141. Daviesia latifolia 840.	Dermocybe cinnabarica 1412. — sanguinea WULF 1411, 1412. Dermocybin 1412. —, Absorptionsspektrum	 methylnataloe-emodin 1023. morindon-monomethyläther 1029. polyporsäure 1425.
— latifolia R. Br. 408, 850, 935, 936. Dead Borneo 692. Deca-acetyl-ergochrysin 1456.	1413. —, Eigenschaften 1413. —, Isolierung 1413. —, Nachweis 1413. Derris uliginosa Benth. 1136.	
— -galloyl-glucose 379, 383. Decamalee-Gummi 601. Decamali-Gummi 1454. Decamal 531. Decosan 572.	Desmethoxy-matteucinol881, 884, 939. — —, Absorptionsspektrum 925. — —, Darstellung 881.	Tricin 901 xanthophyll 1298 xylindein-dimethyläther 1430. Dialkyl-disulfide 1067.
Decumanin 1228. Decylaldehyd 481, 504. —, Oxim 504. —, Semicarbazon 504. n-Decylaldehyd 531, 532.	— —, Eigenschaften 882. — — -methyläther 882. — —, Nachweis 882. — —, Reaktionen 916. Desmidiaceae 283.	— -polysulfide 1066. — -sulfide 1066. Diallyl-disulfid 1070. — -sulfid 1069, 1070. — -tetrasulfid 1070.
 — , Azin 532. — -β-Naphthocinchominsäure 532. — , Oxim 532. — , Semicarbazon 532. 	Desose 1145, 1146. Desoxophyll-erythrin 1362. Desoxy-isosantalin 1449. - phylloerythrin 1363. - , Konstanten 1366.	 - trisulfid 1070. Dialopsis africana RAUL. 1137. Dialyanthera Otoba WARBG. 603.
 — —, Thiosemicarbazon 532. n-Decylalkohol 504. Dehydro-chinovasäure 1190. — -dieugenol 826. 	 — , Konstitutionsformel 1367. — -santalin 1448, 1449. Destillation nach Tollens 33. 	Dianthus Armeria L. 1134. — barbatus L. 1134. — Carthusianorum L. 931, 1134. — Caryophyllus L. 572, 642,
Deinbollia Nyikensis Batt. 1137. Delocansäure 1452. Delphanin 987. Delphinidin 405, 943, 945,	Destrichinsäure 418. Destrictasäure 449. Destrictinsäure 446, 449. Deutzia gracilis SIEB. 1135. — setchuenensis Franch.	651, 1134. — caesius Sm. 1134. — chinensis L. 1134. — hispanicus L. 1134.
951, 952, 978. —, Absorptionsspektrum 956 (A). — -galaktosid 948.	1135. — staminea R. Br. 1135. Devardariholzöl 602, 610, 630, 635.	 plumarius L. 1134. Pontederae 931. prolifer L. 1134. Diaphanol 74. Diaphenol 298.

- glucose, Molekularge-

Digallussäure 344, 345, 350.

m-Digallussäure 367, 408.

-hexose 362, 369.

wicht 348.

p-Digallussäure 367.

-isobarbaloin 996. - jacarandin 1454. -- -lanadigenin 1170. -rhein 1030. -- santalin 1448. -shikonin 1447. - Tigogenin 1144. Dibenzyliden-Isorhodeit1190. - Methylpentit 1190. Dibenzyloxalat 510. Dibrom-allubetulen 751. — äsculin 828.

-hexaacetyl-aucubin 1177.

- - myristicin-dibromid 529.

- Krantziana Pierre 693.

- Maingayi Clarke 693.

 — polyantha Велтн. et Ноок. 693.

Dicitronelloxyd 564, 661.

– monohydrochlorid 564.

Dicoma anomala Sond. 1228.

Dicotylenholzlignin, Elemen-

Dictamnus albus L.

Dietyota dichotoma 1395.

—, Farbstoffgehalt 1389.

Diervilla Macm. 849.

— trifida Much. 849. Differenzzahl der Harze 708.

Diffractasäure 427, 439.

Diervilla canadensis Willd.

japonica DC. 849, 1141.

lutea Pursh. 849, 1149.

tarzusammensetzung 260.

-isomyristicin-dibromid

- - baptigenin 1178.

— -Kämpferid 869.

Dichopsis calophyllum BENTH. et HOOK. 693.

— Gutta B. et H. 693.

Dicaroten 1288.

Dichroin 1228.

Dicomid 1228.

Dicomin 1228.

1137.

849, 1141.

Diffusin 235.

-- - Chrysin 854.

529.

Diasaron 636.

Diatenopteryx 1137.

Diathyl-harnstoff 350.

Diatomeae 273, 275,

Diatomeen 238, 1396.

Carotinoide 1392.

Diatomin 1392.

- barbaloin 993.

-- - Frangula-Emodin

-- gluco-xylose 367,

408, 840, 850.

— —, Spaltung 840.

isosakuranetin 884.

525.

1387, 1392, 1393.

Dibenzoyl-Allylbrenzcatechin

1028.

Dichroa febrifuga Lour. 1228.

Digallussäureanhydrid 408. Digin 1143. — Тамвасн 1143. — —, Darstellung 1150. Digitalacrin 1142. Digitalein 1143. — Darstellung, 1151. Digitaleine 1142. Digitaletin 1142. Digitalierin 1142. Digitalidin 1142. Digitaligenin 1164, 1166. Digitalin 1141, 1146, 1219. -, deutsches 1142. Digitaline 1141. — chloroformique 1142. — cristallis e 1142. — — Nativelle, Darstellung 1146. Digitalin Homolle 1142. —, Nachweis 1154. — NATIVELLE 1142. Walz, 1142. Digitalinum fluidum 1142. — gallicum amorph 1142. — germanicum 1114, 1142, [1145.— passivum 1142. — verum 1119, 1145, 1171. — —, Darstellung 1150. — —, Eigenschaften 1165. Digitaliresin 1165. Digitaliretin 1142. Digitalis ambigua MURR. 932, 1140, 1168. - blätter 1143. — —, Wirksamkeit 1143. epiglottidea Brera 1168. — ferruginea 1168. — gigantea L. 1168. — -glucoside 1116, 1141. — —, aktive 1145. — —, Nachweis 1153. — —, Wertbestimmungsmethoden 1155. —, —, —, chemische 1155. -, -, -, colorimetrische 1156.—, —, —, physiologische 1157.

—, —, —, phyto-pharmako-

— grandiflora Lam. 1140.

— lanata Енкн. 1168.

— - Glucoside 1168.

logische 1157.

lung 1150. - —, Wirksamkeit 1143. Digitalon 1142. Digitalose 1142, 1165, 1166. Digitalosin 1142. Digitaslomin 1142. Digitasolin 1142. Digitine Nativelle 1142. Digitogenin 1102, 1115, 1167. Digitoflavon 862, 930. Digitogensäure 1116. Digitoleinsäure 1142. Digitonein 1167. Digitonin 1096, 1098, 1114, 1140, 1143, 1144, 1145. — -Cholesterid 1099, 1167. - Cholesterinverbindung, Darstellung 1099. —, Darstellung 1114, 1152. —, — nach Cloetta 1152. -, - KILIANI 1114. —, — — PANZER 1152. —, — — SCHMIEDEBERG 1152.–, – Windaus-Wil-LERDING 1115. —, Eigenschaften 1166. —, Hämolyse-wirkung 1104. —, Nachweis 1154. --- -sapogenin 1101. Digitophyllin 1143. Digitoresin 1167. Digitosäure 1116. Digitoxigenin 1162, 1170. —, Eigenschaften 1162. —, Nachweis 1154. Digitoxin 1113, 1143, 1146. —, Darstellung 1146. - -, Methode Kiliani 1147. — —, — Kraft 1148. — —, — Pharmacopée francaise 1146. — —, — Schmiedeberg 1147. —, Eigenschaften 1161. Digitoxin Kiliani 1143. —, Nachweis 1153.

Schmiedeberg 1147.

1148.

solubile 1143.

a-Digitoxin 1148.

3-Digitoxin 1143. — — KILIANI 1148.

— — -Glucoside 1141.

— — —, Darstellung 1146.

— purpurea-Saponine 1114.

purpurea L. 930, 1140.

--- -samen 1099, 1114, 1143.

— -- -glucoside, Darstel-

1517

1518	Sachverzeichnis.	
Digitoxose 1145, 1162, 1163,	Dihydro-α-terpineol, Phe-	m-m-Dimethylgallussäure
1164, 1165, 1169, 1170.	nylurethan 515.	379.
—, Nachweis 1154. Digitsaponin 1114, 1140.	trans-Dihydro- α -terpineol 515.	m-p-Dimethylgallussäure 377, 379.
α -Digitsaponin 1144.	Dihydrozingiberen 497.	Dimethyl-genistein 891.
3-Digitsaponin 1144.	1, 2, 5, 6-Diisopropyliden-	α , α -Dimethylglutarsäure
'-Digitsaponin 1144.	glucofuranose 839.	1273, 1282, 1286.
Digitsaponine KRAFT, Darstel-	Dijod-chrysin 854.	Dimethyl-hydro-urushiol 783.
lung 1150.	Dilanin 1169.	Dimethyl-i-Inosit 675.
Digoxigenin 1169.	Dilemen 608.	1, 6-Dimethyl-4-isopropyl-
Digoxin 1168, 1169.	Dill 577, 578, 580, 582, 584,	naphthalin 496.
—, Darstellung nach Smith 1168.	587, 645. Dillapiol 530.	Dimethylmalonsäure 1273, 1286, 1323.
-, Eigenschaften 1169.	— -aldehyd 530.	6, 6-Dimethyl-2-methylen-
Diglykolsäure 1056.	— -säure 530.	bicyclo-(1, 1, 3)-heptan
Dihydroxy-benzaldehyd-in-	Dill-isoapiol 530.	494.
dogenid 1062.	— - tribromid 530.	7, 7-Dimethyl-2-methylen-
— -Benzoesäure 766.	Dill-krautöl 577, 578, 580,	bicyclo- $(1, 2, 2)$ -heptan
— -Betulin 751.	584, 587, 645.	495.
bixin, Formel 1244.	— —, spanisches 578.	2, 2-Dimethyl-3-methylen-
carotin 1282.	— -öl 580, 582, 645.	bicyclo-(1, 2, 2)-hepten
carveol 515, 516, 624.	— —, ätherisches 530.	495.
— —, Phenylurethane 516.	— —, ostindisches 645.	6, 6-Dimethyl-2-methylen-
carvon 516, 548, 646.	—, ostindischer 645.	bicyclo-(1, 1, 3)-heptanol-
, -dibromid 548.	Dilodendron 1137.	(3) 517.
— —, Oxim 516, 548.	Dilsea edulis 1385, 1387.	3-Dimethyl-6-methyl-hepta-
— —, Semicarbazon 548.	Dimelaena orcina Ach. 435,	dien-(1, 5)-on-(4) 544.
chlorogensäure 366.	436.	3-Dimethyl-6-methyl-hepta-
— -costuslacton 660.	Dimethoxy-benzoesäure 525.	dien-(1, 6)-on-(4) 544.
— -crocetin 1333.	527.	6, 6-Dimethyl-2-methylol-
— — -dimethylester 1333.	- diacetyl-Arabino-Ga-	bicyclo-(1, 1, 3)-hepten-
— —, Farbreaktionen 1333.	lakto-tetra-Galakturon-	(2) 517.
cumarin 563, 659.	säure 82.	2, 3-Dimethylnaphthalin 768.
cuminaldehyd 516, 641.	6, 7-Dimethoxy-γ-aethoxy-	2, 6-Dimethyl-octadien-1, 6-
— —, Semicarbazon 516.	cumarin 832.	al-(8) 535.
cuminalkohol 489, 624.	3,4-Dimethoxy-benzaldehyd	2,6-Dimethyl-octadien-2,6-al-
△1,8(9) -Dihydrocuminalkohol	541.	(8) 535.
516.	m-m-Dimethoxy-benzoesäure	2, 6-Dimethyl-octadien-(1,6)-
Dihydro-cuminsäure 516.	132.	ol-(8) 507.
— -eymol 588.	3, 4-Dimethoxy-benzossäure	2, 6-Dimethyl-octadien-(2,6)-
— -Digoxigenin 1169.	556.	ol-(8) 507.
— $-\alpha$ -Elemisäure 771.	2, 4-Dimethoxy-6-oxy-aceto-	2, 6-Dimethyl-octadien-(2,7)-
— $-\alpha$ -Elemonsäure 771.	phenon 545.	ol-(6) 509.
— -α-Euphorbol 781.	3 - (3', 4'-Dimethoxy-phenyl)	2, 6-Dimethyl-octatrien-
— $-\beta$ -Euphorbol 781.	5,7-Dimethoxy-chromen	(1, 5, 7) 485.
gitoxigenin 1164.	400.	2, 6-Dimethyl-octen-1-al-(8)
isoalanto-lacton 660.	3-(3', 4'-Dimethoxy-phenyl)-	532.

pyrazolin 399. p-p'-Dimethoxystilben 524.

ω-Dimethylacetonyl-aceton

 β - β -Dimethyl-acrylsäure 655.

p-Dimethylaminobenz-

Dimethyl-äsculetin 829.

2, 3-Dimethyl-bicyclo-

Dimethylcrocetin 1330.

Dimethyl-daidzein 890.

m-p-Dimethyläther-gallus-

 α , α -Dimethylbernsteinsäure

[1, 2, 2]-hepten-(2) 491.

1273, 1286, 1305, 1309,

aldehyd 355.

säure 374.

1323.

– —, Semicarbazon 513.

-kaffeesäure 366.

methylbixin 1329.

– -myrcen 485, 486.

-methysticinsäure 749.

- -phytylbromid 1294.

- -sandaracopimarsäure

- -sesquicitronellen 486.

— $-\alpha$ -terpineol 515, 624.

- - -tetrabromid 485, 486.

-methysticin 749.

-naringenin 838.

- - α -Olibanol 779.

- -selinenol 500.

-- -norbixin 1328.

- Safrol 528.

-terpen 600.

737.

-lycopin 1292.

532.

505.

505.

650.

2, 6-Dimethyl-octen-(2)-al-(8)

2, 6-Dimethyl-octen-1-ol-(8)

2, 6-Dimethyl-octen-2-ol-(8)

 γ , η -Dimethyl- A^a -octen- ϵ -on

2, 6-Dimethyl-octen-(1)-

2, 6-Dimethyl-octen-(2)-

1, 1-Dimethyl-2 γ-oxobutyl-

cyclopropan-3-carbon-

— — — — — semicarb-

säure-8 556.

säure-8 556.

säure 493.

azon 493.

Dimethyloxy-cumarin 660. Dimethylphenanthren 725. 1, 7-Dimethyl-phenanthren 740. Dimethylphloroglucin 1446. 2, 4-Dimethylphloroglucin 884. Dimethylpyrogallol 148. Dimethylpyrogallol 148. Dimethylpyron 349. Dimethylsulfid 568, 666, 1068. —, Isolierung 1068. —, Nachweis 1068. —, Vorkommen 1068. Dimethylsulfon 1068. Dimethylsulfon 1068. Dimethylsulfoxyd 1068. Dimethylsulfoxyd 1068. Dimethyl-wogonin 857. Dimorphoteca aurantiaca 1252, 1289. — Ecklonis Dc. 1059, 1141. — pluvialis Mnch. 1141. Dimyreen 485. Dimyristylcarbinol 634. Dinitro-chrysin 854. — -Gentisin 897. — -guajacol 733. 2, 6-Dinitro-4-oxybenzoesäure 1450. Dinoflagellatae 1395. Dionysia diapensiifolia Boiss. 929. — tapetodes Bug. 929. Dioscin 1096, 1129, 1133. — -Cholesterid 1099. Dioscorea-sapotoxin 1129, 1133. — rokoro Makino 1129, 1133. — villosa L. 1133. Diosma 863. Diosma serratifolium Curt. 581. 586, 645, 647, 658, 849, 850, 930, 939. Diosmetin 837, 864, 931. —, Darstellung 864. —, Eigenschaften 864. —, Glucosid 863. —, Nachweis 864. —, Reaktionen 908. Diosmin 835, 836, 837, 863, 864, 888, 930. —, Darstellung 863. —, Eigenschaften 864. —, Reaktionen 906. Diosphenol 549. —, Dioxim 549. —, Dioxim 549. —, Dioxim 549. —, Dioxim 549. —, Monoxim 549. —, Phenylurethan 549. —, Semicarbazon 549.	Diospyros Kaki 1252, 1253, 1289. — Lotus L. 637. 3, 4-Dioxy-acetophenon 863. 1, 8-Dioxy-anthrachinolyl-carbinol 1021. 1,2-Dioxy-anthrachinon 1016. 1, 8-Dioxy-anthrachinon-carbonsäure 1029. 2, 5-Dioxybenzol-1-carbonsäure 1454. Dioxy-α-Carotin 1306. Dioxy-β-Carotin 1306. 3, 4-Dioxy-einnamoyl-Chinasäure 365, 407. 7, 8-Dioxycumarin 831. 5, 7-Dioxy-6,8-dimethyl-flavanon 881, 939. 5, 7-Dioxy-6,8-dimethyl-4-methoxyflavanon84, 939. 3, 6-Dioxy-2, 5-diphenyl-1, 4-benzochinon 1425. 5, 6-Dioxyflavon 853. 5, 7-Dioxyflavon 853. 7, 2-7-glykosid 853. 7-glykosid 853. 2, 3-Dioxy-1-n-heptadecyl-benzol 785. 7, 4'-Dioxy-isoflavon890, 940. 7-glucosid 889. 5, 4'-Dioxy-7-methoxyflavanon 885, 939. 5, 7-Dioxy-4'-methoxy-flavanon 884, 939. 5, 7-Dioxy-4'-methoxy-flavanon 884, 939. 5, 7-Dioxy-4'-methoxy-flavanon 884, 939. 5, 7-Dioxy-4'-methoxy-flavanon 884, 939. 5, 7-Dioxy-4'-methoxy-flavanon 885, 939. 5, 7-Dioxy-4'-methoxy-flavanon 933. 5, 7-Dioxy-3-methoxy-flavon 860, 930. 5, 7-Dioxy-4'-methoxy-flavon 860, 930. 5, 7-Dioxy-4'-methoxy-flavon 860, 930. 5, 7-Dioxy-4'-methoxy-flavon 861, 930. 5, 7-Dioxy-4'-methoxy-flavon 861, 930. 5, 7-Dioxy-4'-methoxy-flavon 861, 940. 5, 7-Dioxy-4-methoxy-iso-flavon 892. Dioxymethoxy-isoflavon 893. 5, 4'-Dioxy-7-methoxy-iso-flavon 892. Dioxymethoxy-isoflavon-glu-cosid 892. 1, 7-Dioxy-3-methoxy-iso-flavon-glucosid 892. 1, 7-Dioxy-3-methoxy-so-flavon-glucosid 892. 1, 7-Dioxy-3-methoxy-so-flavon-glucosid 892. 1, 7-Dioxy-3-methoxy-so-flavon-glucosid 892. 1, 7-Dioxy-3-methoxy-so-flavon-glucosid 892. 1, 7-Dioxy-3-methoxy-xan-thoxy-x	1, 8-Dioxy-3-methyl-anthrachinon 1025. 2, 7-Dioxy-3-methyl-arthrachinon 1024. \[\alpha, \alpha'-Dioxy-x-methyl-\alpha'-isopropyladipins\(\text{aut}. \) \[\frac{\alpha'-Dioxy-x-methyl-\alpha'-isopropyladipins\(\text{aut}. \) \[\frac{\alpha'-Dioxy-3-methyl-methoxy-anthrachinon 1023. \] 2, 7-Dioxy-3-methyl-methoxy-anthrachinon\(\text{ath}. \) \[\text{aut} \] \[\frac{\alpha}{\cdot \text{aut}} \] \[\text{aut} \] \[\frac{\alpha}{\cdot \text{aut}} \] \[\text{aut} \] \[\te
-, Semicardazon 949.	thon 897, 941. 1,3-Dioxy-4-methyl-anthra- chinon 1030.	Dipladenia atroviolacea MüllArg. 692.

Dipladenia fragrans DC. 692. Diplochestissäure 416.	Discaria serratifolia Benth. 1138.	Douglastanne 582, 585, 592, 595, 616, 621, 626, 639,
Diploclisia macrocarpa	Disulfid C ₆ H ₁₂ S ₂ 1071.	734.
MIERS. 1135. [438.	$- C_7 H_{14} S_2 \tilde{1071}$.	Draba verna L. 1082, 1095.
Diploica canescens Dicks.	$- C_8 H_{16} S_2 1071.$	Dracaeana arborea Lnk.
Diploicia canescens (Dicks.)	$-C_{10}H_{18}S_2$ 1071.	1133.
DE Nots. 430.		— Cinnabari 744.
Diploicin 417, 418, 423, 430,	Diterpene 502, 610.	— Draco 744, 1455.
431, 442.	—, unbenannte 611.	Dracensäure 1455.
Diplorhynchus mossambicen -	Dithiocarbaminate 1072.	Drachenblut 701, 742.
sis Benth. 694.	Dithio-trimercurisalz 1064.	— -baum, kanarischer 1455.
Diploschistaceae 436, 437,	trimercurosulfat 1076.	—, —, Farbstoff 1455.
442, 444, 452.	Ditolylthioharnstoff 569.	—, Gesamtverseifungszahl
Diploschistes albissimus	Diu-do 692.	743.
(ACH.) ZAHLBR, 436, 437,	Diu-rang 692.	— Harzzahl 743.

Divaricatinsaure 427. Divaricatsäure 416, 419, 426, 427, 435, 439. Divarin 427. Divarsäure 427.

cretaceus Mass. 436, 437. - ocellatus (DC.) Norm. 452. Divinylsulfid 1068, 1069. -, Isolierung 1069. —, Vorkommen 1069.

tionen 354.

941.

1137.

1136.

410.

 scruposus (L.) Norm. 437, Diplochist ssäure 416, 421,

Diplotaxis tenuifolia 1087. – tenuifolia DC. 573, 666, Divinyltrisulfid 1069. Divi-Divi 385, 410. - --- -Gerbstoff, Reak-Dixgeninsäure 1163. Dhurra 1058. Djakbaum 411,

Diprotocatechusäure 350. m-Diprotocatechusäure 367.

Dipsacaceae 1141, 1213, Dipsacus arvensis L. 1237. Djavebaum 691, 1139. Diptam-Dostenöl 621, 627, Djave-Samen 1140. Dodecanal 532. —, kretischer 621, 627, 646. Dodecen-(2)-al-(1) 641. Dodonaea viscosa Jacq. Dolichos speciosus Bog.

-, weißer 849, 1137. Dipterocarpaceae 586, 596, 599, 604, 605, 606, 622, 627, 741, 787. Donabanga mo!uccana Doratoxylum 1137. Dorema ammoniacum 791.

Dipterocarpus alatus 789. alatus Roxb. 606. angustifolius 789.

ceylanicus 789. — gracilis 789.

- grandiflorus Blco. 610. Griffithii Mrq. 606. Hasseltii Bl. 605. hispidus 789. — incanus Roxв. 606. laevis Ham. 606. obtusifolius Teysm. 606.

oppositifolia Willd. 659.

Dirhizoninsäure 417, 419, 426,

Pteropus Mart. 659.

Dirca palustris L. 1138.

427, 435, 439.

Diptocarpus 787.

1520

442, 444.

1093, 1095.

Diplotaxylen 666.

Diplotoxylen 573,

646.

— pilosus Roxb. 606.

trinervis Bl. 605. tuberculatus Roxb. 606.

 turbinatus 790. - turbinatus Gaertn. 606.

vernicifluus DC. 610.

Dipteryx odorata Willb. 659. Dotter-blume 1252. oleifera Benth. 659. -- -weide 845.

590, 649. Doss 1454. Dossetin 1454. Dosten 635. -- -öl 635.

—, Colorado 592.

626, 639.

- Terpentin 495.

Douglasfichten-nadelöl

1254.

Doronicum Pardalianches Doryphora Sassafras Endl.

Douglasfichte 615, 639, 723.

585, 592, 596, 615, 616,

- Ammoniacum Don. 602,

618, 620, 635, 644.

Doronicum Paralianches

Doremol 602, 620.

Doremon 602, 644.

934,

BL.

690,

Drimys aromatica Müll. 1135.Drosera binnata 1447. — - Farbstoff 1447. Wittakeri 1447. — - Farbstoff 1447.

Dregea rubicunda K. Schum. 1198, 1228. - volubilis Benth. 1228. Dregein 1198, 1228. -, Reaktionen 1198. Drehwertsmessungen von

Dryobalanops aromatica

599, 604, 622, 627.

Dulcamarin 1140.

- schleim 281.

Duoc-Sanh 412.

— Camphora Colebr. 586. 591, 596, 599, 604, 622.

Dumontia filiformis 281, 282.

Dumoria africana Chev. 1140.

— Heckeli Pierre 1140.

GAERTN. 586, 591, 596,

Dracoresen 744. Dracoresitannol 744. Dracorubinpapier 744. Dracosäure 1455.

— -probe nach Dieterich 744.Dracocephalum Moldavica L. 584, 614, 617, 640, 643. - moldavicum Morr. 584, 614, 616, 617, 640, 643.

---, Ultraviolett-Lichteffekte 710. —, Verfälschungen 744. Dracoalban 743.

-, Sorten 743. —, Sumatra 742.

-, kanarisches 744.

—, —, Kennzahlen 744.

-, Kolophonium-Nachweis im - 744.-, ostindisches 742, 743. —, Schmelzpunkt 699. —, sokotrinisches 744. —, —, Kennzahlen 744.

-, Kennzahlen 743.

- Winteri Forst. 611, 1135.

Celluloselösungen 26.

-zapfenöl 490.

-- blätter 1117.

roter 1236.

Eibe 1215, 1237.

-gallen 344.

 $12\bar{3}6.$

Ehretid 1228.

Efeu 407, 936, 1139.

— tinifolia L. 1228.

Ehrenpreis, efeublättriger

Ehretia buxifolia Roxb. 408.

Eibischwurzel-Schleim 68. Eiche 410, 411, 1425.

Eichen-blättergerbstoff 346.

— , Mikronachweis 355.

-holz-Hemicellulose 40.

- - -lignin, Methoxylge-

—, Rohfasergehalt 245.

-Knoppern-Gerbstoff 390.

-- -rinden-Gerbstoff, Reak-

- —, Rohfasergehalt 245.

Eidotter-farbstoff, Zerlegung

in Zeaxanthin und Lutein

- -pigment, Zeaxanthinge-

Reaktion

— —, Gewinnung 387.

— Gerbstoff 344.

- Gerbstoffe 386.

— - Gerbstoff.

halt 201.

— -mistel 667, 690.

— -moos 435, 440.

tionen 354.

halt 1303.

Eierlutein 1300.

Eikosan-dicarbonsäure 233, 234, 235.

1262.

Eijitsu 868.

Eijitzu 933.

354.

Sachverzeichnis.

- rostrata hort. Bog. 1140. Durantin 1228. Durasantalin 1449. Durit 297, 308, 325. Dyera costulata Hook. 692. - laxiflora Hook. f. 692. Lowii Hook. f. 692.

Duranta brachypoda Top.

- Ellisia L. 1140, 1228.

Plumieri Jacq. 1140.

1140.

Dysoxylonen 607, 608. Dysoxylon Fraseranum Benth. 604, 607, 608, 612, 637.

Ebenaceae 637. Ebenholz, grünes 1453. Eberwurz-öl 607, 638, 654, 665. –, stengellose 607, 638, 654, 665.

Ecballium elaterium RICH. 1198, 1229, 1235. officinale NEES. 1235. Ecclonia bieyelis 272. Ecdysanthera annamensis

VERN. 692. – cambodiensis Pierre 692. — Godefroyana PIERRE 692.– Langbiani Vern. 692. - linearicarpa Pierre 692.

MIQ.

— micrantha DC. 692. — pedunculosa Quintareti PIERRE 692. Tournieri PIERRE 692. Echinacea angustifolia 287. Echinocarpus Sigum Bl. 1058.Echinocystis fabacea Torr.

1141. oregana Cogn. 1141.

Echinopanacen 608, 631. Echinopanax horridus D. et PL. 608, 631.

1063.

Echinopanacol 608, 631.

Echites religiosa T. et Binn. Echugin 1228.

Echujin 1228. Ectocarpus 275.

- siliculosus 276. Edelkastanie 410, 931.

stoff,

391.

scholaris L. 407, 692, 694.

Edelkastanien-blätter-gerb-

- Gerbstoff 345, 386, 390.

Edelschafgarbe 599, 601, 612,

Edelschafgarbenöl 599, 601,

Edeltanne 582, 588, 592, 593,

603, 626, 819, 847.

612, 619, 627, 638, 664.

619, 627, 638, 664.

Zusammensetzung

Handbuch der Pflanzenanalyse, Bd. III.

 - dimethylester 233, 235.

— —, Löslichkeit 235. — — -methylester 235.

Einbeere, vierblättrige 1133. Eisenhut, blauer, Farbstoff

642, 646,

saures 106. Eiweiß 221, 222, 296.

-- körper 164.

-, echter 931.

stoffe, quantitative Be-

Elachista fucicola 276.

Elaeagnaceae 937.

stimmung in Latex 673.

Eisen in Algenmembranen Eisenkraut, gemeines 1238.

Eisenrinde 583, 616, 623, 640,

Eisen, a-tetragalakturon-

232, —, Manila- 520, 529, 580, 581, 583, 586, 597, 611.

-, Mauritius 773. -, mexikanisches 772. Nigeria 579. —, Okkumé 772. Protium 773. — -öl 577, 578, 580, 581, 628, 631, 770.

—, Rio 772.

- -säure 770.

y-Elemisäure 772.

 δ -Elemisäure 772.

—, Uganda 579.

—, weich 769.

—, Vera Cruz 773.

—, westindisches 772.

-, Yukatan 772, 778.

Elemol 519, 520, 628, 770.

—, —, Einzelbestandteile 773, 774. —, —, Kennzahlen 773. —, indisches 773. —, Kamerun 773. —, Karana 773. -, Karikari 773. —, Manila 769, 773.

—, ostindisches 772, 773.

 α -Elemisäure 770, 771, 774.

3-Elemisäure 770, 771.

— - methylester 772.

Elemi Takamahak 772, 774.

Elemi 701. —, Almessega- 772, 773. —, amerikanisches 772. —, Canarium 773. Elemicin 529, 770. Elemi, hart 769. -harze 769ff. — —, Amyrin-Isolierung nach Wolff 772.

Elaeocarpaceae 1058.

ovalis Mrg. 1138.

-, Darstellung 1198.

-, Reaktionen 1198.

Spaltung 1198.

Elaterin 1198, 1199.

 α -Elaterin 1198, 1199.

Elaidinsäure 556.

Elaterase 1198.

Elaeocarpus grandiflorus SM.

macrophyllus Bl. 1138.

Elaterinid 1198, 1199, 1229.

1277.

Elatiorsaponin 1128, 1139. Elattostachys 1137. Eldrin 936. Electronia dicocca

β-Elaterin 1199. — —, Reaktionen 1199. Elaterinin 1229. 1098. —, afrikanisches 772, 773.

1099. BURCK. [408.

— —, Sorten 769, 772.

1522	Sachverzeichnis.	
Elemol-benzoat 520. - Phenylurethan 520. x-Elemol 770.	Endosporium 209. Endsapogenine 1100. Engelmann spruce 626.	d-Epi-rhamnose-Phenylosazon 1190. Episcia pulchella MART. 408.
3-Elemol 770. Elemolsäure 771.	Engelwurz 576, 580, 652, 653, 661, 850.	Equisetaceae 265, 1141. Equisetales 238.
dibromid 771, 772. α -Elemolsäure 771. β -Elemolsäure 771.	Entada polystachya DC. 1136. — -saponin, neutrales 1136.	Equisetonin 1141. Equisetum arvense L. 1141. — —, Kieselmembran 238.
Elemonsäure 771. Elettaria Cardamomum var.	— —, saures 1136. — scandens Benth. 1136.	— - Sporonin 214. — Sporen, Farbreaktion
β Flück. 589, 661. — var. major. Sмітн 577,	— sudanica 61. — — -Gummi 61.	212. — limosum L. 1141.
585, 589, 622, 623, 626, 661.	Enterolobium cyclocarpum GRISEB. 1136.	- maximum Lnk. 1141. - silvaticum L. 1141.
— Cardamomum Wr. et MAT. 583, 621, 624, 661.	— Timbouva Mart. 1136. Enteromorpha 1384.	— -Sporen 208. Eranthemum macrophyllum Nus 408.
Elfenbein, vegetabilisches 51. Ellagen-gerbsäure 384, 409, 410.	— compressa 272. — intestinalis 1384, 1385, 1387.	Erbsenkleie, Cutin-Kohlen- stoffgehalt 259.
— -gerbstoff 355, 371. — —, Darstellung 384.	Enzian, gelber 941, 1230. — punktierter 1230.	—, Ligninkohlenstoffgehalt 259.
— -gerbstoffe 345, 384. Ellagsäure 352, 374, 384, 386,	-, roter 1230. -, stengelloser 987, 1230.	—, Reincellulose-Kohlen- stoffgehalt 259.
387, 390, 391, 402, 410, 876. — -diglucosid 384.	wurzel 897, 941, 1230. Bitterstoff 987. Enzyme, quantitative Be-	—, Rohfaser-Kohlenstoff- gehalt 259. Erbsenstroh-Cutin, Elemen-
- dimethyläther 410 Gerbstoffe 410.	stimming in Latex 674. Enzymoresine 721.	tarzusammensetzung 261. —, Rohfasergehalt 246.
— -Glucoside 345. — -monoglucosid 384.	Eosinlösung, alkoholische 5. Epanorin 416, 418, 423, 431.	Erdbeerbaum 1238. Erdbeeren 80, 97.
—, Nachweis in Gerbstoffen364.—, Überführung in Hexa-	Ephedra vulgaris, Cutinge- halt 220. Epicatechin 392, 393, 394,	Erdeichel 846. Erdgas 294. Erdnuß 1136.
oxy-diphenyl-monocar- bonsäure-lacton 364.	395, 396, 397, 411. —, Strukturformel 397.	kuchenmehl, Rohfaser- gehalt 252.
Elodea 1384. Elsholtzia cristata Willd.	 - tetramethyläther s. a. Te- tramethyl-epicatechin. 	Erdöl 294. — -baustoffe 294.
650.	d-Epicatechin 392, 393, 394, 395, 396, 397, 411.	Erdschellack 746. Erdwachs 294.
Embelia Ribes Burm. 1229. — robusta Roxb. 1139. — -säure 1229.	— —, Darstellung 394. d, l-Epicatechin 392, 393, 394, 395, 396, 397, 411, 960.	Erechtites praealta Raf. 601. Eremostachin 1229. Eremostachys laciniata
Embelin 1229. Emmer 941.	— —, Darstellung aus Cyanidin 961.	Bunge 1229. — superba Royle 1140.
Emodin 992, 1000, 1005, 1006, 1008, 1011, 1024, 1025,	—pentamethyläther 398.	Ergochrysin 941, 1421, 1456. Ergoflavin 941, 1455.
1031, 1412. — -anthranol 1004, 1011. —, Eigenschaften 1413.	1-Epicatechin 392, 393, 394, 395, 396, 397, 411. — —, Darstellung 393.	Ergoflavonsäure 1455. — lacton 1455. Eria micrantha Linde 1133.
glucosid 1003, 1005, 1035. methyläther 1001.	Epicoccum purpurascens En- RENBERG 1434.	— retusa Ende 1133. Erica arborea L. 1229.
— monomethyläther 428, 444, 1003.	— — Farbstoff 1434. Epidendron difforme Jacq.	— carnea L. 845, 1227. Ericaceae 407, 410, 572, 612,
— rhamnosid 1005. Empetraceae 936. Empetrum nigrum L. 936.	1062. Epigaea repens L. 844, 1229. Epilobium hirsutum L. 932.	630, 635, 637, 642, 651, 844, 846, 850, 935, 937, 938, 986, 987, 988, 1211,
Empleurum ensatum ECKL. et ZEYH. 849.	— roseum Schreb. 932. Epipactis atrorubens Hoffm.	1224, 1229, 1236, 1238. Ericaceen 813.
Emulsin 455, 809, 1041, 1042, 1046, 1048, 1050, 1052,	1207, 1233. — latifolia All. 1207, 1233.	Erica ciliaris L. 1229. — crudans Andr. 1229.
1054, 1085, 1201, 1208, 1209, 1210, 1213, 1214, 1218.	 palustris Crantz 1207, 1233. d-Epi-rhamnose 1189, 1190. 	— gracilis Salisb. 1229. — herbacea L. 845, 1229. — mediterranea L. 1229.
Endococcin 418, 421, 428, 440.	—— -p-Brom-phenyl- osazon 1190.	— viridi-purpurea Gouan. 1229.

Erythrit 488.

1400.

1229.

1133.

Sachverzeichnis.

-säure 416, 425, 440.

Erythrocentaurin 1200, 1215,

Erythronium californicum L.

- giganteum LINDL. 1133.

purpurescens Wats. 1133.

Erythrobilin-methylester

Erythrocellulose 267.

Erythrocentaurol 1200.

dens canis L. 1133.

— maculatum Lam. 1133.

– revolutum Bak. 1133.

Erythrophleum guineense

Erythroresinotannol 747.

Erythrotrichia ceramicola

Erythroxylaceae 407, 602,

Erythroxylon Coca Lam. 407.

- Coca var. Spruceanum

monogynum Roxb. 602,

monogranatense HIERN.

Eschen-holz-lignin, Methoxy-

BUNK 935, 937.

610, 630, 635.

—, gemeine 849, 935.

-Manna 832, 849.

Eschscholtzia californica

Снам. 935, 936.

Escobedia linearis 1254.

— linearis Schl. 1334.

scabrifolia 1254, 1334.

Esdragon . . . siehe Estragon.

gehalt 201.

Esdragonol 524.

407.

Esche 832.

610, 630, 635, 935, 937.

- -p-cumarsäureester 747.

Don. 930.

Erythrophyll 1275.

Erythrophysa 1137.

- canadensis L. 582, 623, 643, 932. — -öl 582, 623, 643. viscosum L. 664. Eriobotyra japonica Lindl.

Erigeron acer L. 932.

1058, 1059, 1135. Eriodictyol 886, 939. -, Darstellung 886.

—, Eigenschaften 887. -, Nachweis 887. -, Reaktionen 916. Eriodictyon californicum DCNE. 939.

- californicum (HOOKER et Arnoit) Greene 864. glutinosum Benth. 864, 889, 931, 939, 1229.

Erioglossum Delavayi FR. 1138.Eriophorum vaginatum-Lig- $\min 268.$ Eriostema albicaulis Borv.

408, 1229. Eriostemon Coxii Müll.573, 574, 590, 604, 614, 616, 618, 633. Crowei F. Müll. 573, 590,

636. myoporoides DC. 573, 574, 590, 610, 630, 657. Eriostomid 1229.

Erlen-Gerbstoff 405. - holz-Gerbsäure 412. Erodium 942.

1139.

- campestre L. 1139.

Eruca sativa Lam. 1082. 1095. Erycibe tomentosa Bl. 408. Eryngium amethysticum L. foetidum L. 641, 658, 1139.

- maritimum L. 1139. - planum L. 1139. pandanifolium CHAM. et SCHL. 407.

1080, 1094. asperum DC. 1094.

- cheiranthoides L. 931.

- pannonicum 931.

—, Darstellung 1199.

-, Reaktionen 1200.

1094.

1229.

Erysimum Alliaria L. 666. - arcansanum Nutt. 1079,

— nanum Boiss. et Hoнм.

Perowskianum Fisch. et

Erytaurin 1199, 1200, 1215,

Erythrea Centaurium Pers.

1199, 1200, 1215, 1229.

Erysolin 1072, 1080, 1064.

MEY. 1080, 1094, 1230.

Eselsfenchel 648. -- -öl 648. Eselsgurke 1229, 1235.

1188, 1226.

– -äthylester 503.

rung 99.

Esenbeckia febrifuga Juss. Esenbecksäure 1226. Espartogras 239.

Essence de Fustet 584. — de Marjolaine 593, 620, 645, 646.

Essigsäure 69, 81, 82, 83, 86, 87, 139, 554, 652, 668, 786. 854,1180,

- aus Pektinsäure, Isolie-

1198.

1204, 1431, 1454, 1456.

522.

579, 663. Bakeri-Öl, ätherisches

595, 607, 663.

607, 663.

633, 641, 663.

liana 579. 646, 663. 594, 663.

607, 663. 657, 663.

in Pektinstoffen 124. terpinylester 558.

Essigsäure-bornvlester 558.

- benzylester 558.

– geranylester 557.

-n-hexylester 557.

-isoamylester 557.

-menthylester 558.

-linalylester 558.

-citronellylester 557.

 -methylester 554, —, Nachweis in Pektin 116. -n-octvlester 557. -α-phenyläthylester -, quantitative Bestimmung Ester 352, 652.

 aliphatischer Säuren 557. aromatischer Säuren 559. der Harze 708.

- - zahl 474.

Estragol 524. Estragon 574, 580, 601. — -öl 574, 580, 601. Eucalyptol 661, 1216. – siehe a. Cineol.

— —, altes 540. Etiolin 1275. Eucalyptus acaciaeformis D. et MAID. 591, 607, 616.

acervula Hook f. 591, 616, 663.

- acmenioides SCHAU. 579, 594, 663, — affinis D. et Maid. 594,

- aggregata D. et MAID. 594.

albens Mig. 594, 663. amygdalina Lab. 579, 594. 628, 647, 663.

– amygdalina var. austra-

 Andrewsi Maid. 579, 607, angophoroides Bak. 579,

– apiculata B. et Sm. 594, 646, 663. australiana B. et Sm. 579,

594, 616, 623, 633, 640, 663. — australiana var. latifolia

 Baileyana F. v. M. 663. Bakeri Maid. 575, 591,

 Baeuerleni F. v. M. 594, 607, 628, 663. — Behriana F. v. M. 663.

bicolor Cunn. 579, 594,

1524	Sachverzeichnis.	
Eucalyptus botryoides Sm. 591, 607, 663. — Bridgesiana Bak. 594, 607, 663. — calophylla R. Br. 575, 594, 607, 646, 663. — Cambagei D. et Maid. 594, 628, 663.	Eucalyptus fraxinoides D. et Maid. 579, 594, 628, 640, 663. — globulus Lab. 575, 591, 594, 599, 612, 623, 624, 632, 657, 663. — globulus-Öl, ätherisches 503, 517, 531, 567.	Eucalyptus micrantha DC. 578, 593, 595, 623, 628, 642, 646, 663, 664. — microcorys F. v. M. 591, 607, 663. — microheca F. v. M. 595, 663. — Morrisii Bak. 591, 663.
— campanulata B. et Sm. 579, 628, 646, 663.	 — — Vorlauf 557. — goniocalyx F. v. M. 579, 	- Muelleri Moore 595, 616, 663.
 Camphora Bak. 594, 628, 663. capitellata Sm. 579, 594, 	594, 628, 663. — gomphocephala DC. 579. — gracilis F. v. M. 591, 663.	— nervosa F. v. M. 579, 663. — nigra Bak. 663. — nova-anglica D. et Maid.
628, 663. — carnea Bak. 591, 663.	— Gunnii Ноок ғ. 579, 591, 663.	579, 595, 607, 628, 663. — obliqua L'HÉRIT 579, 663.
 cinerea F. v. M. 594, 595, 663. citriodora Hook. 594, 614, 	 haemastoma Sm. 575, 579, 591, 607, 628, 645, 663. haemastoma var. Wilkin- 	 occidentalis Endl. 412, 663. occidentalis-Rindengerb-
616, 623, 624, 639, 646, 663.	soniana F. v. M. 580, 593, 664.	stoff 404. — odorata Behr. 580, 591,
 citriodora-Ol, ätherisches 534. eneorifolia DC. 594, 637, 	 hemilampra F. v. M. 594, 607, 663. hemiphloia F. v. M. 594, 	663. öl 503, 517, 520, 531. oleosa F. v. M. 580, 595,
640, 641, 663. — cneorifolia-Öl, ätherisches	634, 641, 663. — hemiphloia-Öl, ätherisches	663. — oreades Bak. 580, 628,
522, 542, — coccifera 579. — conica D. et Maid. 594,	542. — intermedia Bak. 594, 663. — intertexta Bak. 591, 607,	646. — ovalifolia Bak. 580, 595, 663.
663. — consideneana Maid. 579,	663. Kino 412.	— ovalifolia Bak. var. lan- ceolata B. et Sm. 580,
594, 623, 628, 663. — cordata Lab. 594, 663.	 lactea Bak. 594, 663. largiflorens F. v. M. 595, 	595, 663. — paludosa Bak. 595, 663.
coriacea 580.coriacea Cunn. 579, 594, 646, 647, 663.	607, 663. — laevopinea Bak. 593, 663. — laevopinea var. minor.	 paniculata Sm. 595, 607, 663. [640. patentinervis Bak. 584,
 corymbosa Sm. 594, 663. crebra F. v. M. 579, 594, 607, 663. 	Bak. 580, 593. — Leucoxylon F. v. M. 412,	— pauciflora SIEB. 579, 646. 663.
 Dawsoni Bak. 607, 663. dealbata Cunn. 594, 607, 	595, 663, 664. — linearis CUNN. 579, 646, 663. [663.	 pendula Pge. 595, 607, 663. Perriniana B. et Sm. 595,
639, 663. — delegatensis Bak. 646. — dextropinea Bak. 591,	 longifolia Lnk. et O. 594, loxophleba Benth. 579, 642, 662 	663. — Perriniana-Öl, ätherisches 559.
616, 663. — diversicolor F. v. M. 594,	642, 663. — Luehmanniana F. v. M. 579, 595, 640, 646, 663.	— Phellandra B. et Sm. 578, 595, 616, 623, 646, 663.
663. — dives-Öl, ätherisches 488,	— Macarthuri D. et Maid. 591, 595, 616, 628, 637, 663.	— phlebophylla F. v. M. 580, 593, 628, 663.
489, 514, 547. — dives Schau. 575, 577, 578, 586, 599, 616, 620,	— Macarthuri-Öl 520.— macrorhyncha F. v. M.	 pilularis Sm. 580, 595, 663. piperita Sm. 578, 623, 628, 663.
624, 640, 646, 663. — dives Schau var. A. 623,	579, 595, 628, 663, 936. — maculata Hook. 595, 607,	— Planchoniana F. v. M. 580.
640, 646. 	663. — maculosa Bak. 591, 595, 607, 663.	 — platypus Ноок. 580, 595. 607, 663. — polyanthemus Schau.
— — var. C 646. — dumosa Cunn. 594, 663.	— Maideni F. v. M. 595, 607, 627, 628, 663.	595, 663. — polybractea Bak. 595,
 elaeophora F. v. M. 594, 628, 663. eugenioides Sieb. 594,663. 	 marginata Sm. 595, 616, 663. megacarpa F. v. M. 577, 	636, 641, 663. — polybractea-Öl, ätherisches 522.
 eximia Schau. 594, 607. fastigiata D. et Maid. 579, 	584, 586, 595, 663. — melanophloia F. v. M.	— populifolia Ноок.595,663.— propinqua D. et MAID.
594, 628, 663. — Fletcheri Bak. 579, 594, 663.	575, 579, 595, 663. — melliodora Cunn. 595, 663.	595, 663. — pulverulenta Sims. 580, 595, 642, 663.

Eucalyptus punctata DC. 595.

MAID. 591, 663.

- redunca SCHAUER

628, 646, 663.

595, 646, 663.

- resinifera Sm.

595, 663.

623, 665

513.

664.

607.

664.

664.

664.

664.

664.

664.

664.

663.

Sachverzeichnis.

Eucalyptus taeniola B. et Sm.

tereticornis Sm. 595, 664.

ris B. et Sm. 595, 664.

- umbra Bak. 591, 664.

607, 664.

607.

664.

664.

595, 664.

647, 664.

593, 664.

Eucarvon 651.

Eucazulen 612.

689, 693.

664.

- tesseralis F. v. M. 595,

- varifolia Bailey 578, 587.

591, 607, 627, 642, 664.

viminalis var. a. B. et Sm.

– viridis Bak. 593, 664.

vitrea Bak. 580, 640, 646,

Wilkinsoniana Bak. 580,

Eucheuma spinosum 279.

Eucomnia ulmoides Oliv.

tereticornis Sm. var. bra-

chycorys Benth. 595,663.

580, 628, 646, 664.

 tereticornis Sm. var. linea-- radiata Sieb. 580, 595,

radiata-Öl, ätherisches rarifolia Bailey 607, 641, 591. regnans F. v. M. 580, 616,

 trachyphloia F. v. M. 595, unialata B. et Sm. 591. — urnigera Hook.f. 591, 616, verniciosa Hook. f. 591,

580, 594, viminalis Lab. 412, 580, virgata Sieb. 580, 628,

- Risdoni Hook. fil. 580, robusta Sm. 580, 595, 607, - Rodwayi B. et Sm. 591,

Rossii B. et Sm. 578, 593, 595, 623, 628, 642, 646,

rostrata Schlecht. 580.

595, 664. rostrata Schlecht. var. borealis B. et Sm. 595, - rubida D. et MAID. 595, - Rudderi Maid. 664. saligna Sm. var. pallidi-

valvis B. et Sm. 591, 658, salmonophloia F. v. M. 595, 664. salubris F. v. M. 575, 591, 616, 641, 664. siderophloia Benth. 580.

595, 664. sideroxylon Cunn.

- sideroxylon Cunn. pallens Benth. 580, 595, Sieberiana F. v. M. 580, signata F. v. M. 575, 579,

591, 607, 628, 645, 663.

-- Smithii Bak. 573, 580,

- squamosa D. et Maid.

- Steigeriana F. v. M. 583,

616, 623, 640, 642, 646.

stricta Sieb. 595, 628, 664.

- Stuartiana F. v. M. var.

cordata B. et Sm. 595.

– Stuartiana F. v. M. 595,

stellulata Sieb. 580, 664.

591, 628, 637, 664.

580, 595, 663.

595, var.

 -dihydrochlorid 520. 576.

937.

1223.

616, 662.

610, 654.

Smithii Pois. 591.

799, 824, 826.

- acetat 526, 527.

—, Diphenylurethan 526.

-dibromid 526.

styphnat 496. Eudesmen 605. Eudesmiasäure 657. Eudesmol 520, 628. -- allophanat 520.

pikrat 496.

— Chequen Molin 591, 662,

Jambolana Lam. 410,

occlusa Krz. 640, 642.

- Pitanga Berg. 577, 614,

Pimenta DC, 578, 605,

Eugenol 131, 455, 483, 484,

485, 499, 526, 527, 733,

Eugenia aromatica Baill. caryophyllatus Thunbg.

576, 604, 632, 637.

Eudalin 520, 496, 497, 519.

Woolsiana Bak. 595, 664. Woolsii F. v. M. 594, 663. — pallescens DC. 408. purpureum L. 1141. - Rabaudianum Bert. 1141, — triplinerve 659. α -Euphorbadien 781. β-Euphorbadien 781.

691.

693, 781.

743.

932.

937, 1059, 1137, 1227, 1233, 1446.

colorata Engelm. 691.

Cyparissias L. 691, 930,

- dregeana E. Mez. 691.

– elastica Jacq. 691.

eremocarpus 781.

— Exula L. 932.

— elastica Altam. et Rose

- javanicum Boerl. 408. lamiifolium Велтн. et Hook. 1063. — laeve DC. 1063.

— ayapana 659. - foeniculatum Willd. 580, 643, 652. - incarnatum Walt. 659. — indigoferum Par. 1063.

527.

526.

- nitrit 527.

-, Phenylurethan 526.

-Tetrabromid 526.

Euglena rubida 1393.

— - Hämatochrom

— sanguinea 1393.

Eugleninae 1395.

-, quantitative Bestimmung

Natrium 526.

Euglenaceae 283.

Eugelninen 1393. Eupatorin 1141, 1213, 1229. Eupatorinin 1141. Eupatorium africanum 659. — ageratoides L. 1141. - aromaticum L. 659. — canabinum L. 1141, 1229. - capillifolium SMALL. 580, 619, 627, 643, 652. — Dalea Ктн. 659.

1394.

[1229.

Euphorbia abyssinica GMEL. — antiquorum L. 693, 779.

— canariensis L. 691, 779. - candelabrum Trém. 691, — caracasana Boiss. 691. — Cattimandoo Ell. 691,

Euphorbiaceae 410, 575, 583,

Euphorbia Characias L. 691.

586, 601, 610, 618, 635, 654, 655, 662, 665, 667, 690, 693, 779, 930, 932, 1192. Euphorbiaceen-Drachenblut

Exogonium Purga Benth.

800, 848, 1227, 1231.

Exostemma longiflorum R.

Extraits aux fleurs 461.

Extraktbitumen 305, 307.

Fabiana-glucotannoid 830,

— imbricata R. et Pav. 848,

Fagaceae 409, 410, 411, 845,

846, 847, 931, 934, 936.

Fabiatrin 829, 830, 848.

Fadenseide 928, 932, 937.

Fagara Aubertia DC. 644.

— - Farbstoff 1455.

Exosporium 209.

et S. 408.

— imbricata 830.

Exothea 1137.

848.

1140.

— flava 1455.

Farnesen 608.

Faserkohle 297.

1360.

1139.

Fatsin 1139.

- -rinde 1027.

Farnesol 509, 510, 562, 619,

Fatsia horrida B. et H. 608,

- japonica DC. et Plan.

-, amerikanischer 572, 654,

— —, amerikanische 654, 655, 938, 1036.

Faulschlamm-gesteine 338.

– -rindenöl, amerikanisches

Farnkraut-Gerbstoff 405.

- japonica DC. 1223.

-- sapotoxin 1139.

Faulbaum 1034, 1035.

655, 938, 1036.

- p-Nitrobenzoat 780.

Euphrasia odontitis 1175.

officinalis L. 1175, 1236.

Euthania caroliniana Gr. 584,

Eurotia ceratioides MEY.

Eurybia moschata 1230.

Odontitis L. 1236.

1134.

925.

Eurybin 1230.

587, 598.

Euxanthinsäure 896.

Euxanthon 896, 941.

—, Darstellung 896.

—, Reaktionen 920.

—, Nachweis 896.

—, Eigenschaften 896.

Euxolus oleraceus Moq. 1134.

Evernia divaricata L. 435,439.

- furfuracea L. 438, 440, 449.

—, Absorptionsspektrum

Sachverzeichnis.

Buhse 574, 582, 591, 593,

595, 596, 603, 604, 612,

- Narthex Boiss. 597, 612.

- neapolitana Tenore 850.

persica Willd. 597, 612.

-- säure 733, 793, 796, 889.

Scorodosma Bntl. 666.

582, 585, 592, 596, 603,

611, 624, 626, 723, 726,

- Scorodosma Bntl. et

Szowitziana DC. 612.

TRIM. 612, 850.

- tingitana 793.

846, 847.

1462.

130.

132.

632, 651, 658.

— rubricaulis 794.

Schair 794.

-ehrenpreis 1236. Gänsedistel 693. - - Männertreu 1139. -- -minze 645, 646, 647, 650,

308.

Feigenbaum 689.

Feld-distel 1238.

-- -kresse 1095.

650, 652.

— -thymian 576.

Felsen-birne 846.

648, 656.

642, 648, 656.

dibromid 495.

d, l-Fenchen 495.

—, aktives 551.

— -Oxim 518.

—, Oxime 551.

l-Fenchon 551.

551, 625.

— — -Gummi 62.

Ferula alliacea Boiss. 597,

— angulata Schlecht. 850.

— Assafoetida L. 597, 612.

- communis L. 850.

— foetida Reg. 597, 666, 1093.

— erubescens 794.

— foetidissima 793.

Feroxaloin 1036. Ferrirhodanid-Lösung 71.

612, 793.

 α -Fenchen 474.

648.

661.

599.

652.

Feigwurz 653, 1135.

Feigencactus-Schleim 66.

- minzöl 645, 646, 647,

-- -rittersporn 928, 931, 933,

— teterrima 793. -- -wachtelweizen 1236. Ferulen 602.

Festbitumen 338. - Storchschnabel 572, 615, Fette 221. Fetthenne 1237. Fenchel 576, 578, 582, 586, Feuerbohne 932. 591, 599, 638, 642, 644, -- -öl 576, 578, 582, 586, 591,

Ficaria verna Huds. 653. Ficarin 1135. Fichte 410, 412, 575, 579, – —, ätherisches 551, 638, Fenchen 495, 496, 600. —, Frasers — 723. —, Ligningehalt 177.

Fightelit 725. Fichtenharz, russisches 587. Fenchon 467, 518, 551, 552, Fichtenholz-Alkalilignin

- - Chlorphenollignin 1467. -, inaktives 551. — -lignin 126, 1460.

—, Semicarbazon 551. d-Fenchon 517, 551.

Fenchylalkohol 515, 517, 518, —, inaktiver 517.

-p-Nitrobenzoat 517.

—, Oxalat 518. -, Phenylurethan 518. —, Phthalestersäure 518. a-Fenchylalkohol 517, 518. 3-Fenchvlalkohol 517, 518.

l-Fenchylalkohol 517.

Feronia elephantum 62.

— —, freies Hydroxyl 133.

136. setzung 129.

— —, Konstitution 142.

fenheit 140.

138.

141.

— —, Methoxylgehalt 201.

— —, Methoxylgruppe 132.

— —, molekulare Beschaf-

— —, optische Aktivität

— —, polymerer Zustand

— —, Oxydation 139.

— —, Reaktionen 130.

— —, Doppelbindungen — —, Eigenschaften 127. — —, einzelne Gruppen 130. — —, Elementarzusammen-

— —, Brenzkatechingruppe — —, Dioxymethylengruppe

— —, Alkalischmelze 139. — —, Alkohol-Kondensationsprodukte 135. — —, Athersauerstoff 134.

— —, akzessorische Gruppen — comosa Roxb. 689. — consociata Bl. 689.

benghalensis L. 689. - bracteata Wallich 689, 693. Brassii R. Br. 689. Bubu Warb. 689. carica L. 689.

693.

689.

689.

689.

— dob Warb. 689.

— elastica-Latex 669.

- fulva Reinw. 689.

 hypogaea King 1134. hypophaea Schlecht.

inaequibracteata Warb.

incisa Wall. 690.

infectoria Roxb. 690.

— laccifera Roxb. 689.

- laurifolia hort. 690.

indica L. 690.

Fichte, Überwallungsharz 732, 733. Ficus alba Reinw. 689. altissima Bl. 689. — annulata Bl. 689.

Fichtenöl 731. - —, Reaktionen 354. Fichtenspargel 820, 821, 846, 1208, 1234. Fichtenzapfenöl 626.

oxylgehalt 201. 611, 626.

— —, Wasserstoffatome des

— , Zinkstaubdestillation

- -, Gewinnung aus Sul-

Kerns 134.

— mannan 50.

fitzellstoff 50.

-- -Salzsäurelignin,

139.

löslichkeit 1459. - xylan 36, 38, 39. Fichtennadel-lignin, Meth-— -öl 579, 585, 592, 603, — —, schwedisches 587. - -, sibirisches 491, 495, 519, 558, 575, 577, 585, 588, 592, 598, 622, 626. Fightenrinden-Gerbstoff 405.

—, Querschnitt 150 (A). Alkali-

1527

- columnaris M. et M. 689,

- - var. Murtoni King

 crassinervia Desf. 689. [689.

 Cunninghamii Mrq. 689. dendrocida H. B. et K.

— — Roxb. 407, 689. — glomerata Roxв. 689. hispida L. 689, 1134. — Holstii Warb. 689.

1528	Sachverzeichnis.	
Ficus laurifolioides Warb. 690. laevigata Vahl 689. lentiginosa Vahl 690. macrophylla Rone. 689. maglaolooides Borc. 689. mytifolia Link. 690. mysorensis Henne 690. nitida Bl. 689. nymphaeifolia Mill. 690. obliqua Forst fil. 690. obliqua Forst fil. 690. obliqua Forst fil. 690. pertusa L. 690. pertusa L. 690. populifolia Vahl 690. populifolia Vahl 690. princides H. et B. 690. racemosa L. 690. racemosa L. 690. radicans 659. radula Willd. 690. religiosa L. 690. rigo Bail. 690. rigo Bail. 690. Schlechteri Warb. 690. Schlechteri Warb. 690. Subcalcarata Warb. et Schweinf. 690. Supfiana Schlecht. 690. subcalcarata Warb. et Schweinf. 690. subcalcarata Warb. et Schweinf. 690. thomeensis Warb. 690. trachyphylla Fenzl. 690. trychopoda Bak. 690. usambarensis Warb. 690. variegata Bl. 690, 693. Vogelii Miq. 689. Vohsenii Warb. 690. Fieber-baum 599, 612, 623, 624, 628, 632, 657, 663.	Fisetin-glucosid-Gerbsäure 870. ——, Reaktionen 910. —, Nachweis 871. —-Reaktion 871, 910. Fisetinidin 974. Fisetinin-chlorid 983. Fischleim, vegetabilischer 279. Flachs 239, 240, 1059. —-Lignin 1462. ——-Elementarzusammensetzung 260. —, Neuseeländer 239. —, Lignin-Elementarzusammensetzung 260. —, Rohfaser-einzelbestandteile 256. —, Rohfaser-Elementarzusammensetzung 259. —-pektin 87. ——-säure 87. ——-säure 87. ——, Zusammensetzung 87. —, Rohfaser-einzelbestandteile 256. —, —Elementarzusammensetzung 259. Flacourtiaceae 1058, 1138. Flagellatae 273, 283, 1393, 1395. Flaschenkürbis 1141. Flavan 392. Flavanon 851. —-biosid 837. Flavanone 851, 881. —, Absorptionsspektren 901, 924. —, Vorkommen 928. Flaven 392. Flavon 851, 852, 853, 928. —, Absorptionsspektrum 924. —, Darstellung 852. —, Eigenschaften 813.	Flechten-Membranstoffe 267. pilze 414. säuren 345, 413. , Anthracengruppe 418, 428. , Barbatinsäuregruppe 426. , Benzolderivate 424. , Darstellung 414. , Erkennung 416. , Evernsäuregruppe 426. , Farbreaktionen 418, 419, 420, 421. , - mit Chlorkalk, Tabelle 419, 420. , - mit Eisenchlorid Tabelle 419, 420. , - mit Kalilauge 421. , Fettsäurereihe 422. , gefärbte 418. , Mikronachweis nach SENFT. 418. , ohne sauren Charakter 418. , Olivetorsäuregruppe 426. , optische Aktivität 417. , Orsellinsäuregruppe 425. , Physciongruppe 428. , physiologische Wirkungen 421. , Protocetrarsäuregruppe 428. , Pulvinsäurederivate 418, 423. , Schmelzpunkte 416, 417. , systematische Verbreitung 429. , Thamnolsäuregruppe 428.
 usambarensis WARB. 690. variegata Bl. 690, 693. Vogelii Miq. 689. Vohsenii WARB. 690. Fieber-baum 599, 612, 623, 624, 628, 632, 657, 663. - klee 1232, 1233. 	Flavon 851, 852, 853, 928. —, Absorptionsspektrum 924. —, Darstellung 852. —, Eigenschaften 813. — -glykoside 810.	417. — , systematische Verbreitung 429. — , Thamnolsäuregruppe 428. — —, Thiophansäuregruppe
Filices 412. Filicium 1137. Filipendula Ulmaria MAXIM. 845, 846. Filix-Gerbstoff 405, 412. — —, Gewinnung 356. Fimbriatsäure 416, 423, 431. Fingerhut, gelber 932.	 - Jod 852. -, mikrochemischer Nachweis 852, 853. -, Nachweis 852. -, Reaktionen 902. Flavone 851, 852, 942. -, Absorptionsspektren 901, 924. 	418, 429. — —, Usninsäuregruppe 418, 422. — —, Vulpinsäuregruppe 423. — -stoffe 413, s. a. Flechtensäuren. — —, stickstoffhaltige 453.
—, großblättriger 932. —, großblütiger 1140. —, roter 930, 1140. Finkensame 931. Firpen 601. Fisetholz 870, 934. Fisetin 402, 403, 870, 934. —, Darstellung 870. —, Eigenschaften 871. — -glucosid 870, 934. — —, Darstellung 870. — —, Eigenschaften 870. — —, Eigenschaften 870.	 mikrochemischer Nachweis 880. Vorkommen 928. Flavonole 865, 942, 960. Absorptionsspektren 901, 924. mikrochemischer Nachweis 880. Flechten 239. algen 414. depside 365. farbstoffe, amorphe 451. 	Flemingia congesta 1454. Flieder 538, 825, 847, 1141. —, persischer 847. Fliegenpilz 1411. Flockenblume 1199. —, distelartige 1227. —, gemeine 941. —, schwarze 1227. Flohsamen 1236. — -schleim 63, 65. Flooded gum 591, 658, 664.

Frenela macrostachya Gord.

Muelleri Parlat. 581, 582.

— microcarpa Cunn. 581.

- pyramidalis Cunn. 581.

rhomboidea Endl. 582.rhomboidea R. Br. var.

tasmanica Benth. 582.

carpa Benth. 581, 582.

robusta Cunn. var. micro-

- triquetra SPACH. 582.

- variabilis Carr. 583.

Ventenatii MIRB. 582.

Freylinia cestoides Colla

1175, 1236.

Fructane 31, 47.

Fructosan 281.

Fructosane 42.

1129.

Freycinetia strobilacea Bl.

Moorei Parlat. 581.

583.

407.

Sachverzeichnis.

Frangula-emodin, Darstellung

--- --, Eigenschaften 1027.

— -glucosid 1000, 1034.

— —, Unterschied von Aloe-

-glykosid, primäres 999.

— —, —, Darstellung 999. — —, —, Eigenschaften

— —, —, Hydrolyse 1000.

Frangularinde 989, 999, 1001,

– —, Suberingehalt 228.

Frangularosid 989, 1010,

BEAL-

[1027.

— methyläther 1030.

- - Rhamnoglucosid

1001, 1034.

999.

emodin 1027.

-, Nachweis nach

OKEY 1019.

Frangulanol 1011.

1011, 1035.

—, Hydrolyse 1011.

CHARAUX 1000.

— -glucosid 1001.

Fraxin 832, 849.

—, Spaltung 832.

—, Reaktionen 832.

— americana L. 849.

— excelsior L. 849, 935.

— ornus L. var. rotundifolia

Fraxetin 832.

Fraxinus 847.

— excelsa 832.

LAM. 849.

-, Eigenschaften 1000.

Florideen-chlorophyll 1384. - Phykoerythrin 1401. — —, Absorptionsspektrum 1401. - —, Farbenreaktion 1402.

Flores Verbasci 1254, 1330.

1402.

1401.

1402.

– —, Fluorescenzspektrum — —, Vorkommen 1402. — —, Zusammensetzung

- -Schleime 274. Florentine Orris Root. 895. Flores Aurantii 206.

– gallicae rubrae 985. Malvae arboreae 988. Monardae 985. multiflora SCHUM.

traktstoffe 262. 693. Тн. 628.

576, 577, 582, 586, 591,

Fokiena Hodginsii Henr. et

Fokienol 628. Folia uvae ursi 814. Foliol 629. Foeniculum officinale ALL.

Fockea

Fluavil 684, 687. Flugkleie, stickstofffreie Ex-Fluoren 574.

—, Darstellung 1010. -, Eigenschaften 1010. Frangularosin 1015. Frangulin 989, 1000, 1034. —, Darstellung nach Bridel-—, — — Schwabe 1000.

599, 638, 642, 644, 648,

656. - piperitum DC. 648. - vulgare Müll. 576, 577, 582, 586, 591, 599,

642, 644, 648, 656. Formaldehyd 132, 530, 531, 836, 1056. Formhydroxamsäure 1056.

Forsteronia floribunda Müll. – gracilis Müll. 692. Forsythia 847.

- intermedia Zab. 1140. — pendula 936.

1133.

— moschata Duchesne 931.

— suspensa Vahl. 936, 1140. Fourcrova cubensis JACQ. gigantea Vent. 1133. Fragaria elatior Ehrh. 1230.

Fragilin 418, 421, 428, 440.

Franciscea uniflora Pohl 848.

Frangula Alnus Müll. 1034,

– -emodin 1000, 1001, 1004,

— - anthranol 1031. — — —, Darstellung 1031. — — —, Eigenschaften

1022, 1024, 1027, 1412.

Fragarianin 1230.

Fragarin 1230.

1035.

1031.

— Ornus Sibt. 849. Pollen 309.

rotundifolia Lam. 849.

Frenela arenosa Cunn. 581, — australis Endl. 581. — australis R. Br. 583.

crassivalvis Miq. 581.

— Endlicheri Parlat. 581.

— fruticosa Cunn. 581, 582.

intratropica F. v. M. 582.

- Macleavana Parlat. 581,

ericoides hort. 581.

- fruticosa Endl. 581.

603.

— Gulielmi Parlat. 581. — Gunnii Endl. 583.

Drummondii Parlat. 581.

- attenuata Endl. 582. - calcarata Cunn. 581.

- canescens Parlat. 581. — columellaris F. v. M. 581.

—, Abbau 1312. —, Absorptionsspektrum —, Antimon-trichlorid-Re-

279.- Phenylosazon 279. Fucoxanthin 1240, 1298, 1307, 1311, 1382, 1385, 1388, 1389, 1393.

Fucose 58, 79, 272, 279. Diphenylhydrazon 279. -Methylphenylhydrazon

Fucosan 279, 1407. - -blasen 279, 1407. Fucosane 30, 40. Benzylphenylhydrazon

1312, 1389.

aktion 1257. —, Doppelbindungen 1241.

1390.

—, —, Zahl der 1271.

—, Eigenschaften 1312, 1389.

—, Farbreaktionen 1312,

—, Hydroxylgruppen 1271. —, Isolierung 1390.

—, —, vereinfachte aus

Braunalgen 1312

Krystalle 1345 (A).

Modifikationen 1391.

Fucin 275, 276. Fucinsäure 270, 275, 276. Herstellung 276. Fucoideae 275, 1407. Fucoidin 278. Fucoidinsäure 279.

d-Fructose 87, 1126. Fructus Alkekengi 1313. - Conii 930. Frühlingsknotenblume 931. Fuchsschwanz, bogiger 931.

Friedelin 222, 226, 232. Fructomannane 31, 42, 51. Fructose 42, 272, 810, 1103.

Fustic 934.

1121.

938.

L. 690.

GER 52.

157, 271, 281.

241, 244, 274.

-. Nachweis 52.

Fustin 870, 934.

—, Darstellung 870.

-, Reaktionen 910.

— —, Nachweis 870.

— —, Reaktionen 910.

Gabon-Kautschuk 692.

Gagelblätteröl, ätherisches

572, 585, 653, 662.

Gagelstrauch 572, 578, 585,

Gaillardia bicolor. Hook. 986.

Galactodendron americanum

Galaktan 43, 61, 66, 67, 68,

Bestimmung nach Schor-

Galaktane 31, 41, 42, 51, 239,

597, 605, 648, 653, 662,

Kopal 761, 762.

Gagea lutea 1449.

Futterrübe 847, 1113, 1134. Futterrüben-saponin 1098,

Futterstofflignin, Elementar-

zusammensetzung 260.

—, Eigenschaften 870.

—, Capillaranalyse 1407.

—, Darstellung 1408. —, Vorkommen 1253. Fucoxanthin α 1391, 1392. —, Eigenschaften 1408. Fusin 324, 325. - -, capillaranalytisches Fusine 296, 307. Verhalten 1386. — —, Farbreaktionen 1392. Fusit 297, 325.

— —, Vorkommen in Algen 1387. Fucoxanthin β 1391, 1392. —, capillaranalytisches Verhalten 1386. — -Tannid 870, 934. — —, Darstellung 870.— —, Eigenschaften 870.

Phylloxanthin 1392.

— —, Farbreaktionen 1392. - - Vorkommen in Algen 1387. Fueus 273, 275. -, Farbstoffgehalt 1389.

- serratus 54, 269, 270, 276, 277, 278. — vesiculosus 276, 278, 1253, 1312, 1385. virsoides 1391. Fukugetin 1451.

 Konstitutionsformel 1451. Fukugi 1451. Fulgensia fulgens Sw. 444. Fumarprotocetrarsäure 417, 419, 421, 428, 440.

-- -rinde 1451. Fulveosäure 327. Functumia africana STPF. 692.

Fumarsäure 422, 840. Fungin 69. elastica Stpf. 692. Furalbarbitursäure 35. Furcellaria fastigiata 281, 1385, 1387. -schleim 281.

Fureverninsäure 416, 423, 449. Furevernsäure 423, 449. Furfuracinsäure 418, 449.

Furfuroide 31. 272, 543, 641.

Semicarbazon 543.

Furfurol 31, 33, 34, 53, 132, —, Phenylhydrazon 543.

spicatus R. Br. 629, 630.

Fusarium Heidelbergianum

– - Farbstoff 1434.

—, Capillaranalyse 1408.

– orobanchus 1421.

Fuscochlorin 1407.

1434.

 -phloroglucid 33, 34. Furoide 20. Furolphloroglucid 1459. Fusanol 629. Fusanus acuminatus R. Br. 629, 635.

 α -Galaktan nach Muentz 52. B-Galaktan nach Steiger 52.

y-Galaktan nach v. Lippmann 52. δ -Galaktan 52, 280. ε-Galaktan nach Schorger-

Smith 41, 52.

68, 123, 272, 280, 281, 792,

810, 868, 948, 950, 1103,

-, quantitative Bestimmung

in Pektinstoffen 123.

d-Galaktose 57, 61, 62, 81, 82, 83, 86, 87, 101, 272,

279, 1115, 1123, 1124,

1116, 1128, 1184.

1126.

Galaktit 808. Galaktoaraban 30, 41.

Galaktomannane 31, 42, 50.

Galaktose 30, 40, 41, 43, 51, 56, 58, 61, 62, 65, 66, 67,

— —, Nachweis 866. — —, Reaktionen 908. Galanginidin 967.

—, Nachweis 865. —, Reaktionen 908. -monomethyläther 865, 933. — —, Darstellung 865.

-- -harz 612.

— in granis 794.

— in massis 794.

651, 795.

-säure 795.

795.

—, Kennzahlen 794.

924. —, Darstellung 865. —, Eigenschaften 865.

Galangawurzel 869, 933. — -öl 597, 648, 661. Galangin 865, 866, 933. —, Absorptionsspektrum

112, 113. β -d-Galakturonsäure 86, 111, 112, 113.

112. — —, Salze 113, 114. α-d-Galakturonsäure 86, 111,

tion 115. mung 121. — —, Reaktionen 112. – —, Reduktionsvermögen

Isolierung 101.

Galaktoxylan 30, 41.

zon 101.

Galakturon 114.

-- - benzylphenylhydra-

Galakturonsäure 35, 53, 271.

d-Galakturonsäure 58, 61,

114, 115, 121, 1123.

65, 80, 81, 82, 83, 84, 85,

86, 87, 98, 111, 112, 113,

1101, 1103, 1120.

— —, Drehung 112. acetat 114. — -Lacton 114.

— aus Pektinsäure des Flachses, Isolierung 102. — — — der Zuckerrübe Isolierung 102. — —, Darstellung 111. — —, Eigenschaften 112.

— —, Farbreaktionen 113. — —, Farbreaktion mit Blei-— —, Naphthoresorcinreak-- -, quantitative Bestim-

— —, Eigenschaften 866.

Galbanum 708, 777, 792, 794.

 -öl, ätherisches 574, 591, 593, 596, 603, 604, 632, -, Umbelliferonreaktion

Galbanum, Verfälschungen

— orientalis L. 1136.

tinctoria L. 1063.

officinalis L. 930.

603, 608, 631.

Galeopsis 930.

officinalis 862.

— tetrahit 1355.

— -öl 603, 609.

— -wurzel 933.

- -- -öl 661.

Galipen 608.

-, türkisches 344, 356, 373, —, —, Darstellung 373. —, —, Ellagengerbstoffge-

Sachverzeichnis.

Gallotannin, Molekular-

-, Schwefelammonium-

348,

384, 386, 402, 948, 1455.

- methylester 350.

bundener 352.

-, Reaktionen 906.

—, Asahan- 397.

354.

Gamboge 785.

Gambuzzo 938.

—, rauhe 693.

1134.

785.

Gambir 392, 395, 397, 411,

— -Catechin 395, 402, 411.

Ganophyllum falcatum 1137.

Gerbstoff, Reaktionen

Gambonkautschuk 675.

Gänseblümchen 1141.

Gänsedistel, Feld- 693.

Gänse-Fingerkraut 931.

Gänsefuß, wohlriechender

Garcinia Cambogia Desr.

cochinchinensis Сноть.

368,

gewicht 348.

probe 354.

halt 385.

409.

- ochroleuca Lan. 1140. —, —, saure Hydrolyse 375. Galloylgallussäure 344. l-Galloyl-glucose 348. 1-Galloyl-3-glucose 368, 409. Galloylzucker 358. Gallussäure 346,

Galgant 603, 609, 661, 933.

Galipea officinalis HANC, 597. -, Nachweis freier neben ge-—, — in Gerbstoffen 363. Galuteolin 862, 930. —, Darstellung 862. —, Eigenshaften 862. —, Nachweis 862. Gamander-Ehrenpreis 1236.

-, Schmelzpunkt 699. 1226.

— aristatum L. 850, 940. — cinereum All. 940. — cinereum Vest. 850. - lucidum All. 850, 940.

analyse 711. Galium aparine L. 1174, 1226. - cruciata Scop. 932, 936,

Galipol 608, 631.

Galipot 723, 725. —, Capillar-Luminescens-

— meliodorum Веск. 850, [1226.940.

— Mollugo L. 850, 940, rubrum L. 850, 940. Schultesii Vest. 850, 940. triflorum Michx. 659. — verum L. 1174, 1226.

Gallactucon 803. Gallamid 374. Galläpfeltannin 126.

 - tannine 368. Gallen, chinesische 408.

, japanische 408. -, türkische 410. Gallensäuren 1102.

Gallertscheiden 282.

1095.

Gallesia Scorodendron Cass. Gallotannin 390, 391. --, chinesisches 344, 362, 378, 409.

-, —, Zusammensetzung

Gallotannine 344, 367, 408.

—, Unterscheidung von Ca-

techingerbstoffen 353.

Gallotannin, Fällungsreak-

—, Essigsäure-Bleiacetatprobe 354.

378, 379.

—, Eisenprobe 353.

tionen 349.

—, —, Hydrolyse 359. -, -, optische Drehung

— pictoria Roxb. 785. spicata 1451.

— Morella 785, 1455.

Garcinin 1451, 1452.

—, Konstitutionsformel

— -methyläther 1451.

y-Garcinolsäure 1455.

623, 657.

1254, 1330.

Gardenia-blütenöl 558.

 α -Garcinolsäure 786, 1455.

β-Garcinolsäure 786, 1455.

brasiliensis Spreng. 619,

— calyculata Roxв, 1226.

— grandiflora Lour. 1226,

 Hanburyi Hooker 785. mangostana 1453. — — L.-HARZ 786.

— → β pedicellata 785.

 Leschenaultii DC. 846. — leucocarpa Bl. 846.

Gaultherase 819, 820, 822. Gaultheria fragrantissima WALL. 846.

Ridl. 648, 662. Gastrolobin 1200, 1230. Gastrolobium bilobum R. Br. 1200, 1230. calveinum Benth. 1230.

odorata Willd. 846.

punctata Bl. 846.

serpvllifolia 846.

Gedanit 734, 736.

Geddagummi 57.

Geddinsäure 56.

Gein 455, 826, 847.

—, Reaktionen 826.

Gease 826.

— procumbens L. 455, 572.

— - Ol, ätherisches 560.

— Shallon Pursh. 846, 1229.

Geisblatt, echtes 932, 1140.

Gaultherin 455, 820, 846.

635, 821, 844, 846, 1229.

– -Wolfsmilch 1137. Gasparrinia cirrhochroa (ACH.) Fr. 444. - medians Nyl. 433. elegans (Lnk.) Tornab. 433, 444. Gastrochilus pandurata

-tulpe 985.

- melde 1134. - -nelke(n) 572, 642, 651, 1134.— —, Blütenöl 572. — — -öl 642, 651. -- -primel 988, 1139. -- -rettich 1095.

-- -rittersporn 931.

1454.

Gardenin 1454.

Garrya 1175.

1236.

1236.

säure 1454.

— elliptica 💢

- -öl 619, 623, 657.

– resinifera Rотн. 601.

Gardenidin 1326, 1330.

Gardschanbalsam 789.

elliptica Dougl. 1175,

Garten-ampfer 1134. -- -bohne 928, 932. -brombeere 944. -- Hortensie 867. -- -kerbel 929. — — n-öl 1094.

devni 1236. macrophylla Bluth. 1175,

- Thureti 1175, 1236. Erdbeeren 93, 1230. - kresse 665, 1080, 1094.

Garrya Fa-

1532	Sachverzeichnis.	
Geisblatt, gemeines 1239.	Gentiamarin 1230.	Geranium malvifolium 410.
—, tartarisches 1140.	Gentiana acaulis L. 944, 987,	— -öl, afrikanisches 1068.
Geisklee 930, 1136. Geiseltal-Pollenin 316, 317.	1200, 1230. — aslepiadea L. 1201, 1230.	— —, ätherisches 477, 506, 508, 557, 578, 614, 615,
-, Reaktionen 343.	— austriaca 932.	618, 620, 622, 624, 639,
Gelan 280.	Gentianaceae 932, 941, 987,	645, 655, 658, 666, 1093.
Gelbbeeren 877, 878, 937,	1140, 1229, 1230, 1232,	— —, kaukasisches 618.
938.	1233, 1236, 1237.	— —, Reunion 620, 662,
, chinesische 935, 936, 1237.	Gentiana cruciata L. 1201, 1230.	1068. — palustre L. 410.
Gelbholz 391, 410, 898, 934,	- flava 1230.	- pratense L. 206, 410, 932.
941.	- germanica WILLD. 932,	— pyrenaicum L. 932.
extrakt 871, 898.	1230.	— Robertianum L. 410, 932.
- Gerbstoff, Darstellung	— lutea L. 897, 941, 1201,	— roseum L. 618.
391. Collaboration 373 575 589	1230. — pappapies Scop 1201	— -säure 653.
Gelbkiefer 373, 575, 582, 583, 585, 592, 595, 625, 626.	— pannonica Scop. 1201, 1230.	Geranyl-acetat 557. — -butyrat 559.
Gelblein 1206, 1232.	— peruviana Lam. 1229.	$-$ -di- β -naphthylurethan
Gelbschoten, chinesische	— Pneumonanthe L. 1201,	508.
1226, 1254, 1330.	1230.	— -diphenylurethan 507.
Gelbwurzel 578, 634, 645. Gelidium 274.	— punctata L. 1230.— purpurea L. 1201, 1230.	— $-\alpha$ -naphthylurethan 508. — -formiat 557.
— Amansi 279.	— vulgaris 944.	Gerber-ampfer 412.
— cartilagineum 272.	Gentianin 941, 944, 987.	— -baum 870.
— elegans 279.	—, Hydrolyse 951.	- strauch 410, 937, 938,
— polycladum 279.	Gentienin 1201.	1228.
Gelose 280.	Gentiin 1201, 1230.	— -sumach 409, 938. Gerbstoff aus Eichenblättern,
— -schwefelsäure 280. Gelseminsäure 829, 848.	—, Spaltung 1201. Gentiobiose 1251, 1331.	Gewinnung 387.
Gelsemium sempervirens	Gentiogenin 1202.	— der Edelkastanie 386.
AIT. 827, 848.	Gentiopikrin 1201, 1202,1230.	Gerbstoffe 164, 221, 241.
Gelutong 692.	—, Darstellung 1201.	—, Abbau 358.
Gemmatin 1428.	—, Eigenschaften 1202.	—, Alkali-Hydrolyse 359.
-, Eigenschaften 1428. -, Gewinnung 1428.	-, enzymolytischer Reduktionskoeffizient 811.	—, Begleitstoffe 362.—, Bleiacetatprobe 354.
Gemmophora purpurascens	-, Reaktionen 1202.	—, Bleisalze 351.
1435.	-, Spaltung 1202.	-, Bromprobe 353.
— - Farbstoff 1435.	Gentisin 897, 941.	-, Catechingruppe 345.
Gemswurz-Kreuzkraut 1253. Genin 807.	—, Darstellung 897.—, Eigenschaften 897.	—, Cyankalireaktion 352. —, Definition 344.
Genipa brasiliensis BAILL.		— der Eicheln 386.
$6\overline{2}3,\ 657.$	-, Nachweis 897.	-, diverse 405.
Genista tinctoria L. 930, 940.	—, Reaktionen 920.	—, eisengrünende 352.
— monosperma Lam. 845.	— -säure 329.	—, Eisenprobe 353.
Genistein 891, 940. —, Darstellung 891.	Georgine 929, 985, 986. Geosid 826, 847.	—, Elementaranalyse 355, 357.
—, Eigenschaften 892.	Geosiphon 283.	—, Ellagsäuregruppe 384.
— -glucosid 890.	Geraniaceae 410, 572, 573,	-, Entstehung in der Pflanze
-, Nachweis 892.	578, 614, 615, 618, 620,	346.
-, Reaktionen 918.	622, 624, 639, 644, 645,	—, Essigsäure-Bleiacetat-
Genistin 889, 892, 940. Genistiin 890.	646, 655, 658, 661, 662, 666, 932, 985, 988, 1093.	probe 354. —, Fällungsreaktionen 349.
—, Darstellung 890.	Geranial 535.	—, Farbreaktionen 349.
—, Eigenschaften 891.	Geraniol 456, 475, 477, 505,	—, — mit Ferrisalzen 352.
, Nachweis 891.	507, 508, 509, 533, 614,	-, - mit Metallen 352.
-, Reaktionen 918.	1100.	-, Fermenteinwirkung 360.
Gentanin 987. Gentiacaulein 1201.	—, Di-β-naphthylurethan 508.	—, Formaldehydprobe 353. —, Gelatineempfindlichkeit
Gentiacauleol 1201.	—, Diphenylurethan 507.	353.
Gentiacaulin 1200, 1201,	-, α-Naphthylurethan 508.	—, Gelatineprobe 353.
1230.	—, Phenylurethan 507.	—, Gewinnung 355.
—, Hydrolyse 1201.	—, Phthalestersäure 508.	-, glucosidische 344, 345.
-, Reaktionen 1201. Gentiacaulosid 1200, 1201,	—, — Silbersalz 508. Geranium macrorrhizum L.	—, hydrolisierbare 345.—, Hydrolyse 358.
1230.	572, 615, 661.	—, Kalischmelze 359.

1534	Sachverzeichnis.	
Glucofrangulin 989, 1001,	Glucoside, Oxynitrilglucoside 1036, 1058.	Glykomannane 42, 51. Glyko-Manno-triose 51.
1034. —, Darstellung 1001.	—, Senfölglucoside 1063, 1082.	Glykoresine 721. Glykosan 68. 281.
—, Eigenschaften 1001.	8-Glucosido-daphnetin 831.	Glykosane 42, 44, 244.
Glucogallin 368, 385, 409,	6-Glucosido-6, 7-dioxycuma-	Glykosamin 69, 76.
841, 850, 841, 998. —, Reaktionen 841.	rin 827, 847. 7-Glucosido-7,8-dioxycuma-	Glykose 3, 42, 272, 792, 1000. d-Glykose 45, 81.
Glucoheptonsäure 862.	rin 830, 848.	Glykosidasen 809.
d-Gluco-methylose 1189.	d-Glucosido-glykolsäure 1187.	a-Glykosidasen 809.
Gluconapin 1078, 1087, 1094. Gluconasturtiin 1089, 1094.	Glucosido-Hydrochinon 813. — — -methyläther 814.	β-Glykosidasen 809. Glykoside 807.
Glucoprunasin 1045, 1058.	3-β-Glucosidoxy-1-hydroxy-	—, biochemischer Nachweis
Glucose 368, 821, 822, 825,	2-methylanthrachinon	nach BourqueLot 810.
826, 828, 829, 830, 831,	1006.	—, Gewinnung 808.
833, 836, 837, 838, 840, 861, 875, 948, 950, 953,	7-Glucosido-6-methoxy-7- oxycumarin 829, 830, 848.	—, enzymolytischer Reduk- tionskoeffizient 811.
990, 999, 1001, 1002, 1006,	Glucosido-p-oxacetophenon	 mitaliphatischem Aglykon
1007, 1012, 1014, 1046,	846.	807.
1048, 1050, 1051, 1052, 1055, 1056, 1062, 1103,	7-Glucosido-7-oxycumarin 826, 847.	— — —, Verbreitung 844.
1126, 1128, 1173, 1175,	Glucosinapide 1083.	- mit aromatischem Agly-
1180, 1181, 1182, 1183,	Glucosyringa-aldehyd 825.	kon 807.
1184, 1185, 1192, 1193, 1195, 1197, 1198, 1201,	— -säure 825, 826. Glucothiose 1083, 1086.	————, Verbreitung 844.
1202, 1203, 1204, 1206,	Glucotropäolin 1080, 1088,	—, Phenol- — 813, 844.
1208, 1209, 1210, 1215,	1094.	—, q-Wert 811, 812.
1216, 1217, 1218, 1219, 1220, 1331, 1449, 1450,	Glucovanillin 819, 824, 845. — -alkohol 819.	α -Glykoside 809. β -Glykoside 809.
1452, 1453.	— -säure 819, 824.	Glykotropaeolin 665.
d-Glucose 810, 813, 816, 819,	Gluco-xylose 840	Glykoxylan 30.
832, 839, 840, 862, 1084, 1087, 1088, 1112, 1115,	Glucuronsäure 1101, 1103, 1120, 1128, 1129, 1131.	Glykuronsäure 40, 53, 58, 112, 116, 271, 274.
1119, 1123, 1124, 1177,	d-Glucuronsäure 1124.	d-Glykuronsäure 57, 80, 81.
1182, 1186, 1200, 1205,	Glu-Kautschuk 691.	Glykuronsäurelacton 54.
1206, 1212, 1213, 1214, 1428.	Glukose 79. Gluteline 1396.	Glyoxal 1056, 1273. Glyoxylsäure 1328.
— — -apigenin 858. — — -phloroglucin 835.	Glyc siehe auch Gluc	Gnaphalium arenarium L.
— — -phlorogluein 835.	Glycine Soja SIEB. 940, 1136.	658.
l-Glucose 1182. x-Glucose 1174.	Glycyphyllin 833, 834, 849. Glycyrrhetinsäure 1102, 1131.	Gnetaceae 1133. Gnetum 1311.
β -Glucose-1-monogallat 841.	Glycyrrhiza asperrima L.	— Thoa R. Br. 1133.
Glucosennin 1008, 1034.	— echinata L. 1136. [1136.	Goborro 607, 663.
—, Darstellung 1008.—, Eigenschaften 1008.	 — glabra L. 1130, 1136. — glandulifera KAR. et KIR. 	Godetia 932. Golden Rod 595.
Glucosidasen 809.	1136.	Goldlack 615, 617, 618, 647,
Glucoside 807.	— lepidota Pursh. 1136.	657, 659, 665, 931, 938,
—, Anthracenglucoside 989, 1033.	— uralensis Fisch. 1136. Glycyrrhizin 1096, 1130,1133,	1094, 1226. — -blütenöl 615, 617, 618,
—, —, Aglucone 1016.	1136, 1138, 1139, 1141.	647, 657, 659, 665.
—, Anthranolglucoside 1010,	— -säure 1130, 1131.	— -samen 1079, 1088.
1035. — aromatischer Carbon-	Glycyrrhizinum ammoniacale 1130.	— — -Senföl 1079. Goldmelisse 985.
säuren 839.	Glyksiehe auch Gluc	Goldorange 932, 1236.
—, Blausäureglucoside 1036,	Glykane 31, 42, 44.	Goldregen 1253.
1058. —, Digitalisglucoside 1141.	Glykan nach Hess-Luedtke- Rein 47.	Goldrute 580, 584, 587, 598, 604, 627.
-, Indoxylglucoside 1060,	Glykoaraban 30, 41.	-, gemeine 1141.
1062.	Glykochrysaron 989.	Goldrutenöl 580, 584, 587,
— mit wenig bekannter Konstitution 1173.	Glykolaldehyd 1360.	591, 593, 598, 604, 627, 638.
-, Oxyanthrachinongluco-	Glykollignin 1467. — nach Rassow-Gabriel	Gommart-gummi 772.
side 989, 1034.	1467.	— -harz 772.
-, Oxymethylantrachinon-	Glykolmonomethyläther	— — -öl 599.
glucoside 991, 1034.	1467.	Gomme goutte 785.

Gomphidius glutinosus 643, 645, 646, 651, 653, 655, 656, 658, 661, 845, 848, 935, 936, 941, 1058, Grünalgen 273, 1384, 1395. Schäff. 1435. Carotinoide 1387. - Farbstoff 1435. -, Chlorophyllgehalt 1385. viscidus L. 1435. 1133, 1232, 1449. Grünkohl 1095. — — -Farbstoff 1435. Gramineenlignin 1459. Grünminze 580, 583, 597, 621, Gomphocarpus tomentosus Granatapfelbaum 409, 410, 624, 645, 658. GRAY. 692. 985. Grünminzöl 580, 583, 597, Gongrosira 1395. Granatblüten, Aschengehalt 621. Gonocrypta Grevii Baill. 950. –, italienisches 645. 693. Granatwurzelrinde 384. Grünöle 732. Gonolobus Condurango Grape fruit 837, 850. Guagenin 1130, 1136. TRIAN 693, 1227. Graphidaceae 432, 433, 434, Guajac-baum 612, 629, 1136. Gonystylaceae 633. 436, 438, 442, 444, 446, - blätter-saponinsäure Gonystylol 633. 451, 453. 1136.Gonystylus Miquelianus Graphis scripta L. 446. - -gelb 769. Teijsm. et Binn. 633. Graphit 287, 290, 294, 296. — -harz 733, 767, 768, 769, - -oxyd 290. Goodeniaceae 408. 801. Goodyera repens R. Br. 1207, -- säure 290. - -3-Harz 769. Graptophyllum hortense Guajac-harz, Acetylzahlen Gordonia excelsa Bl. 1138. 768. NEES. 408. – javanica Hook. 1138. Grasbaumgummi 746. — —, Kennzahlen 768. Gorgonin 74. Grasheu-Cutin, Elementarzu-— -- -öl 629. Gossipol 1454. — — -säure 769. sammensetzung 261. — —, Schmelzpunkt 699. acetat 1454. —, Rohfasergehalt 246. Gossipolon 1454. —, stickstofffreie Extrakt-— —, Ultraviolett-Licht-Gossypetin 879, 899, 938. stoffe 261. effekte 710. —, Darstellung 879. — —, Verfälschungen 769. Gras, Lignin-Elementar-Zu-—, Eigenschaften 879. sammensetzung 259. -- -holzöl 520, 629, 630. - -glucosid 878. —, Rohfasereinzelbestand-- in Körnern 767. –, Kalium 879. teile 256. — in lacrimis 768. —, Rohfaser-Elementar-Zu--, Nachweis 879. — in massis 767, 768. -, Reaktionen 914. sammensetzung 258. Guajacinsäure 769. Gossypiminlösung 5, 71, 878, Grasnelke 1134. 3-Guajacinsäure 768. 938. Gratiogenin 1203. - — -dibenzoat 768. Gossypitrin 878, 938. Gratiola amara Roxb. 1228. Guajacol 733, 744, 768. —, Darstellung 878. officinalis L. 1203, 1230, Guajaconsäure 768. -, Eigenschaften 878. 1231. α -Guajaconsäure 768. -, Reaktionen 914. - - -tribenzoat 768. Gratioligenin 1203. Gossypium 572, 610, 611, Gratiolin 1203, 1230. Guajac-Resen 769. 612, 637, 642, 935, 937, Gratiosolin 1230, 1231. - -rinden-sapogenine 1101. — — -saponin 1129, 1130. — — -saponine 1129. — — -saponinsäure 1129, Gratophyllum pictum GRIFF. 938. Graupappel 845. [659.- arboreum L. 586, 612. barbadense L. 586, 612. Great Laurel 844, 1229. - herbaceum L. 586, 612. Green Mallee 593, 664. 1130. — hirsutum L. 586, 612. -- -sapogenin 1102, 1121, Grevia ferruginea Hochst. neglectum 929, 938. 1138. — -saponin 1136. -- saponinsäure 1136. — peruvianum Cav. 586,612. — piscatorum Hance. 1138. - religiosum L. 586, 612. Grevilla robusta Cunn. 844. Guajacum arboreum DC. — roseum 929. 1136. Grey Box 591, 663. officinale L. 612, 629, 767, Götterbaum 932, 937. — gum 595, 663. Gottesgnadenkraut 1230, — Mallee 591, 663. 1129, 1136. 1231. Grießkleie, stickstofffreie Ex-— sanctum L. 767, 1136. Gouania domingensis L.1138. traktstoffe 262. Guajen 606, 768. Guajol 520, 629, 612, 768. tomentosa Jacq. 1138. Grindelia camporum Green. Gouftöl 593, 616. 1203.Guajule-kautschuk 610. Gracilaria lichenoides 279. — -öl 627, 6**3**8. - pflanze 667. Oleoresin 1141. Grains de Rocou 1324. Guarana 395. Gramineae 574, 578, 579, 580, – robusta Nutt. 627, 638, Guayana-Sandelholzöl 629. 581, 582, 583, 585, 587, 1141. Guayule-Kautschuk 675, 691, 592, 597, 598, 601, 602, - squarrosa Dun. 1141. Grindelin 1141, 1230. 604, 608, 609, 613, 614, -pflanze 593, 610, 656, 693. 615, 616, 617, 619, 621, Grindelol 1203, 1230. Guibourtia copallifera 767. 622, 623, 624, 625, 626, Grindwurzel 1133. Guiva 1137. 630, 632, 633, 635, 636, Grobkleie, stickstofffreie Ex-Guizotia abyssinica (L.) Cass. 638, 639, 640, 641, 642, traktstoffe 262. 286, 289.

1536	Sachverzeichnis.	
Gummen 56, 265. —, echte 56. —, Färbemethoden 57. —, Hydrolyse 56. —, Klassifizierung 56. —, Lösung 56. —, Nachweis 56. —, Pentosanreaktionen 56. —, quantitative Analyse 57. —, Quellung 56. Gummi, Acacia 57. —, Aprikosen 58. — arabicum 80, 350. —, arabisches 40, 56, 57. — aus Ölpalmenfruchtfleisch 62. —, australisches 57. — baum 407, 689. —, Chagual 62. —, Cholla 61. — eigenschaften, Träger der 56. —, Gedda 57. — Gelutong 692. — gutt 701, 785, 1455. — Einzelbestandteile 786. — —, Kennzahlen 786. — —, Stärkenachweis nach Eberhard 786. — —, Verfälschungen 786. — harze 706, 707, 721, 752. — —, Dichte 698. —, Holz 59. —, indisches 58, 61. —, Kap- 57. —, La Plata- 62. —, Mesquite- 60. —, Myrrhen- 62. —, Mil- 57. — oxydasen 57. —, Pfirsich- 58. —, Prunoideen- 58. — resina Gutti 785. — säuren 56. —, Senegal- 57. —, Smyrna- 58. —, Traganth- 58. — von Anogeissus latifolius 61.	Sachverzeichnis. Gummizahl, saure 59, 60. Gurjunbalsam 757, 789. —, Kennzahlen 790. —, Resine 790. — -öl, ätherisches 501 606, 610, 790. Gurjunen 501, 606. α-Gurjunen 501, 790. β-Gurjunen 501, 790. Gurjunenketon 501, 790. — -Semicarbazon 501. Gurjuresinol 790. Gurjuturboresinol 790. Gurjuturboresinol 790. Gurke, indische 1133. Gürtelfuß, geschmückter 1436. Gutta 684. Gutta 684. Guttapercha 667, 684. —, Analyse, physikalische 685. —, Dielektrizitätskonstante 685. —, Dielektrizitätskonstante 685. —, Dielektrizitätskonstante 685. —, Elementaranalyse 685. —, Elementaranalyse 685. —, Elementaranalyse 685. —, Gewinnung 667. —, Halogenwasserstoff-additionsprodukte 686. —, Harzgehalt, Trennung der Harze nach DITMAR 687. —, —, Schnellbestimmung nach OBACH. 687. —, Malabuwai- 694. —, Nitrosit c. 686. —, Oberflächenwiderstandsmessung 685. —, Guantitative Analyse 686. —, Quantitative Analyse 686. —, Reinguttagehaltsbestimmung 686. —, Reinguttagehaltsbestimmung 686. —, Reinguttagehaltsbestimmung 686. —, Sauerstoffaufnahmefähigkeit 686. —, Spezifisches Gewicht 685. —, Vorkommen 693.	Guyana-Lorbeeröl 597. Gyalectaceae 453. Gyalolechia aurella (Hoffm.) Körb. 434. — reflexa Nyl. 434. Gymnanthemum grande Sch. 408. Gymnema latifolium Wall. 1058. Gymnemasaures Kalium 1231. Gymnema silvestre R. Br. 1231. Gymnemin 1231. — -säure 1231. Gymnecladus canadensis Lam. 1136. — chinensis Bunge 1136 — dioica Kch. 1136. Gymnodinium amphidinio- ides 1395. — aeruginosum 1395. Gymnosporangium juniperi- num L. 1421. Gymnosporia trigyna Bak. 407. Gynandropsis pentaphylla DC. 1095. Gynocardase 1048. Gynocardia odorata 1048. — odorata R. Br. 1058, 1138. — - Samen 1045. Gynocardia 1058. Gynocardia 1058. Gynocardia 1045, 1048, 1058. —, Darstellung 1048. —, Eigenschaften 1048. Gyrophora anthracina Körb. 453. Gyrophora crustulata Ach. 453. Gyrophora crustulata Ach. 453. — cylindrica (L.) Ach. 441, 447. — hirsuta (Ach.) Fw. 441, 453. — hyperborea (Hoffm.) MUDD. 447, 453. — microphylla Laurer 453. — Mühlenbergii Ach. 453. — polyphylla (L.) Körb. 441, 447, 453.
 —, Smyrna- 58. —, Traganth- 58. — von Anogeissus latifolius 61. — von Boswellia serrata 61. 	 —, Sauerstoffaufnahmefähigkeit 686. —, spezifisches Gewicht 685. —, Vorkommen 693. —, Wasseraufnahmefähig- 	 Mühlenbergii Ach. 453. Murina DC. 453. polyphylla (L.) Körb. 441, 447, 453. polyrrhiza L. 441, 442,
 von Entada sudanica 61. von Feronia elephantum 62. von Khaya madagaskariensis 61. von Mangifera indica 62. von Melia azadirachta 62. von Odina Wodier 61. Weizenmehl- 60. zahl 705, 707. 	keit 686. —, Wassergehaltsbestimmung 686. —, wasserlösliche Bestandteile 686. —, Zugfestigkeit 685. —, Zusammensetzung 684. Gutti 706, 708. Guttiferae 574, 594, 604, 606, 607, 610, 662, 785, 932,	447. — proboscidea (L.) Ach. 441. — spodochroa Ach. 453. — spodochroa var. depressa Ach. 441. — vellea (L.) Ach. 441, 447, 453. Gyrophorsäure 417, 419, 425, 441. Gypsogenin 1101, 1102, 1123.
— —, neutrale 59, 60.	937, 941, 1138, 1453, 1455.	Gysophila 1449.

605,

y-Hämatochrom 1394. - rupestris Bl. 1137. Hämatococcus 1393. thanatophora Bl. 1137. — pluvialis 273, 275, 28**3**, Hardwickia 755. — Mannii Oliv. 603,

1393.- — Haematochrom 1394. Haematomma coccineum (Dicks.) Körb. 431, 436, 437, 442, 445.

Sachverzeichnis.

 paniculata L. 1123, 1134. — —, Saponingehalt 1112. – — var. abortivum HEPP. 431, 437, 439. — leiphaemum Ach. 431, 436, 437. 436, 441, 445.

- -wurzeln, Saponinnach-- porphyrium Pers. 431, ventosum (L.) Mass. 435, Habichtskraut, gemeines 932. Hämatommidin 417, 418, 423, Hadromal 175, 176, 177, 178, 431. Hämatommin 416, 418, 423, 431.

- -säure 416. Hämatommsäure 416, 426, Hämatoxylin 392. – -lösung 5. Haematoxylon campechia-

num L. 410, 936, 938. Hämin 1369, 1433. Hämine 1363. Haemocharis subintegerrima MIQ. 1138.

 -schrot, Rohfasergehalt Hämopyrrol 1361. Hancornia speciosa Gom. 692. — — var. pubescens Müll.-ARG. 692.

Hahnenkamm, großer 1236. Hainbuchenblätter-Gerbstoff - pubescens Mart. 692. Hanf 239, 609. —, canadischer 692, 1223.

Hakea laurina R. Br. 844. suaveolens R. Br. 844. Halimodendron argenteum —, gelber 933. -, indischer 572, 573, 601, —, Lignin-Elementar-Zu--öl, ätherisches 572, 573,

Hamago 599, 628, 664. Hamamelidaceae 409, 574, 576, 579, 586, 594, 596,

599, 601, 625, 642, 651, 654, 690, 753. 409, 654. 409.

-, Hydrolyse 359. —, Spaltung durch Tannase

Hämatochrom 1393.

Hämatinsäure-imid 1361.

—, Alkaliverbindung 1394.

— aus Euglena sanguinea

- aus Haematococcus plu-

Handbuch der Pflanzenanalyse, Bd. III.

Hamamelose 370.

vialis 1394.

1394.

altissima L. 1134.

elegans L. 1134.

fastigiata L. 1134.

— cretica Sівтн. 1134.

— effusa Tausch 1134.

— -sapogenin 1102, 1123.

-- -saponin 1099, 1123.

— Struthinum L. 1134.

vaccaria Sibth. 1134.

weis 1106.

Haarmoos 1141.

Hafer 845.

252.

241, 303, 1458.

Hagebutte 1252, 1289.

Halidrys siliquosa 276.

Fisch. 1136.

Hahnenfuß, blauer 1135.

-- kleie, Rohfaserbestim-

- -korn-Samenschale 819.

-, Isolierung 178.

mung 248.

—, kleiner 1236.

Hainbuche 410.

385.

Haithao 279.

Halimeda 283.

Halwa 1113.

Hamamelis-Gerbstoff 409. —, Darstellung 368. -, Gewinnung 356.

Hamamelis virginica L. 368, Hamameli-tannin 345, 368,

[361.

teile 256. Hangkang 693.

601, 609.

Haplocoelum 1137. inopleum Radlk. 1137. Haplopappus arborescens Hall. 693. - brachylepis Hall. 693.

— cervinus Wats. 693.

— ericoides H. et A. 693.

- laricifolius Gray. 693.

— linearifolius DC, 693.

— monactis Gray. 693.

— Palmeri Gray. 693.

- pinifolius Gray. 693.

Harpullia arborea Radlk.

- nanus Eaton 693.

sammensetzung 260.

Rohfasereinzelbestand-

-, Definition 694. —, Dichte 698.

—, Compositen — 803. —, Convolvulaceen — 800. —, Cupressineen — 736.

Analyse 711. ---, Carbonylzahl 705. -, - nach Kitt. 708. —, Carboxylgruppen-bestimmung 719. —, Caesalpinioideen — 755. —, Cistaceen — 791.

—, Dicotylen — 748.

—, Differenzzahl 708.

ten 699.

719.

–, Dielektrizitätskonstan-

—, Dipterocarpaceen — 787.

—, Doppelbindungen, Nach-

weis und Bestimmung

—, Durchsichtigkeit 698.

—, Einteilung 721. -, — nach Тsсніксн 721.

307. -, Betulaceen - 751. —, Brechungsindex 699. -, Brückensauerstoff-Nachweis 719. -, Burseraceen - 769.

Ölen 695. —, — zu Kautschuk 695. —, Berberidaceen — 752. -, Bestimmung und Nachweis in Braunkohlen 305.

-, Beziehung zu ätherischen

TSCHIRCH 712. mung 703.

-, Acetylzahl 705. -, - nach Dieterich 708. —, Analysengang nach

Harpullia cupanoides Roxb.

- pinnata Roxв. 789.

Harzartiger Zustand 701.

Harzbildung, lysigene 695.

Harzalkohole 695, 713.

—, schizolysigene 695.

—, Abietineen — 723.

—, Acetylsäurezahl 708. -, Acetylverseifungszahl

—, schizogene 695.

Harze 296, 694.

708.

1137.

607.

—, Anacardiaceen — 782. -, Analyse von Gemischen —, Araucariaceen — 738. Aschengehaltsbestim-

– — Steinkohlen

—, Capillar-Lumineszens-

Harzphenole 713.

Harzschmieren 702.

Harz, weißes 727.

sches 573.

636, 641.

1412.

620.

Hedeomol 650.

Hederacein 985.

1136, 1234.

Harzzahl 705, 707.

Haselnuß-Blätteröl, ätheri-

mensetzung 260.

Haselstrauch 573, 653.

Hauhechel, dornige 931,

Hazamalangaholz 581.

Heckenkirsche 932, 1140.

Hedeoma piperita Benth.

pulegioides (L.) Pers. 583,

587, 593, 633, 638, 645,

646, 650, 658, 850, 930.

Hederagenin 798, 1101, 1102,

1117, 1118, 1123.

Haselwurz 592, 636, 641.
— -öl, ätherisches 529, 592,

-- -lignin, Elementarzusam-

Hasenohr 578, 584, 634, 641.

Hautkopf, blutroter 1411,

Harzsäuren 713.

—, Jodzahl 705, 708.—, Kapillaranalyse 709.

-, Kennzahlen 704.

suchung 720.

-, künstliche 702.

—, Liliaceen — 745.

Löslichkeit 699.

702, 703.

709, 710.

—, Kohlenstoffskelet, Unter-

-, kolloide Eigenschaften

—, Leguminosen — 755.

--, Löslichkeitstabelle nach

Wolff-Erban 701.

—, Lumineszens-Analyse

–, Methylzahl 705, 709.

-, optische Drehung 699.

—, Papilionaceen — 763.

—, Monocotylen — 742.

—, Moraceen — 752.

—, Oleaceen — 800.

—, Palmen — 742.

ten 697.

—, physiologische 695.

—, pathologische 695.—, physikalische Eigenschaf-

—, Piperaceen — 748.

-, quantitative Bestim-

mung in Latex 673.

-lävulan 47.

— -mannan 50.

947, 1229.

— Isolierung 947.

-pikrat 948.

Helenin 660.

1317.

Heidemyrte 938.

—, fleischrote 845, 1229.

Heidekraut 845, 937, 938.

Heidelbeerfarbstoff, Eisen-

chloridreaktion 951.

Heiligenkraut 635, 638, 643,

Heißwasserextrakt von Pflan-

Helenium autumnale L. 986,

1253, 1254, 1300, 1317.

grandicephalum 1254,

Helianthemin 1203, 1231.

FISCH. 1203, 1231.

Helianthemum anuum

Helenien 1240, 1300, 1317.

Colorimeterwert 1260.
Vorkommen 1254.

zenmaterial 32.

Heidelbeere 844, 945, 988,

—, rote 1421. —, schwarze 1433.

Heide 935.

in Algenmembranen 273.

 mikrochemischer Nach-—. Nachweis 31. Helianthus annuus L. 286. 289, 367, 408, 935, 1253,

-, quantitative Bestimmung 3Î. Hemihexosane 241. Hemilignine 241, 262. Hemipentosane 241. Hemipyocyanin 1441. —, Konstitutionsformel 1441.

weis 31.

Sachverzeichnis.

Hemicellulosen, Hydrolyse-

verfahren 42, 43, 44.

Hendekamethyl-cellotriose

Hepatica triloba CHAIX.

Hepta-acetyl-amygdalin

— — -gynocardin 1048. — — -rottlerin 1446.

— — -carthamin 1452.

- anisoyl-amygdalin 1047.

-- benzoyl-amygdalin 1047.

-p-brombenzoyl-amygda-

— -p-chlorbenzoyl-amygda-

Hepta-galloyl-glucose 383.

-methyl-hexa-hydro-

thelephorsäure 1427.

1135, 1231.

1046.

lin 1047.

lin 1047.

Heptacosan 572.

Heptan 485, 571.

Hepatrilobin 1231.

Helichrysum angustifolium Hemlocktanne 412, 592, 626. n-rinden-Gerbstoff 405. Hemlock-Gerbstoff 412. - -. Reaktionen 354. sec.-Hendecatylalkohol 504. Hendekaacetyl-glyko-mannotriose 51.

– -Öl, ätherisches 508. — arenarium Мсн. 658. - Benthami Vig. et Humb. 593, 614, 616. - italicum Don. 573, 617. — stoechas DC. 598.

- ovatus E. MEYER 937, Heliopsis scabrae cinniaeflora 1254, 1317. - — major 1254, 1317. 542.

Helianthemum canadense

MICHX. 1203, 1231.

— -glucosid 1203, 1231.

villosum This. 1231.

- Phytomelan, Zusammen-

- obscurum 932.

Helianthsäure 408.

setzung 291.

—. Reaktionen 818.

Dc. 573, 617.

1300.

Helicin 818.

Heliotropin 528, 480, 542. - - anilid 542.

-, p-Bromphenylhydrazon -, Oxime 338. -, Phenylhydrazon 542. -, Semicarbazon 542. —, Thiosemicarbazon 542. Helix pomatica 1214.

Helleborein 1096, 1134, 1203, 1204, 1205, 1231. Darstellung 1203. Eigenschaften 1203. Reaktionen 1204.

Spaltung 1204. neutrales 1204, 1205. saures 1204, 1205.

Helleboretin 1204. Helleborin 1134, 1203. — foetidus L. 1135, 1231. Hellerkraut 1093.

Helleborus dumetorum 1135.

Helonin 1133. Helvellaceae 1432. Hemimellithsäure 1415.

- B nach O'DWYER 55.

nach Preece 55.

271, 296.

298.

Hemicellulosen 1, 30,

als Kohlengrundstoffe

—, Gehaltsbestimmung mit

verdünnter Säure 32.

222, 241, 265, 266, 270,

— niger L. 1134, 1203, 1231. — viridis L. 1135, 1203, 1231. Hemellitol 730. Hemicellulose 269. - A nach O'DWYER 55.

Heracleum 1252. - giganteum-Öl, ätherisches

1047. Heptylsäure 655.

 $1\bar{3}55.$

1141.

 — ellipticum Seeм. 1139. — emarginatum Seeм. 1139. Hepta-stearyl-amygdalin Heptylaldehyd 480, 531.

503, 504, 559. Sphondylium L. 932, 936,

504, 557, 559.

Herandrana 691.

Herba Conii 930.

— — -Öl, ätherisches 503,

— Solidaginis Virgo aureae

– Swertiae 897, 941.

Herbstxanthophylle 1246.

Heritiera littoralis Aft. 642.

Hernandiaceae 581, 641, 662.

Heptanon-(2) 543. Heptapleurum 407.

— Foxii Hvв. 690.

 — collina Нив. 690. - confusa Hemsl. 690. discolor Müll. 690. — Duckei Hub. 690.

Heterosiphonia 1403. Hevea and inensis 690. - apiculata Baill. 690. — Benthamiana Müll. 690. — brasiliensis 667. — - Latex 668, 669. brasiliensis 690, 1059.

— -Harz 675.

667.

690.

— - Harze 675.

— lutea M¨ull. 690.

— paludosa Ule 690.

— viridis Huв. 690.

- pauciflora Müll. 690.

rigidifolia Müll. 690.

Spruceana Müll. 690.

Spruceana MÜLL.-ARG.

Heuchera americana L. 690.

97*

— nigra Ule 690.

- Nachweis 888. Natriumacetat 888. -- -oxim 888. -, Reaktionen 916. - -säure 836, 887, 888. Heterochloridalen 1393. Heterokontae 283.

888. Hesperitin 836, 888, 940. —, Absorptionsspektrum 925. —, Darstellung 888. -, Eigenschaften 888. - - glucosid 887. Kaliumacetat 888.

581, 641, 662.

- icana Lam. 1134.

hirsuta L. 1134.

- säure 1134.

925.

— glabra L. 659, 1134.

Herniaria argea Boiss. 1134.

-- -saponin 1098, 1099, 1134.

Hesperidin 835, 836, 837, 849,

Hesperetin 352, 392, 836.

887, 888, 939, 1224.

-, Absorptionsspektrum

—, Darstellung 887.

—, Eigenschaften 888.

—, Nachweis 887. —. Reaktionen 916. Hesperidinähnliche Stoffe

Heterokonten 1393.

MÜLL. 665,

 glabrascens Hub. 690. — guianensis Aubl. 690.

- -Kautschukbaum 690. -- latex, Zusammensetzung

- microphylla Ule 690.

1540	Sachverzeichnis.	
Hexaacetyl-aucubin 1177.	Hexosane, Hydrolyse mit Schwefelsäure 43, 44. —, — nach Clark 43. 44. —, — Schmidt-Atterelschnegg 43, 44. —, Nachweis 42. —, quantitative Bestimming 31, 42. —, — aus dem Drehwert des Hydrolysats 43. —, — — Reduktionsvermögen — 43. —, — der Vergärbarkeit — 43. —, Vergärbarkeit der Hydrolysate 43. —, Vergärbarkeit der Hydrolysate 43. Hexosanpentosane 30. Hexose 41, 1005, 1167, 1168. Hexose 43, 56, 67, 80, 273, 1100, 1101. 3, 5, 7, 8, 3′, 4′-Hexoxyflavon-glucosid 878, 938. n-Hexylacetat 557. Hexylakohol 505. —, Phenylurethan 505. —, aktiver 503, 504. n-Hexylalkohol 503. ——, Anthrachinon-β-carbonsäureester 503. ——, Phenylurethan 503. Hexylbutyrat 559. Hiba 585, 589, 609, 611, 625, 654. Hibiscetin 898, 941. —, Darstellung 898. —, Reaktionen 922. Hibiscus Abelmoschus L. 619, 654, 656. — sabdariffa L. 898, 937, 938, 941.	Hing-Asa 793. Hinoki-baum 575, 576, 577, 585, 588, 589, 590, 601, 602, 603, 607, 609, 610, 611, 617, 623, 632, 651, 657, 658. — -öl 590, 609. — -säure 657. Hippobromus 1137. Hippocastanaceae 412, 848, 849, 932, 935, 936, 937, 1137. Hippocastanum vulgare GAERTN. 848, 849. Hippophae rhamnoides L. 937, 1303. Hiptage Madablota GAERTN. 1055, 1060. — — -Wurzelrinde 1045. Hiptagenin 1045, 1055, 1056, 1060. —, Darstellung 1055. —, Eigenschaften 1055. —, Eigenschaften 1055. —, Eigenschaften 1055. Hiptaginsäure 1055, 1060. —, Hydrolyse 1056. Hiptaginsäure 1055, 1056. Hirsutidin 943, 959, 979. —, Reaktionen 955. Hirsutidin 945, 988, 953. Hirtasäure 416, 421, 423, 431. Hirtellsäure 417, 419, 421, 441, 435, 437. Hirtentäschelkraut 850, 930, 931, 1135, 1224. Hirtinsäure 416, 423, 431, 435. Hollarhena africana DC. 692. — microteranthera SCHUM. 692. Holcus australis SCHRAD. 658.
3, 5, 7, 8, 3', 4'-Hexaoxy- flavon 879, 938. 3, 5, 7, 3', 4', 5'-Hexaoxy-	 sabdariffa L. 898, 937, 938, 941. sibiriacus 1449. 	692. Holcus australis Schrad. 658. Holunder-beeren 944, 986.
flavon 880. 3, 5, 7, 8, 3', 4'-Hexaoxy- flavon-glucosid 878, 938. 3, 5, 7, 3', 4', 5'-Hexaoxy-	Hickory 934. Hieracium Pilosella L. 932. — setigerum Tausch. 932. Hierochloa australis Röm. et	 blütenöl 572, 601, 654. kork 221, 236. mark-Xylan 39. , schwarzer 572, 601, 654,
flavon-3-rhamnosid 879. 3, 5, 7, 3', 4', 5'-Hexaoxy-2-phenyl-phenopyrylium-chlorid 943.	Sch. 658. — borealis Röm. et Sch. 658. — odorata Wahlbg. 658. — rariflora Hook. f. 658.	932, 936, 986, 1060, 1141. Holzaldehyd 176. Holzfaser 239. Holz, grünfaules 1430.
Hexen-3-ol-1 505. β , γ -Hexenol 505. β , γ -Hexenol 613. Hexenyl- α -naphthylurethan	Himalaya-Cedernöl 636, 644, 654, 655	Holzgummi 36, 59. —, Bestimmung in Cellulose 25. —, Gewinnung nach FRIED-
505. Hexopentosan 271	— -Rhabarber 1035, 1223.	RICH-DIWALD 59.

Himbeere 986.

Himbeeren 88.

931, 986.

Himeshiso 588.

Himbeer-öl 573, 617, 647.

-- -strauch 573, 617, 647,

-, - WHEELER-TOL-

—, quantitative Bestim-

—, titrimetrische Bestimmung nach Вивеск 60.

LENS 59.

mung 59.

Hexopentosan 271.

lysate 43.

-, Hydrolyse 42.

Hexosane 30, 31, 42, 274.

—, Drehwert der Hydro-

-, - mit Oxalsäure 43, 44.

—, Entstehung aus Huminsäuren 329. —, Gewinnung 330. —, Kalischmelze 335.

Sachverzeichnis.

Holzgummizahl 60.

Holzpektin 157.

sches 518.

-- -- -oxim 889.

Homoflemingin 1454.

-, Darstellung 996.

939.

424.

1036.

Holzterpentinöle 724.

— —, Darstellung 889.

— —, Eigenschaften 889. — —, Nachweis 889.

— - Natrium 864, 886, 889.

— — -phenylhydrazon 889. — —, Reaktionen 916.

Homofluorescein-Reaktion

Homogentisinsäure 1428.

-, Farbreaktionen 997.

Homophthalsäure 786.

591, 605.

Homorottlerin 1446.

Homovanillinsäure 526.

Honduras-balsam 755.

Hong pi lo shou 1452.

Honig, türkischer 1113. Hopea 787.

-- -balsamöl 574.

655, 934.

Hordeum 1449.

Homovitexin 1449, 1450.

Homoranthus flavescens

Homonataloin 989, 996, 1023,

Homoparacopaivasäure 757.

α-Homopiperonylsäure 528.

CUNN. 574, 591, 605.

virgatus Cunn. 573, 574,

Homoveratrum-aldehyd 400.

- -Sarsaparilla 1126, 1133.

Hopfen 574, 585, 604, 615,

-öl, ätherisches 498, 574,

634, 635, 650, 655.

Hotnima Teissonieri 690.

—, spanischer 576, 638.

— sativum Jess. 659.

617, 631, 634, 635, 650,

585, 604, 615, 617, 631,

Homoanissäure 524.

mensetzung 260.

622, 625, 626, 648.

Hyang-Bowoil 574, 642. Hydnocarpus edule PETM. -, unlösliche 169. Humin, künstliches, Darstel-- odoratus Arr. 1058, 1138. lung nach ELLER 336. Hydnum ferrugineum Huminsäure 333. Huminsäuren 169, 239, 268, 294, 296, 303, 327, 328.

- repandum L. 1427. Hydrangea arborescens - aus Hydrochinon 329. - Hortensia SIEB. 1231. — — Pyrogallol 329. — hortensis 407, 933, 1135. — paniculata 68.

— Resorcin 329. — — Salizvlsäure 329. - - Schleim 68. -, colorimetrische, Bestimmung nach Sven Odén — Thunbergii Sieb. 412. 337. Hydrangin 1231. Gewinnung 330. Hydratcellulose 3. Kalischmelze 335. —, Färbbarkeit 3. Kohlehydrat — 329. Hydratopektin 80, 81, 84, 86, künstliche 328.

—, Darstellung 334. -, - nach Eller-Koch aus Brenzkatechin, Chinon oder Hydrochinon 334. -, -, - ELLER-SAEN-

GER aus Rohrzucker 334. -, - und natürliche, Vergleich 328. -, natürliche, Darstellung aus Torf nach Sven Odén 331. –, –, – Braunkohle

nach ELLER 333. —, Ubergang in Humine 329.—, veränderte, durch Kalischmelze dargestellte 335. Huminsubstanzen 169. Humulen 498, 604, 608.

Humulus Lupulus L. 574,585, 604, 615, 617, 631, 634, 635, 650, 655, 934.

Hydro-aucubin 1176. -cellulose 3. — —, Nachweis 20. -chalkon 399. -- -chinon 328, 334, 809,813.

335.

β-Hydrochinonglucosid 844. Hydrochinon-Humussäure -monomethyläther 525.

Hyacinthus orientalis L. 657.

407, 933, 1135, 1231.

87, 88, 89, 90, 91, 92, 93,

103, 104, 107, 108, 111,

aus Flachs, Zusammen-

—, Darstellung aus Apfel-

sinenschalen-albedo 92. —, — — Gartenerdbeeren

-, - Zuckerrüben, fri-

1058.

118.

93.

schen 90. —, — — -Trocken-

Hydrinden 130.

schnitzeln 91.

setzung 87.

-- -methyläther 815. -- -monoäthyläther 636.

Hydrochrome 1395.

423, 431.

– vulgare L. 639. Hornklee, gemeiner 931, Humussäure 327, 332, 333. 1059.—, Darstellung aus Torf 331. -, Reinigung 332. Hortensie 407, 933, 1135, Hydrocotyle 407. 1231.- -stoffe, künstliche 327. Hydro-dicumarin 563. Hortensienblüten 867. Humusstoffe 293, 326. — -elemonsäure 771. -, Bestimmung in Braun-Horse Mint 576, 580, 619. -- eugenol 131. Hosho-Öl 649, 662. kohle und Torf 336. — -hämatommin 416, 418,

—, Definition 327.

Hydro-kaffeesäure 213. Hypogymnia physodes (L.) Imbricaria conspersa Körb. f. labrosa Ach. 444. -laccol 785. 449. Hydrolysierdifferenz der Cel-Hypophaea rhamnoides 1313. Imbricarsäure 416, 420, 441. lulose 24. Iminothiolkohlensäure 1083. Hypophaïs rhamnoides 1253, Hydrolysierzahl der Cellulose 1254.Immergrün 1140. Hypopitys multiflora Scop. Imperatoria hispanica Borss. Hydromethylmangostin 1453. 846. 850. Ostruthium L. 580, 582, Hydrophyllaceae 864, 931, Hypserpa cuspidata MIERS. 939, 1229. 1135. 586, 595, 635, 654, 655, Hydro-solorinol 441. - cuspidata Miers, var. 850. - suberolsäure 235, 236. microphylla Boerl. 1135. Incarnatin 935, 1232. — — methylester 235. Hyptis Salzmanni BENTH. Incarnatklee 929, 935, 936, - -thitsiol 785. 693. 1232. - -thymochinon 525. - spicata Miq. 645, 646. Incarnatrin 873, 935. - suaveolens Poit. 621. -, Darstellung 873. - - urushiol 783, 784. -, Eigenschaften 873. - -verbenol 779. Hyssopin 836. -, Reaktionen 912. Hydroxylamin 1056. Hyssopus officinalis L. 595, - -chlorhydratlösung, alko-598, 599, 634, 635, 643, Incense Cedar 581, 585, 588. 592, 596, 608, 626, holische für Aldehyd-650, 835, 836, 930, 940. Inchigras 582, 585, 598, 609, bestimmungen 479. Hydrozimtaldehyd 481, 538. Iberis amara 1067. 621, 624, 626, 633, 642, -, Oxim 538. - amara L. 1082, 1095. 658. - -öl 582, 585, 598, -. Semicarbazon 538. Ibotin 1232. 609. 615, 621, 624, 626, 633, Ichnocarpus xanthogalax Hydrozimtalkohol 511. 642, 658. Hydrozimtsäure 511, 1446. SCHLTR. 692. Hygrophorus coccineus Icica 769. Index, enzymolytischer nach Schäff, 1435. — Abilo 770. BOURQUELOT 1037. Indian blue pine 572, 582, 589, 592, 595, 621, 626. - — -Farbstoff 1435. — heptaphylla 772.

 Tacamahaca Kth. 607. Icmadophila ericetorum (L)

Ignatia amara L. 1232.

Ilex integra Thunbg. 691.

— Martensii Maxim. 1454.

— salicifolia Jacq. 407.

Illipe latifolia Engl.

1129, 1139.

1129, 1139.

pallida Engl. 693.

- -saponin 1129, 1139.

Imbricaria caperata Körb.

Illurinbalsam 755, 756.

-- - Nüsse 1139.

- -säure 757.

— v. M. 693.

430.

quercifolia Meerb. 1095.

Illawara pine 581, 582, 590,

Illicium religiosum Sieb. et

verum Ноок. 575, 578,

Zucc. 600, 617, 627, 653,

582, 585, 587, 590, 619,

621, 636, 644, 656, 662,

-- Saponingehalt 1112.

- Malabrorum Koen. 693,

Maclayana F. v. M. 1139,

693,

Ignatiusbohnen 1232.

ZAHLBR. 449.

-säure 449. Idaein 944, 945, 986. — -chlorid 982.

Igsut 1229.

592.

1135.

1233.

662, 1135.

Geranium 614.

Indigblau 1063.

Indigofera 1060.

— Anil L. 1063.

Indigo 1060.

Indican 1060, 1062. —, Darstellung 1060, 1061.

-, Eigenschaften 1061. -- glucosid 1060.

angustifolia L. 1063.

- arcuata Willd. 1063.

arrecta Benth. 933, 1063.

— caroliniana Walt. 1063.

— cinerea Willd. 1063.

— coerulea Roxв. 1063.

- emarginata Poir. 1063.

- endecaphylla Jacq. 1063. — erecta Тнвс. 1063. — galegoides DC. 1063.

disperma L. 1063.

glabra L. 1063. hirsuta L. 1063.

indica Lam. 1063.

leptostachya 1060.

mexicana L. 1063.

— leptostachya DC. 1063.

oligosperma Miq. 1063.

paucifolia Dec. 1063.

— pseudotinctoria R.

1061, 1063.

1063.

longeracemosa Boiv. 1063.

— polyphylla Hassk. 1063.

sumatrana GAERTN. 933,

Br.

argentea L. 1063.

arrecta 867, 1061.

Sachverzeichnis.

1542

conicus Scop. 1435.Farbstoff 1435.

puniceus Fr. 1435.
 - Farbstoff 1435.

_ - Catechin 396.

— stilbocarpa 763.

— excelsum 827.

Соск. 693.

Hyoscerin 1231.

Hyoseypikrin 1231.

Hyoscyresin 1231.

Hypericum 1138.

Hypnum 268.

441.

perforatum L.

441.

Hymenodictyon 408.

excelsum Wall. 848.

Hymenolophus floribundus

- Romburghii Boerl. 692.

Hymenorhodin 418, 421, 428,

Hyoscyamus niger L. 1231.

Hypecoum pendulum L. 935.

604, 606, 607, 662, 932, 937, 1138, 1455.

- vulgare Lam. 574, 594, 604, 606, 607, 662, 1138.

- obscurata (ACH.) BITTER

Hypelate trifoliata 1137.

Hypogymnia farinacea

BITTER 440.

574, 594,

- kopal 758.

Hymatomelansäure 327, 331.

Hymenaea Courbaril 763,412.

, Darstellung aus Torf 332.

Isatis lusitanica L. 1063.

— tinctoria L. 1063, 1095.

Isidium corallinum Ach. 443.

Isidsäure 416, 420, 421, 441,

Isländisch Moos 281, 432, 433,

— —, Lignin-Elementarzu-

sammensetzung 260.

Isoagathendisäure 740.

Isoalantolacton 564, 660.

tionskoeffizient 811.

Isoamylalkohol 457, 503,

—, Anthrachinon-β-carbon-

—, α -Naphthylurethan 503.

Iso-artemisiaketon 544, 644.

Isobarbaloin 989, 993, 996,

—, Konstitutionsformel 991.

Iso-benzoyl-gluco-xylose 841.

1018, 1021, 1036.

—, Eigenschaften 996.

—, Darstellung 996.

Iso-bixin 1327, 1329.

Isoborneol 495, 518.

— -kalium 1328.

1217, 1454.

—, Eigenschaften 1328.

-- Phenylurethan 495.

-p-Nitrobenzoat 518. Isobuttersäure 489, 555, 1205,

Isobornyl-chlorid 495.

—, Rohfasereinzelbestand-

-, enzymolytischer Reduk-

440, 449.

teile 256.

—, Formel 740.

Isoamygdalin 1053.

Isoamylacetat 557.

säureester 503.

Isoamylbutyrat 559.

-dibromid 530.

-tribromid 530.

—, Phenylurethan 503.

Iso-anthocyanidin 400.

-- -monobromid 530.

1453.

Isoapiol 530.

Ipomoea maritima R. Br. 1140.orizabensis Led. 802, 848.

Sachverzeichnis.

 Purga Hayne 848, 1124, 1227, 1231. - Turpethum Brown 802, 1217, 1231, 1238. Ipomeolsäure 1217.

Ipomsäure 1205. Iretol 895, 896. Iridaceae 576, 597, 601, 637, 647, 651, 655, 661, 666,

940, 1133, 1329. -, Absorptionsspektrum

Iridaea laminaroides 279. Iridin 895, 940. 925.—, Darstellung 895. -, Eigenschaften 895.

-, Nachweis 895. -, Reaktionen 920. Iridinsäure 896. Irigenin 895, 940. -, Absorptionsspektrum

925.-, Darstellung 895. —, Eigenschaften 896. -glucosid 895.

—, Nachweis 896. —, Reaktionen 920.

Iris florentina L. 576, 637, 647, 651, 655, 666, 895, 940.germanica L. 576, 637, 647, 651, 655, 666, 895, 940.

 odoratissima Jacq. 576, 647, 651, 655, 666. - -öl 487, 554, 576, 637, 647, 651, 655, 666. — —, ätherisches 531, 532, 550. — -- Vorlauf 543.

— pallida 895. — pallida L. 576. — pallida Lam. 637, 647, 651, 655, 666, 940. – -samen 41. - tectorum Max. 894, 940. Isländisches Moos 279.

Iron 480. β-Iron 550, 647. — —, p-Bromphenylhydra-

Helenium 287, 612, 649,

 viscosa AIT. 664. Investtrauben 988. Ipé-tabacco-Holz 1446. Ipecacuanha officinalis Arr. 1140.

Indigofera tinctoria L. 1063.

1063,

Indigogelb 867, 1063.

Indigo, wilder 940,

Indischgelb 896, 941.

Indochinalack 785.

—, Nachweis 1060.

tung 1062.

Indragiri 393, 397.

- -gras 582, 615.

Inkohlung 294, 295.

Inkrusten1, 17, 240, 241.

lose-Nachweis 6.

—, Darstellung 1417.

—, persisches 1235.

Inula britannica L. 932.

Intercellulosen 2.

Ipecacuanhin 1232.

— hederacea 802.

- Batatas Poir. 408.

— dissecta Willd. 408.

— hederacea Jacq. 985.

— Jalapa Nuтт. 848, 1227,

Ipomoea 942.

1231.

Interxylane 36.

—, Eigenschaften 1417.

i-Inosit-monomethyläther

Insektenpulver, dalmatini-

sches 573, 638, 654.

-, Entfernung beim Cellu-

Inklusen 355.

—, Begriff 155.

Inolomsäure 1417.

Inosit 346, 675.

675.

Indol 568, 665.

-- -pikrat 568.

Indoxyl 1062.

Indisches Gummi 58, 61.

— —, Nachweis im Traganth

Indoxylglucoside 810, 1060.

—, systematische Verbrei-

Inga bigemina WILLD. 1133.

Ingwer 578, 598, 602, 615,

- Saponaria WILLD. 1136.

617, 626, 631, 639, 643, 661.

- -öl 578, 598, 602, 615, 617,

Inkarnatkleeheu, stickstoff-

freie Extraktstoffe 262.

626, 631, 639, 643, 661.

Indigopflanze 1063.

Indigotin 1061.

Indimulsin 1062.

Indirubin 1063.

58, 59.

1224.

— — -Ol, ätherisches 564. - -wurzel, echte 1140.

zon 550. — —, Oxim 550. — —, Thiosemicarbazon 550.

— —, Semicarbazon 550.

Ironbark 580, 595, 628, 664.

Iron, natürliches siehe β-Iron.

Iron wood 580, 595, 663.

- - schwefelsäure 1066.

- — tree 663, 664.

Isabellatraube 987.

Isatin 1063, 1066.

 – äthylester 555. Isobutylalkohol 503.

—, Anthrachinom-β-carbonsäureester 503. —, α-Naphthylurethan 503.

-, Phenylurethan 503. Isobutylsenföl 1078. Isobutyl-Thioharnstoff 1078.

Isocapronsäure 1453.

Isocarthamin 1452.

—, Konstitutionsformel 1452.

Isocellobiose 4. Isochavibetol 525. Iso-chlorophyllin a 1359. Isochlorophylline 1359.

Isodigitoxigenin 1163.

Isodigoxigenin 1169.

Isodipren 492, 587.

Jafarabad-Aloe 745, 992,

Jalapa orizabensis LED.

— simulans Hanb. 1205.

Jalapen-harz 800, 801, 848,

1194, 1227, 1231.

— —, Kennzahlen 801.

— —, Verfälschungen 801.

1206,

1216.

[576.

— —, Einzelbestandteile

1036.

1231.

Jalape 802.

801.

Jagera 1137.

1205, 1231.

– -wurzel 1205.

—, falsche 1231.

— —, falsches 802.

— -knollen 1194.

— -stengel 1205.

1227, 1231.

—, Darstellung 1205. —, Eigenschaften 1205.

-, Spaltung 1205.

Sarsaparilla 1126.

Jamboo 410, 1223.

Jambul Seeds 410.

— -campher 552, 648.

Japanisches Moos 282. Japanlack 783.

—, Einzelbestandteile 783.

Jambulol 410.

Japan-agar 280.

—, Astlack 783.

- - Gummi 784.

Jasmin 538, 461.

657, 665.

657, 665.

–, Stammlack 783.

Jarrak 595, 616, 663.

Jasmiflorin 847, 1271. Jasmiglabrin 1231.

-blütenöl, ätherisches

Jasminöl 616, 619, 620, 650,

522, 558, 568. —, echter 616, 619, 620, 650,

Jasminin 847, 1231.

1205, 1206.

Jalapinolsäure 802, 1195,

-, Strukturformel 1206.

Jalapinsäure 802, 1205, 1217. Jamaica-Aloe 745.

Jambosa Caryophyllus Spr.

Jalapin 1205,

Isoquercitrin 872, 935.

-, Eigenschaften 873.

Isorhamnetin 876, 938.

—, Eigenschaften 877.

—, Absorptionsspektrum 924.

-, Darstellung 873.

-, Reaktionen 910.

—, Darstellung 876.

-- -glucosid 874.

Isosafrol 528.

-nitrit 528.

cis-Isosafrol 528.

— —, Pikrat 528.

trans-Isosafrol 528.

— —, Pikrat 528.

—, Darstellung 884.

—, Nachweis 884.

Isosantalin 1449.

—, Reaktionen 916.

Isosylvinsäuren 726.

Isothiocyansäure 1072. — -ester 1072.

Isotrachylolsäure 760.

Isovaleraldehyd 457, 531.

- Thiosemicarbazon 531.

Isovaleriansäure 555, 1453.

Isotrifolin 935, 1232.

Isouvitinsäure 786.

-äthylester 555.

-- bornylester 559.

-- säure 363, 864.

Isozingiberen 497.

-menthylester 559.

- Dihydrochlorid 497.

Ivaöl 643, 649, 654, 664.

Ivestraube-Farbstoff 951.

Ivakraut 643, 649, 654, 664.

-amid 555.

Isovanillin 131.

Itaubá 690.

-, Eigenschaften 884.

-- Monoäthyläther 884.

Monomethyläther 884.

Isothiocyanallyl 1075, 1093.

925.

Isosakuranetin 838, 884, 939.

—, Absorptionsspektrum

-, Nachweis 877.

-dibromid 528.

-pentabromid 528.

—, Reaktionen 912.

d-Isorhamnose 1190.

Isorhodeose 1190, 1195.

Sachverzeichnis.

1544

Isoferulasäure 836, 837, 887,

Isoflavonglycosid D. aus Soja

– — —, Darstellung

– – Reaktionen

Isoflavon 851.

892.

918.

1224.

Isoflavone 851, 889.

hispida 892.

Isogeronsäure 1288. Isogitoxigenin 1164.

Iso-Hexylalkohol 503.

Isokalotoxin 1139.

Isokautschuk 679.

Isolichenin 46, 73.

d-Isomenthol 512.

l-Isomenthol 512.

d-Isomenthon 546.

Isomyristicin 529.

-- -dibromid 529.

Isononylsäure 617.

Isopimarsäuren 726.

Isopininsäuren 726.

den 1244.

542.

Isoolivil 800.

d, l-Isomenthol 512.

Isomenthon 546, 645.

Iso-methylbixin 1329.

Isonandra Gutta Hook. 693.

Isopren 456, 457, 678, 685,

695, 696, 1243, 1328, 1334.

-, Beziehung zu Carotinoi-

—, Bildung nach Achan 696.

p-Isopropyl-benzaldehyd 538.

 α -Isopropyl-glutarsäure 489.

bicyclo-(0,1,3)-hexan 491.

 \mathcal{A}_2 -Isopropyl-cyclohexenon

d-α-Isopropyl-glutarsäure

1-Isopropyl-4-methylen-

4-Isopropyl-1-methylencyclohexan-(2) 489.

Iso-norbixin 1328, 1329.

--, Eigenschaften 1328.

Iso-Kiku 652.

HEIM 46.

Isomenthol 52.

—, Vorkommen 928.

Isoflavonglucosid E 893.

Iso-hesperidin 837, 850, 939,

—, Darstellung nach Prings-

825,

Jasminum fruticans L. 825,

620, 650, 657, 665.

- nudiflorum LINDL.

odoratissimum L.

officinale L. 657, 665.

-, wilder 659, 827, 1140.

Jatropha elastica L. 690.

- Citronellöl 486, 506, 507,

— lemon olie 532, 583, 585,

Jeffrey-Kiefer 571, 592, 617.

Jeffreys Mazerationsgemisch

Jesterin 989, 1010, 1011,

Jego-Saponin 1096, 1097,

Jelutongkautschuk 675.

-, Eigenschaften 1011.

Jodgrünlösung, wäßrige 5.

Jodina rhombifolia Hook. et ARN. 1134.

Jodzahl der Cellulose nach BERGMANN- MACHEMER

— der Harze 705, 708.

Johannisbeeren 80, 88.

-, schwarze 575.

1138, 1455.

607, 662

1286.α-Jonon 1287.

ß-Jonon 1286.

Jonquille 461.

- blütenöl 665.

Johannisbeere, rote 986,

Johannisbrotbaum-Schleim

Hydrolyse 1011.

Jod-Flavon 852.

Jodlignin 135. Jodschwefelsäure 209.

1059.

1140.

1035.

531, 534, 535, 564, 574,

580, 585, 608, 614, 615,

- Manihot L. 1059,

Jaune indienne 941.

639, 655, 661.

Java-bohne 1059.

– multifida L. 1137.

847. 1231.

847, 1231.

657, 665.

—, unechter 1135.

Jasmipikrin 1231.

Jasmon 650.

1313. — —, Farbbildung beim Reifen 1247. - schoten 938.

Juglandaceae 410, 572, 934,

1133. Juglans regia L. 410, 572, 1133. – sulcata Nutt. 934.

Sachverzeichnis.

1253,

1254,

Juncaginaceae 1059, 1238. Junipen 608. Juniperol 631. Juniperus chinensis L. 581, 590, 603, 630, 632, 654. - communis 622, 631. - - Harz 738. — communis L. 577,

589, 590, 592, 599, 602, 603, 608, 623, 608, 738. - — -Nadeln, Cutingehalt 220. — ericoides Noisette excelsa M. B. 589, 594, 599, 606, 630, 636, - oxycedrus L. 574, 579, 603, 658.

— phoenica L. 579, 594, 597, 598, 603, 635. — procera Hochst. 630. - Sabina L. 576, 589, 594, 603, 614, 615, 624, 625, 658.

590,

581.

Kalamo 691. Kaliko-busch 844. - -gelb 871. Kalium, atractylsaures 1175. — -β-atractylsaures 1175. bisulfat 1085, 1088. -bixinat 1326. saures 507. —, cutininsaures 220. —, cutinsaures 220. Löslichkeit 235. - Fisetin 871. Gentiopikrat 1202.

Kahpliweizen 901.

Kakao-baum 411, 618.

Kakifrüchte 1252, 1253,

-öl, ätherisches 558, 618.

- -pulver, ligninfreie Roh-

Kajoe garoe 633.

Kaju Garu 629.

-- -bohnen 411.

faser 258.

Kakishibu 1455.

Kaladama 802.

Kaladammar 789.

1289.

—, chinasaures 362, 366. —, citronellyl-phthalester- Coffein, chlorogensaures —, eikosan-dicarbonsaures, —, glucosyringasaures 826.

-, gymnemasaures 1231. hydrosuberolsaures 236. lotusinsaures 861. myronsaures 1084. a-oxyarachinsaures 236. α-oxystearinsaures 236. phellonsaures 220, 232, 236. , Löslichkeit 235. phloionolsaures 236. phloionsaures 236. polyporsaures 1425. rhizopogonsaures 1416. ruberythrinsaures 990. sandaracopimarsaures 737.Kalk in Algenmembranen

Kalkalgen 265. Kalloseschleime 63. Kalmia angustifolia L. 844. — Iatifolia L. 844, 1224. Kalmiin 1224. Kalmus 594, 605, 609, 612, 655, 661, 1222. — -campher 661. —, japanischer 636, 642, 651.

– war. taurica Tall. 589, 590, 594, 599, 606, 630, 636, 642. Scopulorum 577, 612, 622. - taxifolia Hook. et Arn. 592, 593, 635. virginiana L. 581, 594, 603, 606, 609, 630, 631. Juraterpentin 723. Justicia picta L. 659. — -pflanze 407, 1182, 1195, 1225, 1227. —, Rohfasergehalt 245. Kaà-hê-é 1213, 1229. Kadeöl 603, 658.

Jute 239.

Kaffernhirse 1058.

651.

631, 633, 641, 648, 653, 609, 612, 631, 633, 641,

Johanniskraut 574, 594, 604, Kadinen 795. 606, 607, 662, 932, 937, Kadzura japonica 68. – -Schleim 68. Kaffee-bohnen 366. – -öl 574, 594, 604, 606, -- gerbsäure 350, 1209. Jonon 480, 647, 1273, 1282, — -gerbstoff 366. — —, Mikronachweis 355. -- samen 239. -- säure 350, 366, 367, 384, 408, 733, 1209. — —, Ozonabbau 1273. Jonquillablütenextraktöl — —, Nachweis in Gerbstoffen 364. 648, 653, 655, 661. 617, 650, 656. — —, japanisches 636, 642, strauch 408.

1546	Sachverzeichnis.	
Kalmuswurzel 1222. Kalopanax ricinifolius 1138. Kalorhodin 1388. —, capillaranalytisches Verhalten 1386. —, Vorkommen in Algen 1387. Kalosapogenin 1139. Kalotaxin 1139. Kalotaxin 1139. Kaltwasserextrakt von Pflanzenmaterial 32. Kamala 1446. Kameldorn 937. Kamelgras 579, 646. — -öl 579, 646. Kämpferolglykosid 933. α-Kamerukopaloresen 762. β-Kamerukopaloresen 762. Kamerun-Cardamomöl 662. — -Elemi 773. — -Kopal 758, 759, 761, 762. — -kopalsäure 762. Kamille, echte 610, 612, 635, 929. —, geruchlose 932. —, römische 612, 633, 652, 929, 935. —, strahlenlose 573. Kamillenöl 610, 612, 635. — -Azulen 502. —, Römisch- 503, 633, 652. Kaempferia Ethelae Woodusten 585, 597, 617, 637, 651, 657, 661. — Galanga L. 572, 587, 599, 626, 656, 661. — —, ätherisches 560. — rotunda L. 572, 661. Kämpferid 865, 869, 933. —, Absorptionsspektrum 924. —, Darstellung 869. —, Eigenschaften 869. —, Reaktionen 910. Kämpferitin 867, 933. —, Absorptionsspektrum 924. —, Darstellung 867.	Kämpferol, Nachweis 869. —, Reaktionen 908. — -nhamnosid 867, 933. — —, Reaktionen 908. Kännelkohle 297. —, Gehalt an PBitumen 326. Kanshoko 610. Kanwait 1448. Kap-Aloe 745, 992, 995, 1036. — -gummi 57. Kapper 985. —, echte 935, 936, 1095, 1135. Kappern 935, 936, 1095, 128, 1232. — -kresse 665, 985, 1080, 1094. Karaka-baum 1059, 1228, 1232. — -frucht 1059. Karakin 1045, 1049, 1059, 1228, 1232. —, Darstellung 1049. —, Eigenschaften 1049. Karana-Elemi 773. Karikari-Elemi 773. Karikari-Elemi 773. Karikari-Elemi 773. Karikari-Elemi 773. Karitebaum 693. Karotten-Carotin, α-Carotingehalt 1285. Karpathen-balsam 723. — -Terpentin, Gewinnung 723. Karri 594, 663. Karthäuser Nelke 1134. Kartoffel 936. — -schale, Cutin-Elementarzusammensetzung 261. —, Lignin-Elementarzusammensetzung 260. —, Rohfaser-Elementarzusammensetzung 259. Kasselerbraun 170, 331. Kastanien 1137.	Kauri-Kopal, ätherisches Öl 739. —, Bestandteile nach G. TSCHIRCH 739. —, Kernzahlen 739. —, Kolophonium-Nachweis 740. —, -öl 583, 584, 597, 598, 602, 611, 741. —, Resen 739. —, Ultraviolett-Lichteffekte 710. —, Verfälchungen 740. — e, fossile 738. Kaurinsäure 739. Kauriol 580, 638, 661. α-Kaurolsäure 739. Kauriolsäure 739. Kaustobiolithe 293. Kautschuk siehe auch Rohkautschuk 674. Kautschuk 667, 695, 752, 1244. —, Acetonextrakt 682. —, Almeidina 691. —, Assani 689. — baum, Ceara- 690. — —, Hevea 690. — won Tonkin 690. —, Hevea 690. —, direkte 680. —, direkte 681. —, ach Budde 680. —, indirekte 681. —, — FENDLER 680. —, —, HARVIES 681. —, — FENDLER 680. —, —, Tetrabromidverfahren 681. —, Nitrositverfahren 681. —, Tetrabromidverfahren 680. —, Borneo- 691. —-bromid 677. —, Chitagong 691. —, Chlorwasserstoff 678. — de Batani 689. —dispersionen, Viskosität,
 —, Absorptionsspektrum 924. —, Darstellung 867. —, Eigenschaften 867. 	zusammensetzung 259. Kasselerbraun 170, 331. Kastanien 1137. — -blätter-Carotin, α-Caro-	 Chlorwasserstoff 678. de Batani 689. dispersionen, Viskosität, relative 670.
 —, Nachweis 867. —, Reaktionen 908. Kämpferol 867, 868, 869, 933. 	tingehalt 1285. - Gerbstoff 412. - holz-Gerbstoff, Reaktionen 354.	, Einzelbestandteile, Bestimmung 680, Einwirkung von Licht 677.
-, Absorptionsspektrum 924, Darstellung 869, Eigenschaften 869 glucosid 868 aus Hortensiablüten 867.	Kastanie, rote 848, 849, 1137. Kat-Tee 691. Katzenminze 633, 646, 661. Katzenminzöl 633, 646, 661. Kauren 611. Kauri-fichte 580, 583, 584, 597, 598, 602, 611, 625,	 —, — Ozon auf — 678. —, Extrakt mit alkoholischer Kalilauge 682. —, Flüchtigkeitsbestimmung 682. —, Formel 680. —, Gabon 692.
— — — —, Reaktionen 908.	638, 661, 738. — -Kopal 738, 758, 759.	—, Gehaltsbestimmung im Latex 669.

Kautschuk, Gewinnung 667.	Kentucky-Tabak 1237.	Kirsch-gummi 40, 58, 80.
—, Guayule- 691, 693.	Keracyanin 944, 945, 950, 986.	— —, Hydrolyseprodukte
—, Halogenadditionspro-	Kesso 587, 593, 598, 612.	58.
dukte 677.	— -öl 389, 394, 559, 587, 593,	
— -harze 752.	598, 612, 623, 627, 634,	— -lorbeer 1058, 1059.
—, Harzgehalt 675.	Kessylalkohol 634.	— blätter 810, 1045,
—, Java 689.	Ketone 543, 643.	1052.
—, Jodzahlbestimmung 684.	-, alicyclische 546, 647.	— — —, Blausäuregehalts-
—, Kickxia- 692.	-, -, bicyclische 550, 644.	bestimmung nach Візног
 kohlenwasserstoff 674. 	-, -, monocyclische 546,	1043.
—, Konstitutionsanalyse	644.	Kiurushi 783.
677.	—, aliphatische 543, 643.	Klappertopf, großer 1236.
— -Mangabeira 692.	-, aromatische 545, 644.	—, kleiner 1236.
—, Manihot 690.	—, unbenannte 651.	Klatschmohn 986, 988.
—, mikrochemischer Nach-	Khakanfett 1094.	Kleeheu-Cutin, Elementarzu-
	771 11 0 / 1	

Sachverzeichnis.

Khapli 941. Khaya madagascariensis 61. — — -Gummi 61. Kickxia africana Benth. 692.

201.

661.

761.

- Kautschuk 692.

Scheffleri Schum. 692.

582, 584, 587, 588, 589,

591, 595, 598, 599, 600,

603, 609, 621, 622, 625,

626, 628, 645, 661, 847.

- lignin, Methoxylgehalt

- -nadelöl 582, 584, 587,

589, 599, 622, 626.

— , deutsches 493.

-milchsaft 667. - -milchsaft s. a. Latex. -mistel, großfrüchtige 690. —, Molekulargewicht 680. — elastica Pruss. 692. Nitrosit a 679. Nitrosit c 681. —, Nitrosite 679. Kidroa 691. Ozonid 678. Kiefer, gemeine 571, 575, 577, — —, Darstellung 678. — —, Spaltung 678.

weis 671.

—, Palay- 691.

—, Para- 690.

—, Paraffinöl-Aufschluß 683. -, Penang- 689, 693. Kiefernöl 729.

-, Pernambucco- 692. -, quantitative Bestimmung

im Latex 672. -, — — Latexkonzentraten 673. —, Quellung 676. —, Rangoon- 689, 692. -, schwarzer 692. —, Seiden- 692. —, Serapat- 692. -, Singapore- 689.

-- -wurzelöl 587, 589, 595. Kiefer, österreichische 625, Kienöl 575, 577. —, finnisches, Vorlauf 531. -, russisches 571. Kiesel-algen 265. — -kopal von Sierra Leone -membran 238, 269.

-säure 238, 265. — — -gel 238.

—, Sumatra- 689. Stickstoffbestimmung nach KJILDAHL 683. - Tetrabromid 680. —, trockene Destillation 678.

—, Veraschung 683.—, Viscosität 677. -, Vorkommen 689. -, vulkanisierter, mikrochemischer Nachweis 671. —, Wärmeleitfähigkeit 676.—, Zuckerbestandteile 675. Kawa-Glucosid I 1232. — — II 1232.

— -Kawa 1232. — — -Harz 748.

– - -α-Harz 749. — — -3-Harz 749.

Kentucky-Kaffeebaum 1136.

Kawarin 1232.

Kawasäure 749.

Kellin 1226, 1232. Kendyr 692, 1223.

Kawain 750.

597, 603. Kino 412, 1455. —, Eucalyptus — 412. —, flüssiges 412.

— -gerbsäure 412.

Kino, Malabar- 396, 412.

— -methyläther 1455.

Kinoin 396, 412.

Kirsehbaum 833.

Kirsche 986, 1023.

-, schwarze 944.

-- -rot 1455.

— — in Algenmembranen - — Hüllmembranen 238. Kigelia pinnata DC. 408. Kikokunetin 884, 939. King William pine 581, 594,

— - Huminsäure 335. —, P.-Bitumen-Isolierung nach Zetzsche-Kälen

Kohlen-Bitumina 305.

—, Lignin-Bestimmung 303. —, — -Nachweis 303.

—, Cellulose-Isolierung 300. — -hydrat-huminsäuren 329.

297.

-, Cellulose-Bestimmung, quantitative 300.

- trychophylla hort. 1134. Kohle, Altersbestimmung 296. - - arten, Unterscheidung

-rindenbaum 1093. Knöterich, windender 931, Kobaltrhodanidlösung 71. Kobuschiöl 639, 655, 662.

Knightia excelsa R. Br. 1134.

Knoblauch 666, 1093, 1223.

-öl, ätherisches 568, 666,

Kochia avenaria Roth 1134.

Cellulose-Nachweis 299.

fusinhaltige 324.

Harze in -305. Lignin in -303.

-maceration 298.

Lignin-Isolierung 303.

Cuticular stoffe bei – 307. Cutin in — 307.

- scoparia Schrad. 1134.

1067, 1068, 1070, 1071,

-hederich 666, 1093.

—, — -Elementarzusammensetzung 259.

-, Rohfaser-einzelbestand-

stoffe 261. sammensetzung 259.

teile 256.

-, roter 1454.

— -seide 1353.

1093.

935.

-, weißer 936.

Klee, Lignin-Elementarzu-

88. sammensetzung 261. —, Rohfasergehalt 246. -, stickstofffreie Extrakt β -Kongokopaloresen 761.

Königschina, echte 1226.

Königskerzenblüten 1254,

Kopal 294, 305, 706, 789.

—, Benguela- 758, 761, 762.

[1330.

759,

758,

Kongorotlösung, wäßrige 5.

Kongokopalsäure 761.

-, gelbe 1226.

-, Akkra- 762

-, Baum- 761.

-, Benin- 762.

Konjak 51.

[646.

Einzel-

nach

Königskerze 1140.

— -mannan 50, 51.

—, Angola- 758, 761.

-, Brasil- 758, 763.

-, Demerara- 758, 763.

-, geschabter 739, 758.

-, Hymenaea- 758, 763.

—, Kongo- 758, 759, 761.

—, Mozambique- 759, 760.

—, Sansibar- 758, 759, 760.

-, Sierra Leone- 758, 759,

-, Kamerun- 758, 759, 762.

—, Columbia- 763.

—, gegrabener 758.

—, gewaschener 758.

- -grundstoffe 294.

–, Copaiva- 758.

—, Gabon- 762,

—, Kauri- 738.

—, Lindi- 758, 760.

—, Madagaskar-

—, Manila- 741.

—, natureller 758.

760.

761.

-, Loango- 759, 762.

—, Manila 580, 584, 589, 596,

598, 638.

 α -Kopalresen 761.

 β -Kopalresen 761.

— aus Hefe 1432.

trum 1433.

1433.

- flavida 367.

Korbweide 845.

— 226.

-- -fett 226.

692.

Koproporphyrin 1369.

— — —, Absorptionsspek-

— — —, Isolierung 1433.

— — —, Nachweis 1433. — — —, Strukturformel

Kopsia albiflora L. 692.

— fruticosa DC. 692.

- Roxburghii 692.

Kordofangummi 57.

Kork 205, 221, 240.

-cellulosen 240.

— —, Alkalisalze,

keit 235.
— —, Darstellung 228.

— Harmandiana PIERRE

—, Cellulosebestimmung in

-eiche 221, 824, 847.

-- fettsäuren 222, 227.

— —, Farbreaktionen mit

Chlorzinkjod 236. — —, Isolierung 228.

— —, Löslichkeit 235.

— —, Merkmale 235.

Löslich-

cochinchinensis KTZE.

Kopalöle 763.

Sachverzeichnis.

1548

polysaccharid nach

Pringsheim 41.

Kokosnuß-öl, ätherisches 544.

Alkalilöslichkeit 1459.

Kolbenhirse, italienische 848.

Koellia lanceolata O. K. 587,

-, Natriumsalze, Löslich-

Kolophonium 701, 703, 725,

—, ätherische Öle im — 728.

—, Capillar-Luminescenz-

727, 737, 757, 765, 782,

Kolophensäuren 728.

786, 799, 801.

bestandteile 728.

—, Fällungspunkt 711.

—, französisches 727.

—, Kennzahlen 727.

-, — — Dammar D. A. B. VI 789.

—, Handelsmarken 727.

– -Harzsäuren, Natrium-

—, Kupferacetatprobe 727.

—, Nachweis in Benzoe 799.

salze, Löslichkeit 731.

—, amerikanisches,

analysen 711.

- ester 732.

—, Farbe 727.

—, Farbzahl 727.

Harzöle 732.

-, Gewinnung 731.

- -Schalen-Salzsäure-lignin,

- - rabi 1095.

– -rübe 1095.

Kokomba 691.

Kokusagi 599.

keit 771.

Kolo 1139.

628, 631, 651,

Krustenflechten 414.

Küchenzwiebel 1093.

690.

646.

Kuchen-Gummigutt 785.

Kryptopyrrol 1361.

Sachverzeichnis.

-, weiblicher 221. Kornblume 985, 1191, 1227. —, blaue 944, 986. dunkelpurpurrote 985. Kornblumenblüten, Aschengehalt 950. Kornrade 1134. - -samen 1124.

Kork-fettsäuren, ungesättigte

-, Gerüstsubstanzen, sube-

rinfreie 226.

-membranen 265.

-- -säure 236, 783.

-, Verseifung 228.

—, Reproduktions- 221.

- -lignin 226.

-- -mehl 221.

Kotschingras 583, 617, 619, 639, 643.

Krähenaugenbaum 407, 1232. Krähenbeere 936. Kranbeere 408, 844, 987. Krapp 1016, 1034, 1226. —, indischer 1034. --- -wurzel 989, 1006, 1034, 1226.

—, ostindischer 1034. - —, alte 989. Krauseminze 580, 587, 624, 645, 664, 850, 930.

664.

-, russische 583, 645, 664. Krauseminzöl 587, 624, 645, -, deutsches 580, 645.

—, amerikanisches 583, 624. —, ätherisches 549. Krawan 649. Kreosol 733, 744, 768. o-Kresol 329. p-Kresol 522.

-, russisches 583, 645, 664. -methyläther 522. 1, 3, 5-Kresotinsäure 1456.

Kreuzblume, gemeine 1137.

Kreuzkümmel 576, 579, 587,

Krummholz-kiefer 577, 578,

579, 582, 584, 587, 591,

– -öl 576, 579, 586, 591,

844,

846,

591, 593, 596, 850.

Kreuzdorn 932, 933,

Kreuzenzian 1230.

593, 596.

Kronsbeere 410,

850, 986, 987.

Krokus 661.

1034, 1035, 1453.

1034.

Kressen-krautöl, ätherisches 1080.

- -öl, ätherisches 665.

 β -o-Kresyl-glucosid 816. p-Kresylmethyläther 522. Kreuzbeeren 932, 933, 937,

1460. 106. lose 20.

-, a-tetragalakturonsaures — —-bestimmung der Cellu-— — — nach Braidy 21.

— — — Hägglund 22.

— — — Heyes 22.

— — — Schwalbe

— — — WELTZIEN-

– – Wenzl 22.

Kuromatsu 589, 593, 599.

Kuromoji 581, 586, 615, 618,

— -öl 581, 586, 615, 618,

NAKAMURA 23.

Kürbissamen 1365.

622, 645, 662.

622, 645, 662.

— — — nach Kalb-Lieser, Darstellung

- - nach Freuden-BERG-ZOCHER-DÜRR

—, hesperitinsaures 836. hydroxyd nach Böttger -oxvd-Ammoniak-Lignin

Kunzea corifolia BCHB. 591, Kupfer-amminlösung 2, 5. - nach TRAUBE 6. —, äthylxanthogensäures

— -öl 490, 515, 581, 624, — —, ätherisches 548, 549. Kunstseide, spezifisches Vo-Lacke 701.

Labkraut, echtes 1226. 1227. Labrador tea 637. Laburnum 1253, 1307. Laccase 784, 996. Laccol 785.

tren 1434.

- volemus 78.

Lactone 562, 658.

Lactoresine 721.

— anglicum 803.

gallicum 803.

— germanicum 803. —, Kennzahlen 803.

Lactuca sativa 803.

Scariola L. 693.

a-Lactucerol 803.

3-Lactucerol 803.

Lactucin 803.

Lactucon 803.

Ladanum 791.

—, cyprisches 791. -, Kennzahlen 791.

- - ol 629, 644, 651.

— essigsäureester 803.

Ladaniol 629, 644, 651.

-säure 803.

1234, 1238.

Labdanum-Harz 791.

Labiatae 408, 574, 575, 576,

577, 580, 582, 583, 584,

587, 588, 589, 591, 593,

595, 597, 598, 599, 600,

601, 603, 604, 605, 606, 607, 608, 610, 612, 614,

616, 617, 619, 620, 621, 623, 624, 625, 627, 630,

633, 634, 635, 636, 638,

652, 654, 656, 658, 659, 661, 664, 666, 693, 850, 928, 929, 930, 932, 939, 940, 941, 985, 1140, 1229. —, gemeines 850, 940, 1226. —, kletterndes 1226. kreuzblättriges 932, 936,

Lackbaum, malabarischer 934, 939, 1238. Lack, japanischer 783.

Lactarius deliciosus L. 1434. — - Farbstoffe 1434. — — —, Absorptionsspek-- turpis Weinm. 1435.

— - Farbstoff 1435. —, unbenannte 660.

Lactuca altissima 803. — canadensis L. 693. Lactucarium 693, 803.

—, Einzelbestandteile 803. —, Verfälschungen 803.

viminea J. et Presl, 693. — virosa L. 693, 803.

— essigsäureester 803.

— -nelke 1233. Kugel-baum 694. - blume 936, 937, 1230. Kugelfallviskosimeter 29. Kuhbaum, amerikanischer -wachs 690.

Kullensissäure 417, 420, 421,

-, gemeiner 581, 624, 645,

428, 435, 441.

Kümmel 548, 568.

645, 646.

lumen 2.

1063.

1457.

1461.

-, persischer 642.

Kunstterpentin 724.

—, cutininsaures 220. -, cutinsaures 220.

Kuckucks-blume 1134.

639, 640, 641, 643, 645, 646, 647, 648, 649, 650,

1550	Sachverzeichnis.	
Ladenbergia hexandra Kl. 1216. — magnifolia Kltz. 1226. — oblongifolia Karst 1188, 1226. — pedunculata 1189. Lagambalsam, fester 605. —, flüssiger 605. Lagenaria vulgaris DC. 1141. Lakritzsaft, Nachweis von Atractylis gummifera in — 1175. Lakurasosäure 1127. Laminaria 274, 1391. — Agardhii 278. — -Algin 278. Laminaria eae 275. Laminaria digitata 276, 278, 1385. —, Farbstoffgehalt 1389. — hyperborea 269, 270. — japonica 272. — -Kohlehydrat, saures 271. — saccharina 276. Laminarsäure 275. Lamium album L. 638, 1140, 1299. Lanadigenin 1170. Lanadigin 1169, 1170. —, Darstellung 1169. —, Eigenschaften 1170. Lanataglucosid I 1169. — II 1169, 1170. — IV 1169, 1171, 1172. Lanatalin 1171. Lanatoxin 1171. Lanatoxin 1171. Landkartenflechte 433, 444, 452. Landolphia amoena Hua. 691. — arborescens Jum. et Perr. 691. — Boivini Pierre 691. — comorensis Schum. 691. — crassipes Radl. 691. — delagoensis Pierre 691. — delagoensis Pierre 691. — dondeensis Busse 691. — Droogmansiana De Wild	Landolphia humilis SCHLECHT. 691. — var. umbrosa 691. — kilimandjarica Stpf. 691. — Klainii Pierre 691. — Laurentii De Wild. 691. — lucida Schum. var. hispida Hall. f. 691. — madagascariensis Schum. 691. — owariensis Blauf. 691. — var. tomentella Stpf. 691. — parvifolia Schum. 691. — Petersiana Dyfe. 691. — Petersiana Dyfe. 691. — Richardiana Pierre 691. — scandens Hall. f. et Busse 691. — scandens Hall. f. 691. — — — rotundifolia Hall. f. 691. — — Tubeufii Busse 691. — senegalensis K. et P. 691. — senegalensis K. et P. 691. — subsessilis Pierre 691. — subsessilis Pierre 691. — stolzii Bussi 691. — tenuis Jum. 691. — Thollonii Dew. 691. — trichostigma Jum. 691. — trichostigma Jum. 691. — Watsoniana Vogth. 691. — ugandensis Stpf. 691. — tugandensis Stpf. 691. — trichostigma Jum. 691.	Laserpitium 573. hispidum L. 616. - 51 584. —, ätherisches 573. Lasianthus bracteolatus Miq. 1066. laevigatus Bl. 1066. purpureus Bl. 1066. stereocarius Bl. 1066. stereocarius Bl. 1066. stereocarius Bl. 1066. Latebrid 416, 418, 420, 442 Laternen, chinesische 1313. Latex 667. - analyse, Beispiele 674. Analyse, physikalische 668. Aussehen, äußeres 667. Bestimmung der einzelnen Bestandteile 672. elektrisches Verhalten 670. Kautschukgehaltsbestimmung 672. Koagulation 667. - konzentrate, quantitative Bestimmung des Kautschukgehalts 673. mikrochemischer Nachweis 671. Oberflächenspannung 670. , —, Tabelle 671. Latex ometer 669. Latex, p _H -Messung 671. quantitative Bestimmung der koagulierbaren Bestandteile 672. , — — — durch Alkoholfällung 672. , — — — Essigsäurefällung 672. , — — — Extraktion nach Harries 672. , — — — — Extraktion nach Harries 672. , — — — — Extraktion nach Harries 672. — HINRICHSEN-KIND-SCHER 673. — Hinrichsen-Kinden Ölen 673. — — Earbstoffen 673. — — — Earbstoffen 673. — — — — Earbstoffen 673. — — — — — — Earbstoffen 673.
— dondeensis Busse 691.	Lärchen-gerbstoff 353. —, -terpentin Gewinnung	—, — — enzymatischen Substanzen 673.
691. — Dubardi Pierre 691. — fingimena Pierre 691.	723. Lärche, Überwallungsharz 733.	, Farbstoffen 673. , Gerbstoffen 673. , Harz 673.
— florida Вентн. 691.— Foreti Јим. 691.	Laricin 824, 847. Lariciresinol 733.	—, — — Krystalloidsub- stanzen 673.
- Gentilii DE WILD 691 grammifera Lam. 691.	— -ester 733. Larix americana Michx. 597. — decidus Mill. 592, 723.	-, Nichtkautschukbestandteilen 673.
 Henriquesiana Hall. f. 691. Heudelotii DC. 691. 	decidua MILL. 592, 723, 847.europaea DC. 592, 626,	-, Phytosterinen 673. -, - des Trockengehalts
hispidula Pierre 691.humilis Sceum. 691.	733, 847, 1468. — occidentalis 41.	672. —, Reaktion 671.

-, spezifisches Gewicht $6\bar{6}9.$ Teilchen, Gestalt 669. -, Viscosität 670. -, Zusammensetzung 667. Lathraea clandestina L. 1175, 1227, 1236. - Squamaria L. 1236. Lathyrus montanus Bernh.

silvestre L. 931.

Latschenkiefer 587.

Lattich, Gift. 693.

Laubflechten 414.

Laubmoose 1449.

Salzsäure-lignin 1466.

— —, Definition 1063.

—, mikrochemischer

– —, systematische Ver-

Lauraceae 412, 573, 575, 576,

577, 578, 579, 581, 582,

583, 585, 589, 590, 592,

593, 594, 596, 597, 599,

600, 602, 603, 604, 605, 606, 610, 612, 613, 614,

zenteilen 1067.

Nachweis 1067.

breitung 1093.

— —, Isolierung aus Pflan-

-, wilder 693.

1459.

Lauch 1093.

--- -öle 1063.

Latex-serum, Leitfähigkeit,

– —, Säuren im — 668.

— —, Zucker im — 668.

- -, Zusammensetzung

elektrische 670.

668.

1234.

- - Läusekraut, schopfiges 1236.
 - Lavandula Burmanni Benth. 648.delphinensis Jord. 619.
- Latschenkiefernöl 380. 591, 596, 603, 626.
- Laubholz-Phenol-lignin 1467.
 - —, Alkalilöslichkeit
- 648, 664.

610.

606.

664. -, englisches 619.

659, 664.

—, französisches 559.

-, sizilianisches 619.

- säure 679, 1334.

Lävulin-aldedyd 678, 679.

—, —, Verlauf 543.

Lävulane 42, 47.

Lävulose 61, 67.

220.

dentala L. 648, 664. — pedunculata 619, 627, 649, 664. 648, 649, 652, 664. - vera DC. 584, 593, 606,

— vulgaris α Lam. 584, 605,

Lavendel 584, 593, 605, 606,

- -öl 557, 559, 605, 606, 610,

- vulgaris β Lam. 591, 664.

610, 616, 617, 619, 627,

616, 617, 619, 627, 659,

— fragrans Jord. 619. - officinalis Chaix. 584, 593, 605, 606, 610, 616, 617, 619, 627, 659, 664. CAV. - Spica DC. 591, 598, 616, — — var. α L. 584, 593. — var. β L. 591, 598. Stoechas L. 625, 627, 638,

Sachverzeichnis.

592, 594, 596, 600, 610,

615, 618, 621, 624, 662.

- - Blätter, Cutingehalt

Sassafras L. 573, 574, 579,

Persea L. 573, 590.

594, 639, 649.

- - 635, — -rot 452.
- 437.
- 445, 446, 448, 449, 450, 452. Lecanora cinerea Ach. 452. parella L. 442.

434, 436.

— — — var. Swartzii

 sulphurea (Hoffm.) Ach. 434, 435, 436, 442.

— subfusca Асн. 437.

Swartzii Ach. 437.

- thiodes SPRENGEL

419, 420, 425, 442.

— tartarea L. 442.

437.

Асн. 227, 230, 431, 434.

cenisia Acr. 434, 437. — circinata (Ach.) 443. — crassa (Huds.) Асн. 443. - crumosa Sprengel 437. - epanora Ach. 431, 436. — gibbosa (Ach.) Nyl. 429, - glaucoma Hoffm. — grumosa Pers. 442. — gypsacea (Sm.) Fr. 443.

— atra (Huds.) Асн. 435,

- atra (ACH.) var. panormi-

- campestris Schaer. 437.

433, 434, 435, 436, 437,

439, 440, 441, 442, 443,

Lecanoraceae 430, 431, 432,

tata DE NOT. 448.

437, 442, 452.

badia Pers. 448.

- 434. — saxicola (Poll.) Ach. 436. - sordida (Pers.) Fr. 433, — — — var. glaucoma HOFFM. 434, 437.
- 436, — varia Енгн. 436, 443. Lecanorsäure 365, 368, 416, -Mesoerythritester 425.
- 615, 616, 618, 620, 621, Lawsons Lebensbaum Lecanorin 442. 622, 623, 624, 627, 629, 585, 631, 632, 633, 636, 637, 590, 602, 603, 626, 632. Lecanorol 238. 639, 640, 642, 643, 644, 645, 647, 649, 651, 653, Lead gum 580, 664. -- säure 416, 420, 442. Lecasterid 416, 423, 431. Lebensbaum, abendländischer 590, 626, 647, 648, Lecasterinsäure 416, 423, 431. 655, 656, 657, 659, 661, 934.Lecidea aglaea Smoft. 452. 662, 846. -, Lawsons 585, 590, 602, Laurentia coronops 1385. - aretica (Smoft.) Körb. 452.Lauren 600. 603. Laurinaldehyd 532. −, morgenländischer 590, - athroocarpa Асн. 452. 605. —, pazifischer 648. Lebensmittel, saponinhaltige

Müll. 1137. Lecanactidaceae 452.

Lecanora Agardhiana Асн.

—, Semicarbazon 532. Laurinsäure 532, 555. — -äthylester 555. Laurus Benzoin L. 846. — Camphora L. 579, 581,

656, 662.

662.

- 583, 585, 592, 593, 596,

Cinnamonum L. 575, 578, 579, 585, 592, 597, 605,

- 599, 600, 603, 605, 606, 610, 612, 614, 647, 655,
- 1113. Leberaloe 745. Leberblümchen 1135, 1231. Lebermoose 1449. Lebidieropsis orbicularis

452.

452.

gua Fr. 452.

— granulata 452.

- Lecideaceae 430, 433, 434, 436, 438, 439, 441, 442, 444, 446, 452, 453. Lecidia cinereoatra Ach. 442. — erustulata (Асн.) Körв.
- flavicunda Acн. 452. fuscoatra (L.) Wahlbg
- fuscoatra (L.) f. subcont

— incongrua NYL. 453. — lactea FLÖRKE 452. — lithyrga FR. 452. — lucida ACH. 433. — marginata SCHAER. 452. — platycarpa (ACH.) Körb. 452. — platycarpa (ACH.) Körb. 452. — prominescens NYL. 452. — subluteseens NYL. 452. — subluteseens NYL. 452. — subluteseens NYL. 452. — tenchata FLÖRKE 452. — verticosa (FLÖRKE) Körb. 453. — vorticosa (FLÖRKE) Körb. 454. — vorticosa (FLÖRKE) Körb. 455. — enterclouca ACH. 453. — vorticosa (FLÖRKE) Körb. 136. — vorticosa (FLÖRKE) Körb. 137. — vorticosa (FLÖRKE) Körb. 138. — vorticosa (FLÖRKE) Körb. 139. — vorticosa (FLÖRKE) Körb. 130. —	1552	Sachverzeichnis.	
- sudetica Körb. 446 tatyyaea Ach. 452 tenebrosa Fr. 452 tenebrosa Fr. 452 verticosa (FLÖRKE 452 verticosa (FLÖRKE) KÖRB. 453 vorticosa Körb. 452 Wulfeni 453 Lecidia aglaeotera Nyl. 434 confluens Fr. 439 enteroleuca Ach. 453 platicarpa Ach. 453 Lecidol 416, 418, 429, 442 Lecidia aglaeotera Nyl. 434 confluens Fr. 439 enteroleuca Ach. 453 grisella Flörke 431 platicarpa Ach. 453 Lecidol 416, 418, 429, 442 Lecidisăure 416, 420, 442 Lecidisăure 416, 420, 442 Lecythidiaceae 1138, 1191, 1227 Lecythis amara Aubl. 1138 Lederbaum 1228 Lederbaum 1228 Lederbaum 1228 Lederbaum 1229 Ledidol 630 Ledum groenlandicum Retz 630, 637, 692, 1229 latifolium Jacq. 612, 639 palustre L. 630, 651 844, 643, 653, 655 candelaris Schreb. 430, kaukasisches 574, 642, kaukasisches 574, 642, kaukasisches 574, 642, vorderindisches 639, kaukasisches 574, 642 618, 615, 616, 617, 619, 622, 638, 639, vorderindisches 639.	Lecidia-grün 452. — incongrua NYL. 453. — lactea Flörke 452. — lithyrga Fr. 452. — lucida ACH. 433. — macrocarpa (DC.) Fr. 453. — marginata SCHAER. 452. — parasema ACH. 452. — Pilati (HEPP.) ARN. 452. — platycarpa (ACH.) KÖRB. 452. — prominescens NYL. 452.	Leguminosen-Schleim-Endosperm 68. Leichthardtia Macleayana Shep. 581. Leimdistel 693, 1224. Leimfällung der Gerbstoffe 350. Lein-Keimlinge 1045. Leinkraut, gemeines 986, 1236. —, ginsterblättriges 850, 931.	 piscidium Forst. 1135. rurale 1080. ruderale L. 1095. sativum L. 665, 1080, 1088, 1094. Öl, ätherisches 568. Lepidopetalium 1137. Lepisanthes heterolepsis Bl. 1137. Lepistemon flavescens Bl.
- confluens Fr. 439 enteroleuca ACH. 453 grisella FLÖRKE 431 platicarpa ACH. 453. Lecidol 416, 418, 420, 442. Lecidsäure 416, 420, 442. Lecythidiaceae 1138, 1191, 1227. Lecythidiaceae 1138, 1191, 1227. Lederbaum 1228. Lederbaum 1228. Lederbaum 1229. Ledid 630. Ledumcampher 630. Ledumcampher 630. Ledumcampher 630. Ledumcampher 630. Ledumcampher 630. Ledumcampher 630. Ledum groenlandicum Retz. 630, 637, 692, 1229 latifolium Jacc. 612, 630, 637, 1229 palustre L. 630, 651 844, 937, 1199, 1229. Legföhre 723. Legminosae 408, 410, 411, 412, 572, 575, 578, 579, 580, 603, 604, 605, 606, 609, 610, 612, 615, 617, 619, 624, 625, 626, 637, 642, 645, 651, 654, 667, 659, 669, 660, 609, 610, 612, 615, 617, 619, 624, 625, 626, 637, 642, 645, 651, 654, 657, 659, 662, 665, 654, 657, 659, 662, 665, 755, 847, 850, 928, 929, 930, 931, 933, 934, 935, 930, 931, 933, 934, 935, 930, 931, 933, 934, 935, 936, 938, 939, 940, 941, 1063, 1093, 1136, 1196, 1200, 1224, 1225, 1228, - o, formosanisches 574, 642 c, kaukasisches 574 o, stindisches 533, 585, 618, 616, 617, 619, 623, 615, 616, 617, 619, 623, 638, 639, 643 vorderindisches 639 westindisches 574 o, stindisches 574 o, stindisches 574 o, stindisches 534, 585, 619, 619, 619, 613, 615, 616, 617, 619, 623, 638, 639, 643 westindisches 574 chlorina Stenh. 430, 422, 424 westindisches 639 westindisches 574 platebrum Ach. 432, 424 platebrum Ach	 sudetica Körb. 446. tatypaea Ach. 452. tenebrosa Fr. 452. tenelata Flörke 452. verticosa (Flörke) Körb. 453. vorticosa Körb. 452. Wulfeni 453. 	252. — -schleim 63, 65. Leiphämin 416, 418, 423, 431. Leiphämsäure 416, 423, 431. Lemenea fluviatilis 1404. Lemongras 574, 583, 585, 613, 614, 615, 616, 617, 619, 622, 636, 639, 642,	Leprantha impolita (EHRH.) BORR. 432, 442. săure 416, 423, 432. Lepranthin 417, 418, 423, 432. Lepraria candelaris SCHAER. 430. candelaris SCHEB. 430. chlorina ACH. 430, 435,
Lederkoralle, stinkende 1428. Leditannsäure 1229. Ledol 630. Ledumcampher 630. Ledum groenlandicum Retz. 630, 637, 692, 1229. — latifolium Jacq. 612, 630, 637, 1229. — latifolium Jacq. 651 844, 937, 1199, 1229. Legröhre 723. Leguminosae 408, 410, 411, 412, 572, 575, 578, 579, 580, 603, 604, 605, 609, 609, 610, 612, 615, 617, 618, 619, 620, 622, 633, 637, 642, 645, 651, 654, 657, 659, 662, 665, 755, 845, 847, 850, 928, 929, 930, 931, 933, 934, 935, 936, 938, 939, 940, 941, 987, 1034, 1059, 1060, 1063, 1093, 1136, 1196, 1200, 1224, 1225, 1228, Ledumcampher 630. Lemon Mint 576, 584, 640. Leptandra virginia Nur. Leptandra virgi	- confluens Fr. 439 enteroleuca ACH. 453 grisella Flörke 431 platicarpa ACH. 453. Lecidol 416, 418, 420, 442. Lecidsaure 416, 420, 442. Lecythidiaceae 1138, 1191, 1227.	 - öl 531, 532, 537, 544. - , Fidschi-Insel - 639. - , formosanisches 574, 642. - , kaukasisches 574. - , ostindisches 583, 585, 613, 615, 616, 617, 619, 639, 643. - , vorderindisches 639. 	 chlorina Stenh. 430, 435, 442. farinosa Ach. 432, 445. flava Schreb. 430. Ach. f. queruna Zoff. 430. latebrum Ach. 432, 433, 434, 436, 438, 442, 444,
Legföhre 723. Leguminosae 408, 410, 411, 412, 572, 575, 578, 579, 579, 578, 579, 578, 579, 580, 603, 604, 605, 606, 609, 610, 612, 615, 617, 618, 619, 620, 622, 633, 637, 642, 645, 651, 654, 657, 659, 662, 665, 755, 845, 847, 850, 928, 929, 930, 931, 933, 934, 935, 936, 938, 939, 940, 941, 987, 1034, 1059, 1063, 1093, 1136, 1196, 1200, 1224, 1225, 1228, 125, 126, 1185. 633, 639, 643. Leonekopalinsäure 761. Leonekopalinsäure 761.	Lederkoralle, stinkende 1428. Leditannsäure 1229. Ledol 630. Ledumcampher 630. Ledum groenlandicum RETZ. 630, 637, 692, 1229. — latifolium JACQ. 612, 630, 637, 1229. — palustre L. 630, 651 844,	585, 613, 614, 615, 616, 617, 619, 622, 638, 639, 642, 643, 653, 655. Lemon Mint 576, 584, 640. Lemonpektin 83, 97, 107. Lemon scented ironbark 583, 616, 623, 642. Lenabatu 585, 601, 608, 609,	Leprarin 417, 421, 442. Leprarsäure 417. Leptandra virginia NUTT. 1140, 1232. Leptandrin 1140, 1232. Leptodermis lanceolata WALL. 1227. Leptospermol 636. Leptospermum citratum
987, 1034, 1059, 1060, Leotia lubrica Pers. 1421, — — var. microphy 1063, 1093, 1136, 1196, 1432. 628, 663. 1200, 1224, 1225, 1228, — Farbstoff, grüner — grandiflorum Lodd.	Legföhre 723. Leguminosae 408, 410, 411, 412, 572, 575, 578, 579, 580, 603, 604, 605, 606, 609, 610, 612, 615, 617, 618, 619, 620, 622, 633, 637, 642, 645, 651, 654, 657, 659, 662, 665, 755, 845, 847, 850, 928, 929, 930, 931, 933, 934, 935,	633, 639, 643. Leonekopalinsäure 761. Leonekopalolsäure 761. α-Leonekopalresen 761. β-Leonekopalresen 761. Leonekopalsäure 761. Leontin 1135. Leontice Leontopetalum L. 1135. — Thalictrum L. 1135.	— flavescens Cheel. var. microphyllum 591, 606. — -Öl, ätherisches 520. — flavescens Sm. 591, 606, 607, 623, 628, 636, 640. — — var. citratum 614, 616, 636, 639, 640. — — var. leptophyllum Cheel. 591, 596, 606, 623,
1237, 1238, 1448. Leguminosen-Drachenblut 743. — - Galaktan 52. — - kopale 757. — , lauchartige Stoffe in — Draba L. 1095. Lepanthus rugosus Fisch. et MEY. 582. — lanigerum SM. 591, 616, 633, 640, 663. — Liversidgei Bak. 616, 640. — Liversidgei Bak. et 573, 591.	987, 1034, 1059, 1060, 1063, 1093, 1136, 1196, 1200, 1224, 1225, 1228, 1230, 1232, 1233, 1234, 1237, 1238, 1448. Leguminosen-Drachenblut 743. — -Galaktan 52. — -kopale 757. —, lauchartige Stoffe in —	Leotia lubrica Pers. 1421, 1432. — Farbstoff, grüner 1432. Lepanthus rugosus Fisch. et Mey. 582. Lepidium 1067. — campestre R. Br. 1080, 1082, 1095. — Draba L. 1095.	 — — var. microphyllum 628, 663. — grandiflorum Lodd. 606, 607. — lanigerum Sm. 591, 606, 616, 633, 640, 663. — Liversidgei Bak. 616, 639, 640. — Liversidgei Bak. et Sm.

Sachverzeichnis.

schen Farbstoffen 184.

—, Analyse des —s 154. Lettaria divaricata (L.) Hue. — — (Nachtrag) 1457. —, Anfärbung mit organivulpina (L.) Wainio 435.

—, Aschebestimmung 189. —, Begriff 155. —, Bestandteile 303. —, Bestimmung 32. —, — in Cellulose 25. -, - Kohlen 303. -, — Rohfaser 252, 254.

Leucojum vernum L. 931. Leuconotis anceps Jacq. 692. — eugenifolia DC. 692. gigantea var. ovalis

– subavenis var. latifolia Leukophyll 1352. Levisticum officinale Koch.

citratum 607.

636, 639, 640.

R. Br. 1230.

Boerl. 692.

- Griffithii 692.

BOERL. 692.

Levkoje 1095.

590, 609.

Leucoglucodrin 1232.

Leucodendron concinnum

FORST.

scoparium

621, 642, 665. Liatris odoratissima WILLD. - spicata Willd. 659.

squarrulosa Mich. 659. Libocedren 608. Libocedrus Bidwillii Hook decurrens Torr. 581, 585,

588, 592, 596, 608, 626. Licareol 617. Licaria guaiensis Aubl. 574, 579, 586, 613, 616, 618,

621, 661, 662. Lichenase 45.

Lichenin 44, 45, 267. —, Darstellung nach Hess-Friese 45. — — Hönig-Schubert 45. - Triacetat 45. Lichesterinsäure 416, 423.

Lichen islandicus 428.

Lichestearinsäure 422. Lichesterylsäure 416. Lichotriose 45. Lichtnelke, rote 1134. —, weiße 1134.

Licium halimifolium 1303.

Lignin 1, 80, 87, 125ff., 206,

—, Abgrenzung gegen akzessorische Substanzen

269, 296, 327.

hydraten 158.

—, Absorptionsspektrum

221, 222, 239, 240, 242,

244, 252, 254, 266, 267,

- gegenüber den Kohle-

Handbuch der Pflanzenanalyse, Bd. III.

Liebstöckel 621, 642, 665. Liebstock-öl 621, 642, 665. - wurzel 457.

Light Yellow Wood. 934.

–, – – Schwefelsäure 183. - Ferricyankaliprobe nach Cross-Bevan 187.

185.

säure 185.

Reagens 181.

—, Feuchtigkeitsbestimmung 189. – in Kohlen 303.

—, Kobaltorhodanidreak-

tion nach Casparis 185.

—, Kuppelung mit Diazoni-

umverbindungen 183.

 —, Methoxylgehalt verschiedener Präparate 201.

–, Mittellamelle 150, 151.

—, Humifizierung 170. —, Isolierung aus Kohlen 303.

—, Isovanillintypus 146.

Kaliumpermanganat-

— — —, — — Salze 1464. — — aus Sulfitablauge, Gereaktion nach Mäule 184.

scheidung durch Mineralsäuren 1464.

dioxyd-Pyridin 194, 195. - Reaktionen 19, 20. -- säuren 239, 1461. —, Spurenreaktionen 175. -- sulfosäure 134, 137. — aus Sulfitablauge, Ab-

1463. — —, feste 1463.

aufschluß nach Klason 191. —, — —, indirekte durch Ermittlung des Methoxyl-

gehaltes 200.

—, — — mittels Chlor-

winning durch Dialyse

-- -sulfosäuren 1457, 1463.

— -sulfosäure, β-Naphthyl-

a-Ligninsulfosäure 1464,1465.

aminsalz 1464.

Schwefelsäure-Aufschluß nach Kalb-Kucher-Toursel 190. –, – – Schwefelsäure-

—, — — Salzsäure- Aufschluß nach Willstät-TER-ZECHMEISTER 190. —, — — Salzsäure-

Methoden 192. -, - - Oxydation, Aufschluß nach Schmidt mittels Chlordioxyd 192.

-, - durch indirekte

Lignin, qualitativer Nachweis 175. —, quantitative Bestimmung 187.

zur Analyse 1458. zur Analyse, Darstellung

—, lösliche 1461.

Lignin, Morphologie 125, 149.

—, Nachweis in Kohlen 303.

- nach Willstätter 156.

—, Oxydierbarkeit, Chlor-

nach Wiesner 179.

, Piperonyltypus 146.

Ligninpräparate, Aufschluß

mit Methylglykol 1465.

-, Darstellung zwecks Ana-

—, Phloroglucinreaktion

dioxyd 163.

lyse 1457.

-, Einheitlichkeit 128. Holzaufschluß mit sauren Sulfiten 1463. —, Materialvorbehandlung zwecks Darstellung 1457. —, unlösliche 1457, 1458. —, —, Aufschlußverfahren

—, — —, direkte durch Mineralsäureaufschluß 189.

substanzen 169. -, Brechungsexponent 131. –, Chemie 125. -, chemische Konstitution

—, Chlordioxydaufschluß zur

Bestimmung von Poly-

saccharidresten und Ci-

125.

stin 198.

—, dispergiertes 1465.

-, Elementarzusammen-

setzung 158, 259.

Lignine, unlösliche 1458.

-, -, Darstellung 1458.

Lignin, Farbreaktionen 175. —, — mit Aminen 181.

-, - konzentrierten Mi-

Farbreaktion mit Chlor

und Alkalisulfit 186.

—, — — Chlorzink-Jod

—, — — Jod-Schwefel-

—, — — Salzsäure 182. -, - Schiffs Aldehyd-

-, Entstehung 1470.

neralsäuren 182. -, - Phenolen 179.

—, Beziehung zu Humin-

3-Ligninsulfosäure 1464.

stehung 172.

—, wahres 241, 244. —, Wand- 150, 151. —, Wasserlöslichkeit 158.

Lignine 14, 16, 241, 265.

-, Elementarzusammen-

setzung 260.

Lignocellulose 1, 299.

Lignocellulosen 239.

Lignoide Stoffe 157.

Lignum vitae 579.

-, gemeiner 847.

Ligusticum scoticum L. 850.

Ligustrum Ibota Sieb. 1232.

Liguster 825.

Ligustrin 847.

1470.

Lignin-theorie der Kohleent-

-, Unhydrolisierbarkeit 158.

—, Vanillintypus 146.—, Verteilung in der Pflanze

Limodorum abortivum Sm.

Limonen 490, 580, 786.

d-Limonen 490, 580, 770,

1-Limonen 490, 582, 735.

d, l-Limonen 490, 584.

Limonenbaum 581, 584.

Limonen-α-Nitrolpiperidin

-β-Nitrolpiperidin 490.
- Tetrabromid 490.

- nitrosat 472.

Willd. 1062.

1207, 1233.

1078.

490.

- japonicum THUNBG. 847. — lucidum Buch -Ham. 847. - spicatum Buch.-Ham. 847. vulgare L. 825. 847, Likari kanale 574, 579, 586, 613, 615, 616, 618, 621, 661, 662. Lilacin 847. Liliaceae 574, 611, 614, 619, 624, 637, 642, 653, 657, 666, 745, 847, 849, 934, 936, 985, 988, 1036, 1093, 1133, 1223, 1237, 1239, 1449. Liliaceen-Drachenblut 743. - -Schleime 63. Limabohnen, Blausäurebestimmung in — 1042. Lima-China, braune 1226. -, graue 1226. Limacia macrophylla MIQ. 1135.Limen 496, 602. Limettblätteröl 584, 586, 640. Limette 461. -, südeuropäische 581, 584, 586, 602, 618, 622, 657, 660, 849, 940. -, westindische 622, 640, 657. Limettin 660, 563. dibromid 563. Limettöl 509.

-, italienisches 581, 602,

-, westindisches 622, 640,

Limnanthes Douglasii R. Br.

Limodendron Tankervilliae

618, 622, 660.

Limnanthaceae 1093.

1093.

AIT. 1062.

Limonetrit 490. Limosella aquatica L. 1140. Linaceae 1059, 1136, 1232. Linaloe-baum 573, 601, 613, 616, 617, 618, 621, 622, 644, 661. - holz, Cayenne 579.
- - öl, mexikanisches 573. -öl 509, 574. — —, ätherisches 514. – —, Cayenne 586, 613, 615, 616, 618, 621, 661, 662. -, mexikanisches 505, 564, 601, 616, 617, 618, 621, 622, 644, 661. Linalool 475, 477, 478, 508, 515, 617, 1100. —, α -Naphthylurethan 509. -natrium 509. - -oxyd 564, 661. — —, Phenylurethan 564. -, Phenylurethan 509. Linalylacetat 556, 557, 558. -, Verseifungsdauer 475. Linalyl-propionat 558. Linamarase 1041, 1042, 1050. Linamarin 810, 1042, 1045, 1049, 1059. —, Darstellung 1049, 1050.—, Eigenschaften 1050. Linaria 881. - genistifolia Mill. 850. 931. vulgaris Mill. 986, 1175, 1236. Linde 1238. Linden-blätter-Gerbstoff 346. — -blütenöl 619. -lignin, Elementarzusammens tzung 260. Lindera Benzoin Meissn. 846. - sericea Bl. 581, 586, 615, 618, 622, 645, 662. Lindi-Kopal 758, 760. Linolsäure 675. Linotoxin 1206, 1232. Linum neomexicanum Greene 1206, 1232. usitatissimum L. 1059.

rotinoiden 1247. Lippia adoensis Hochst. 580, 582, 645. — citriodora H. B. et Knth. 574, 583, 614, 616, 635, 640, 647, 664. - dulcis TREV. var. mexicana 620, 649, 937. - - glucosid 1232. — hastulata HIEROM. 601, 637, 645. - scaberrima Sond. 1232. Lippienkraut-öl, ätherisches 620, 649. Lippiol 620. Liquidambar formosana HANCE 579, 586, 594, 596, 599, 627, 642, 651.
— orientale MILL. 574, 576, 690, 753. styraciflua L. 755. styracifluum L. 574, 601, 627.Liquiritia, indische 1136. Lisiodendron chinense Sarg. 1135.- tulipifera L. 1135. Listera ovata R. Br. 1207, 1233. Lithographa cyclocarpa ANZI 453.

Lithophyllum 283.

officinale L. 936.

Lithothamnium 283.

651, 662.

Llagunosa 1138.

662.

762.

1447.

Lithospermium erythrorhizon

Litsea citrata Bl. 615, 618,

odorifera VAHL. 620, 644,

praecox Bl. 594, 599, 602,

605, 615, 627, 633, 655,

zeylanica C. et T. NEES.

Loango-Kopal 758, 759, 761,

Loangokopalinsäure 763.

Loango-Kopal, rot 762.

Loangokopalsäure 762.

α-Loangokopalsäure 762.

 β -Loangokopalsäure 763.

Loango-Kopal, weiß 762.

442, 447.

693.

Lobaria adusta Hoffm. 442. — pulmonaria Hoffm. 447.

Lobarsäure 417, 420, 421,

Lobelia Caoutchoue Humb.

α-Loangokopaloresen 763.β-Loangokopaloresen 763.

[615.

622, 639, 642, 662.

Linum usitatissimum L.,

Lipoide, Beziehungen zu Ca-

Keimlinge 1049.

Lipochrome 1239.

Lobelia longisepala Engl.

Locao 1013, 1218, 1453.

– —, künstliches 1078.

Löffelkraut 581, 1094,

592, 595, 598, 603, 626.

Locain 1452.

-- -öl 1094.

1232.

Lokandi 1448.

-, Eigenschaften 1207. Loroglossum hircinum Rich. Lodge pole pine 578, 579, 585.

1207, 1233. Lösungskolben für Cellulose 28(A). Lotase 861. Lotoflavin 861, 862, 930,

Sachverzeichnis.

Loroglossin 1207, 1208, 1233.

Loroglossigenin 1208.

-, Darstellung 1207.

Nitrilglykosid 861.

1045, 1050, 1059.

-, Darstellung 1050.

—, Eigenschaften 1051.

Lotus arabicus L. 861, 930,

corniculatus L. 931, 1059.

Lotusin 1045, 1050, 1051,

Löwenmaul, großes 929, 930,

Löwenmaulblüte, magenta-

Löwenzahn 693, 941, 1141,

- zahnblüten 1252, 1253,

- -benzoat 703, 798, 799.

Lucuma Bonplandia H. B. et

-, Reaktionen 906.

— australis 1059.

1059.

1248.

1309.

- säure 861.

986, 1236.

farbige 944.

Loxa-China 1226.

Lubanol 798, 799.

Luban Matti 772, 773.

-öl, ätherisches 569, 1077. 1050, 1051. —, Darstellung 862. -, Eigenschaften 882. - Maltosecyanhydrinäther 1050. -, Nachweis 862.

Loganiaceae 407, 848, 1140, Loganin 1206, 1207, 1232, —, Darstellung 1206.

—, Reaktionen 1206.

BENTH. 1063.

Lokao 1013, 1218, 1453. Lokririnde 412. Lokririnden-Catechin 396.

Lolium temulentum L. 1232. Lollin 1232. Lonchocarpus cyanescens

Longifolen 502, 606, 724. Hvdrobromid 502. Hvdrochlorid 502. Long-Leaf-Pine-Oil 589, 599, 621, 625, 626, 648. Lonicera 408, 847.

— Caprifolium L. 932, 1140. — japonica Тнвс. 1140. Ledebourii Esch. 1140. - Marrowii Gray 1140.

 Standishii Hook. 1140. — tomentella H. et Th.

— tartarica L. 1140. 1140.Xylosterum L. 932, 1140, 1220, 1239. Lopezwurzel 849, 930, 939.

Lophopetalin 1137, 1235. Lophopetalum toxicum Lo-HER 1137, 1235. Loranthaceae 690, 934, 1134.

Loranthus europaeus Jacq. 667, 690.

– globosus 934. - pentandrus 934.

Lorbeerbaum 577, 579, 592, 594, 596, 600, 610, 615,

-, kalifornischer 577,

Lorbeerblätteröl 577,

Lorbeeröl, Guyana 597. -, kalifornisches 553, 621,

624, 662.

Lorbeerbeerenöl

610, 662.

647, 662.

592, 621, 647, 662.

592, 596, 615, 618,

-, kalifornisches 577, 592.

Loroglossid 1207, 1208, 1233.

618, 621, 624, 662.

594,

586,

579.

Ктн. 1058. — Cainito 1140.

— glycyphloea EICHEL 1139, 1233.

- mammosa Gaertn. 694. 1058.

– -kraut 1140.

Luparon 631, 650.

Luparenol 631.

Lupeol 752.

Lupeose 52.

Lupeylen 611.

Luffa aegyptiaca L. 1141. — cylindrica Röм. 1141. — operculata Cogn. 1141. Luffein 1141.

Luparol 631, 635, 650.

Lupinensamen-Galaktan 52.

Lupinus-Pollen, Farbreaktion

Lupulin 615, 617, 631, 634,

635, 650, 655.

Luftsche Lösung 20, 22. Lunasia amara Blanco, 1235.

Lungen-flechte 447.

MART.

et —, Darstellung 861. --, Eigenschaften 862. —, Nachweis 861. —, Reaktionen 906.

Luteolinidin-tetramethyläther 399. Luteolin-methyläther 837. — -tetramethyläther 399. Lutosin 861, 930.

Lychnidin 1134, 1233. Lychnis alba MILL. 1134.

dioica L. 1134.

Saponin 1134.

viscaria L. 1134.

chalcedonica L. 1134.

— Githago Scop. 1134.

— indica Велтн. 1134.

— vespertina Sib. 1134.

- carolinianum 1268. halimifolium 1248, 1253,

1254, 1255, 1313.

— flos euculi L. 1134, 1233.

— — —, Saponingehalt 1112.

Lycium barbatum 1254, 1313.

98*

924. —, Darstellung 862. —, Eigenschaften 863. -glykosid 862. -, Nachweis 862. —, Reaktionen 906.

Produkte 1273. thin 1302. -, Vorkommen 1253. Luteolin 862, 864, 891, 930.

1301.

1301, 1317. - -, Vorkommen 1254. —, Doppelbindungen 1241.

—, Eigenschaften 1414.

-, Absorptionsspektrum

Lutein 1240, 1246, 1299, 1300.

—, Antimontrichlorid-Reak-

—, Colorimeterwert 1260.

-- dipalmitinsäureester

—, Isolierung 1414.

Nachweis 1414.

1306, 1307.

1305, 1309.

tion 1257.

—, —, Zahl der 1271. -, Eigenschaften 1301. —, Hydroxylgruppen 1271. im Eidotterfarbstoff 1262. -, Isolierung aus Brennnessel 1301. -, - aus Sonnenblumen —, — — Tagetesarten 1301. Krystalle 1347(A).

-, Permanganat-Abbau-—, Vergleich mit Viola-Xan-

- Zeaxanthin 1302. -, Absorptionsspektrum

Luzerne 1136, 1253, 1300. Luzernensamen-Galaktan 52.

1556	Sachverzeichnis.	
Lycogala epidendron 1421. Lycoperdon geminatum	Lycopodium clavatum-Spo- ropollenin, Reaktionen	Magnolia Kobus DC. 639, 655, 662.
Ватесн. 1428.	— sporen 207. [343.	— macrophylla Micнх. 1233.
Lycoperdum caelatum 214.	— —, Farbreaktionen 213.	— obovata Thunbo. 629.
Lycopersicum ceraciformae 1268.	Lysimachia nemorum L. 1139.	— -öl, japanisches 578, 617, 622, 662.
esculentum 1247, 1252,	— Nummularia L. 1139.— vulgaris L. 932, 1139.	— umbrella Lam. 1233.
1268, 1288. Lycopin 1239, 1247, 1255, 1288, 1318, 1438.	Lythraceae 410, 616, 932, 1236.	Magnolin 1233. Magonia glabrata St. Hn 1138.
—, Abbau 1293.—, Absorptionsspektrum 1258, 1259, 1292.	Lythrum Salicaria L. 932, 1236.	— pubescens St. Hil. 1138. Mahagoni, australisches 607, 608, 612, 637.
Lycopinal 1292, 1294.	Maali-alkohol 631.	baum, indischer 1254,
Lycopin, Antimontrichlorid- Reaktion 1257.	— -öl 610, 631. Mabea Piriri Aubl. 690.	1330. — -Catechin 395, 411.
-, Autooxydation 1292.	—, Taquari AUBL. 690.	holz 395, 411.
—, Bestimmung 1289.	Macaranga Reineckei PAX.	— -öl, australisches 604, 607.
—, —, colorimetrisch 1289. —, —, makrochemisch 1289.	Macayo 612, 654. [693. Machilen 606.	Mahareb 581, 597, 633, 636, 646, 651, 653.
-, -, mikrocolorimetrisch	Machilol 629.	Mahavoahavana 692.
1290. —, Colorimetrie 1260.	Machilus Kusanoi Hay. 629. — -öl 629.	Mahoniablüten 945. Mahwabaum 1139.
—, Derivate 1292.	Maclayin 1139, 1233.	Maiblume 619, 1133.
—, Doppelbindungen, Zahl	Maclura aurantiaca Nutt. 410.	Maiblumenblütenöl 619.
der 1271. — Eigenschaften 1291.	— brasiliensis Endl. 934,	Maiglöckchen 461, 559, 1252, 1253, 1289.
—, Farbe der Lösungen 1291.	941.	Mailack 784.
—, Formel 1243.	— tinctoria Don. 410, 934,	Mairehou-Staude 599.
—, Halogenverbindungen 1292.	941. Maclurin 346, 352, 391, 410,	Mais 935, 936. —, gelber 1253, 1300, 1302.
—, Hydrierung, katalytische	871, 898, 941.	Majoran 577, 589, 601, 621,
1292.	, Absorptionsspektrum 925.	623, 624, 627, 646, 649.
—, Isolierung 1290. —, —, aus Tamus-commu-	—, Darstellung 898.	Majorana hortensis Mnch. 577, 589, 601, 621, 623,
nis-Beeren 1290.	—, Eigenschaften 898.	624, 627, 649.
-, - aus Tomaten 1290.	-, Kalk 898.	— Onites L. 576.
—, Konstitution 1293.—, Konstitutionsformel	—, Nachweis 898. — -Pentamethyläther 898.	Majoranöl 577, 589, 601, 621, 623, 624, 627, 646, 649.
1294.	—, Reaktionen 922.	Makabuharz 1135, 1238.
- Krystalle 1346(A).	Macrocystis-Algin 278.	— - Glucosid 1208.
—, Löslichkeit 1291. —, Nachweis 1289.	Kohlehydrat, saures 271.	Malabar-Cardamone 583, 661. — -Cardamonenöl 558.
-, -, makrochemisch 1289.	— pirifera 271, 276, 278, 279.	— -gras 617, 619, 639, 643.
—, —, mikrochemisch 1289.	Macropipor methysticum	— -Kino 396, 412.
Lycopinoide 1289. Lycopin, Ozonabbau 1273,	MIQ. 1232. Macrosiphonia Velamo MÜLL	Malabuwai-Guttapercha 694. Malachitgrünlösung, alkoho-
$1\overline{2}93.$	Arg. 659.	lische 5, 71.
—, Permanganatabbau 1293. —, Reaktion mit Alkali-	— — (St. Hil.) MüllArg. 694.	Malayan Dammar Penak 789.
metall 1293.	Madagaskar-Kautschuk 675.	Malett-Catechin 405.
-, Spektrum 1292.	— -Kopal 758, 759, 760.	— -Gerbstoff 404.
-, Vergleich mit Carotin 1291, 1292.	— noir 691. Madotheca platyphylla 1449.	— — , Eisenprobe 353. — —, Reaktionen 354.
-, Vorkommen 1252, 1288.	Magnesium, apfelsaures 780.	— —, Schwefelammonium-
—, Zahl der Doppelbindun-	—, laurinsaures 555.	probe 354.
gen 1241. Lycopodiales 315.	Magney de Pulque 1133. Magnolia 617, 622, 662.	— -rinde 405. Maletto-Gerbstoff 412.
Lycopodium clavatum-Spo-	Magnoliaceae 575, 578, 579,	— -rinde 412.
ren, Farbreaktion 212.	582, 585, 587, 590, 600,	Maleinsäure 328.
— — —, Gehalt an Cellulose 213.	601, 615, 616, 617, 619, 621, 622, 627, 629, 630,	Mallee 591, 663. — Box 575, 591, 595, 633,
———— Sporopolle-	637, 639, 644, 653, 655,	641, 663, 664.
nin 213.	656, 662, 1135, 1233.	Mallet gum 412, 663.
— — -Sporonin 214, 315.	Magnolia glauca L. 1233.	Mallotus phillipinensis 1446.

analyse 711.

----, harter 741.

598, 638.

— —, Fällungspunkte

- - Kennzahlen 741.

— —, Resen 741. — —, Ultraviolett-Licht-

— - - - - - - 580, 584, 589, 596,

1557

Sachverzeichnis.

- — -nitril- β -gentiobiosid

Mandragora autumnalis Spr.

— — -vicianosid 1054.

1045, 1058.

Mandelweide 845.

1060.

848.

Abbau 959. Malvidin 943, 958. Malvin 944, 945, 950, 951, 953, 954, 959, 987. -, Absorptionsspektren 957 (A.). — -chlorid 946. —, Darstellung 946. - pikrat 947. Malvon 953, 954. Malzkeimling-Xylan 39. Mammutbaum 590, 575. Mandarine 461. Mandarinenbaum- 575, 581, 584, 586, 594, 599, 616, 618, 622, 639, 640, 657, 849. 940.

- blätteröl 584, 594, 616,

Mandarinen, japanische 575.

— -öl 532, 581, 618, 622,

— —, japanisches 599.

639, 640, 657.

- -schalenöl 586.

gehalt 201.

1058, 1059.

1052, 1059.

1-Mandelnitrilglucosid

1051, 1052, 1059.

1054.

1059.

Mandel-Emulsin 818.

— —, ätherisches 562.

Mandelbaum 1058, 1059.

Mandelkernschalenlignin, Methoxylgehalt 201.

538, 1040, 1045,

d, l-Mandelnitril-glucosid

1-Mandelnitrilglykosid 810.

Darstellung 1051.

Nachweis 1052.

Synthese 1052.

Eigenschaften 1052.

Mandelnitrilglucosid 1046,

d-Mandelnitril-glucosid 1053,

Mandeln, bittere 455, 537,

1046,

1045,

-holz-lignin, Methoxyl-

618, 657. — —, algerisches 599.

Malol 634.

Maltose 861.

Malonsäure 944, 947,

Malpighiaceae 1055, 1060.

Malva arborea 944, 946.

Malvaceen-Schleime 63.

Malva silvestris L. 987.

Malve, schwarze 945, 988.

—, wilde 944, 946, 987.

Malven-blüten, schwarze,

Aschengehalt 950.

-farbstoff, Natronlauge-

Malvaceae 572, 586, 610, 611,

612, 617, 637, 642, 654, 656, 658, 929, 935, 937,

938, 941, 987, 988, 1449.

 - wurzel 848. Maneleresen 770, 772. Manethia bicolor Paxt. 1227. Mangabeira-Kautschuk 692. Mangan-(2), a-tetragalakturonsaures 106. Mangifera indica L. 941. - - Gummi 62. Mangiferin 941. Mang-Koudu 1034, 1226. Manglerinde 412. Mangobaum, indischer 941. Mangostan-sterin 786. Mangostin 1453. α -Mangostin 786, 1453. β -Mangostin 786, 1453. α -Mangostin-tetrabromid 786. Mangrove 412. -extrakt 396. - - Gerbstoff, Reaktionen 354. Mangroven-gerbstoff 412. — -rinde 412 — n-Gerbstoff 405. Manicoba DE PIAUHY 690. Manihot Aipi Pohl 1059. — dichotoma 690. glaciovii-Latex 669. — Glaziovii Müll. 690. – heptaphylla Ule 690. Manihotin 1233. Manihot-Kautschuk 690. — palmata Müll. 1059. — piauhyensis Ule 690. — Teissonieri Снеv. 690. — utilissima Ронь. 1233. – violacea Müll. 690. von Jequié 690. — — San Franzisko 690. Manila-Elemi 769, 773. — —, Capillar-Lumineszensanalyse 711. — —, Einzelbestandteile 770. — —, Harz 770. — — -harz, Verfälschungen 772.

611, 770.

-- -kopal 741, 758.

1059, — —, Kennzahlen 770.

effekte 710. - -, weicher 741. Mankopalensäure 741. Mankopalinsäure 741. α-Mankopalolsäure 741. β-Mankopalolsäure 741. Manna 832. — -esche 849. - gum 412, 580, 591, 607, 627, 642, 664. Mannan 38, 157. -, Fichtenholz - 50. -, - Gewinnung aus Sulfitzellstoff 50. —, Hefe — 50. -, Konjak - 50. - nach BAKER-POPE 49. — PRINGSBEIM-SEIFERT 49. —, Salep — 48. —, Steinnuß — 49. — A 49. — —, Gewinnung nach LUEDTKE 49. — B 49. — —, Gewinnung nach LUEDTKE 49. Mannane 30, 31, 42, 47, 239, 241, 243. —, Eigenschaften 47. —, Nachweis 48. ---, quantitative Bestimmung 48. —, — — in Holz nach SCHORGER-DORE 48. —, Vorkommen 47. Mannit 278, 1192. Mannoarabane 41. Mannocellulosen 51. Mannogalaktan 51. Mannose 66, 68, 356, 810. d-Mannose 47, 278. Mannuronsäure 271. d-Mannuronsäure 278. Manuka 606, 608, 612, 614, 616, 636, 639, 640. -- -öl 594, 606, 610, 612, 614, 616, 636, 639, 640. Manuken 606, 609. Manzanito 844. 580, 581, 583, 586, 597, Marakaibo-Balsam 755, 756,

757.

Marennin 1396.

Maranhaobalsam 755.

1558	Sachverzeichnis.	
Marienbalsam 787. Marmelade, Rohfaserbestimmung 250.	Matteucia orientalis Trev. 939. Matteucinol 881, 884, 939.	Melaleuca Leucadendron var. lancifolia CAWL. 663. — linariifolia SM. 575, 576,
Maronea Kemmleri Korb, 453.	-, Absorptionsspektrum 925.	577, 589, 591, 604, 624, 637, 639, 663.
Maroniol 629. Marsdenia Condurango Rei- CHENE. 693, 1130, 1140,	—, Darstellung 884. —, Eigenschaften 884. — -methyläther 884. Nachweis 884.	 nodosa Sm. 591, 663. pauciflora Turcz. 584, 586, 623, 663. thymifolia Sm. 642, 662.
1192, 1227. — parviflora Del. 1063. — tenacissima Wght. 693.	—, Nachweis 884.—, Reaktionen 916.Matthiola annua R. Br. 1082.	- thymifolia Sm. 642, 663. - trichostachya Lindl. 597, 623, 637, 642, 663.
— tinctoria R. Br. 1063. — verrucosa Don. 693.	1095. Mattkohle 297.	— uncinata R. Br. 591, 628, 663.
Martynia diandra Gr. 408.	Mauerpfeffer 935. Mauritius-Elemi 773.	— viridiflora Brogn. et Griseb. 583, 591, 622, 663.
Maesa pirifolia Miq. 1139. Mascarenhasia anceps Borv. 691.	Mäusedorn 988, 1133. May-Changöl 615, 618, 622, 639, 642.	Melampsora Salicis Capreae Pers. 1421.
— angustifolia Dc. 691. — arborescens A. Dc. 691. — elastica Schum. 691.	Mayöl 640. Medeola virginica L. 1133. Medicago sativa L. 1136,	Melampyrum arvense L. 1175, 1236. — cristatum 1175.
— Georgi C. et P. 691.	1253, 1299, 1300.	— cristatum L. 1236.
 Kidroa C. et P. 691. lanceolata A. Dc. 691. 	Meeresalgen, Hydrolyse 271. Meerrettich 569, 1081, 1082,	— nemerosum 1175. — nemorosum L. 1236.
 lisianthiflora A. Dc. 691. longifolia Jum. 691. 	1087, 1093, 1094. — -öl 1093, 1094.	 pratense L. 1236. silvaticum L. 1236.
— mangorensis Jum. et Perr. 691.	Meerstrand-beifuß 584, 587, 600, 648, 664.	Melandrium 1123. — album L. 1134.
— utilis Bak. 691.	— -Männertreu 1139.	— pratense Roehl. 1134.
Massoia aromatica Beccari 583, 585, 594.	Meerzwiebel 1237, 1239. — -schleim 68.	— rubrum GCKE. 1134. Melanorrhoea usitata WALL.
Massoi-öl 583, 586, 594. — -rinde, echte 583, 585, 594.	Megarrhin 1141, 1233. Megarrhiza californica Torr.	Melanthin 1135. [784. — -säure 1135.
α-Masticinsäure 782.	1233.	Melastomataceae 1233.
β-Masticinsäure 782. Masticolsäure 782.	Megarrhizin 1233. Mehlbeere 931, 1058.	Meleguetapfeffer 1223. Melia Azadirachta 62.
α -Masticonsäure 782. β -Masticonsäure 782.	Meisterwurz 580, 582, 586, 595, 635, 654, 655, 850.	— — -Gummi 62. Meliaceae 411, 604, 607, 608,
Mastix 701, 706, 782.	— -öl 580, 582, 586, 595, 635,	612, 632, 637, 937, 1330.
-, amerikanischer 783. baum 404.	654, 655. Mekkabalsam 774.	Meliathin 1206. Meliatin 1206, 1207, 1227,
—, Einzelbestandteile 782.	—, Kennzahlen 775.	1232, 1233.
Mastixia cuspidata Bl. 407. Mastix, Kennzahlen 782.	öl, ätherisches 775.-, Verfälschungen 775.	—, Darstellung 1206. —, Eigenschaften 1206.
— -öl 590. — —, ätherisches 782.	Mekocyanin 944, 986. Melaleuca acuminata F. v. M.	—, Reaktionen 1206. Melicope ternata Forst. 584,
— —, nordafrikanisches 583,	578, 579.	586, 639.
590, 596. — Pistacie 412, 590, 938.	— alternifolia Cheel. 575, 576, 577, 591, 604, 624,	Melilotin 563, 659. Melilotosid 1233.
—, Schmelzpunkt 699.—, Ultraviolett-Lichteffekte	637, 663. — bracteata F. v. M. 579.	Melilotosin 1233. Melilotsäure 563.
710.	— Cajuputi Roxв. 583, 586,	Melilotus albus Desr. 659.
—, Verfälschungen 782. Matezit 675.	593, 610, 618, 622, 663. — Deanii F. v. M. 591, 623,	— altissimus Thuil. 659,938, 1233.
Matico-baum 662.	663.	- arvensis Wallr. 659, 938, 1233.
blätter 583, 637.campher 630.	ericifolia Sm. 591.erubescens Otto 584, 586,	- hamatus Stocks. 659.
— -öl 583, 637, 653, 662. — —, ätherisches 530.	594, 623, 637, 663. — genistifolia Sm. 591, 663.	— leucanthus Kocн 659. — officinalis Desr. 659.
Matricaria Chamomilla L.	— gibbosa Lab. 591, 623,	— vulgaris Willd. 659.
610, 612, 635, 929. — discoidea Dc. 573.	663. — hypericifolia Sm. 573, 584,	Melissa officinalis L. 639, 640, 649.
— inodora L. 932.	586, 594, 637, 663.	Melisse 639, 640, 649.
— Parthenium L. 649. Matteucia orientalis 881, 884.	- Leucadendron L. 583,586, 593, 610, 618, 622, 663.	-, türkische 484, 614, 616, 617, 640, 643.

515,

548.

548.

482.

p-Menthen-[8(9)]-ol-(2)

 Δ^{1} -Menthenol-(3) 513, 623.

Menthenol P. 628.

 \mathcal{L}^1 -Menthenol-4 623.

p-Menthenon-2 646.

 $J^{4(8)}$ -Menthenol-1 623.

p-Menthen-1-on-(3) 547.

p-Menthen-1-on-(6) 547.

p-Menthen-[8(9)]-on-(2)

 Δ^{4} -p-Menthenon-3 650. $\Delta^{4(8)}(^{1})$ -p-Menthenon-3 646.

 Δ^6 -p-Menthenon-2 646.

Menthol 467, 475, 512, 513,

 J_1 -Menthenon-3

546, 620

646.

p-Menthen-[8(9)]-on-(3)

p-Menthen-[4(8)]-on-(3) 548.

480,

624.

p-Menthadien (1,5) 488.

p-Menthadien-[1,8(9)] 490.

p-Menthadien-[2, 1(7)] 489.

 $\Delta^{2, 8}$ (9)-p-Menthadien 600.

p-Menthadien-[1, 8, (9)]-al-(7)

p-Menthadien-[1,8(9)]-ol-(7)

p-Menthadien-[1,8(9)]-on-(6)

Mentha javanica Br. 408,621,

lanceolata Витн. 621, 646.

longifolia Huds. 621, 638,

643, 645, 646.

- Mirennae Br. 621.

- muticum Pers. 621.

- Rodophyceen 279. Membranstoffe 1. — der Algen 269. — der Bakterien 264 — — Farne 264. — — Moose 264. — Pilze 264. -, verkieselte 205. Memecylin 1233. Memecylon sphaerocarpum DC. 1233. - tinctorium WILLD. 1233. Menabea venenata Baill. 1233.Menabein 1233. pertusa Menegazzia (SCHRANK.) SCHAER. 439, 443. -säure 417, 420, 443, 421.

Menispermaceae 690, 1135,

Menispermum fenestratum

arvensis L. 645, 646, 647,

- arvensis var. piperascens

- arvensis var. piperascens

- canadensis L. 583, 646,

- — piperascens Briq. 621.

– crispata Schr. 580, 587,

- var. glabrata Gray

GAERTN. 1135. Mentha aquatica L. 621, 643,

1238.

650, 652.

Ноим. 921.

Makino. 583.

647, 650, 652.

645, 664, 850.

p-Menthadien-(1,3) 487.

p-Menthadien-(1,4) 488.

p-Menthadien 576.

621, 646.

Melittis melissophyllum L.

Melodinus curvinervius

– orientalis Bl. 694.

— ovalis Boerl. 692.

Melonenbaum 691.

1138, 1182, 1225.

einlagerungsstoffe 265.

, verkorkte 205, 215.

– Phaephyceae 278.

- farbstoffe der Algen 1407.

Membranen, cuticularisierte

Membranschleime der Algen

Membran-bestandteile,

kieselte 238.

-, cutinisierte 215.

- pulchrinervius Boerl.

- rhytidiphyllus Boerl.

1095.

ver-

BOERL. 692.

659.

694.

692.

295.

274.

Menthan 588. p-Menthanol-(3) 512. p-Menthanol-(8) 515. p-Menthanon-(3) 546. p-Menthanon-(2) 547. p-Menthan-tetrol-(1, 2, 4, 5)488. p-Menthan-tetrol-(1, 2, 4, 8)490. Mentha piperita 835. Mentha piperita (L.) Huds. var. officinalis Sole 577, 580, 582, 583, 584, 588, 593, 604, 621, 645, 646, 667, 656, 661, 664, 666, 850. Pulegium L. 583, 587, 612, 621, 645, 646, 850, 930. $- - \times Mentha piperita$ L. 621. Pulegium L. var. eriantha 646. — — var. hirsuta Guss. 646, 647, 652. - - var. tomentosa 646. Requieni Вентн. 621, 645, - rotundifolia Huds. var. glabrascens T. L. 621. — sativa L. 621. — satureioides R. Br. 621, — silvestris L. 621, 643, 645, – spicata Huds. 580, 583, 597, 621, 624, 645, 658. – — var. crispata Briq. 580, 587, 624, 645, 664, 850, 930. — verticillata L. var. strabala Briq. 583, 645, 664. — viridis L. 580, 583, 597, 621, 624, 645, 658. Menthen 588. p-Menthen-(1)-al-(7) 542. p-Menthen-1-ol-(4) 513. p-Menthen-1-ol-(8) 514.

d-Menthol 512. d, l-Menthol 512. I-Menthol 512, 513, 546. Menthon 467, 480, 644, 546. Menthon-Oxim 513, 546. —, Semicarbazon 546. -, Semioxamazon 546. —, Thiosemicarbazon 546. l-Menthon 512, 546. — —, Oxim 512. — —, Semicarbazon 512. Menthon, quantitative Bestimmung 546. Menthonica superba LAM. 653. Menthyl-acetat 558. -- isovalerianat 559. — —, Verseifbarkeit 475. -α-naphthylurethan 512. - -phenylurethan 512. Menvanthes trifoliata L. 1206, 1232, 1233. Menyanthin 1232, 1233. Mercaptan 1066. Mercurialis annua L. 1137. perennis L. 1237. Meriandra benghalensis Benth. 584, 587, 597, 599, 664. - dianthra Briq. 584, 587, 597, 599, 664. Merk, breitblättriger 584. Merzerisierung 3. Mesobiliviolin 1396. Mesoorein 427. Mesoporphyrin, Natriumsalz 1373. Mesotaenium 1407. Mespilus Cotoneaster L. 1059. — -Inklusen 355. — japonicus Theg. 1058, 1059, 1135. Mesquitbaum 60. Mesquite-Gummi 60.

Metacholestol (Mach.) 790.

Metacopaivasäure 756, 790.

1900	Sacriverzerennis.	
### ### ### ### ### ### ### ### ### ##	Methyl-n-amyl-carbinol, Brenztraubensäureester- Semicarbazon 504. — —	1-Methyl-2, 5-dioxybenzol 1454. 1-Methyl-3, 5-Dioxybenzol 424. —————————————————————————————————
p-Methoxyphenylaceton 545, 644. 4-Methoxyphenyl-glyoxyl- säure 524. — — —, Oxim 524. Methoxyrottlerin 1446.	— — -essigsäure 555, 802, 1194, 1217. — — -amid 555. d-Methyl-Äthylessigsäure801. Methyläthyl-glucosid 1144. — -malein-imid 1361.	Methyl-n-heptylketon 504, 543. — — — , Semicarbazon 504, 543. β-Methylindol 568, 666. Methyl-isoeugenol 528. — — -dibromid 528.
		clo-hexanol-(2) 515. 1-Methyl-4-isopropenyl- cyclohexen-1-on-(6) 549. 1-Methyl-4-isopropyl-benzol 486. 4-Methyl-1-isopropyl-bicyclo- (0,1,3)-hexanol-(3) 516, 517. 4-Methyl-1-isopropyl-bicyclo-
540.	- chavical 524.	(0,1,3)-hexanon- (3) 550,

— -- -nitrosit 524.

Chebulinsäure 372.

— — a, Formel 1358.

— b, Formel 1358.

-- - crotonsäure 1217.

Methyl-daphnin 831.

chinon 1447.

-cinnamat 560.

— -crocetin 1330.

l-Methyl-chinizarin 1448.

-chlorophyllid 1353,1355.

-p-Cumarsäure 556, 656.

1-Methyl-3-cyclohexanon 650.

1-Methyl-5, 8-dioxyanthra-

551.

4-Methyl-1-isopropyl-bicyclo-

(0,1,3)-hexen-(3) 492.

4-Methyl-1-isopropyl-bicyclo-

(0,1,3)-hexen-3-on-(2)

1-Methyl-4-isopropyl-cyclo-

1-Methyl-4-isopropyl-cyclo-

hexadien-(1,3) 487.

hexadien (1,4) 488.

1-Methyl-4-isopropylcyclo-

hexadien-(1,5) 488.

hexanol-(3) 512.

1-Methyl-4-isopropyl-cyclo-

Sachverzeichnis.

1560

– –, Semicarbazon 540.

o-Methoxyzimtsäure 540.

p-Methoxy-zimtsäure 540,

Methylalkohol 81, 82, 83, 86,

aus Pektinsäuren, Isolie-

—, Nachweis in Pektin 116.

in Pektinstoffen 123.

Methyl-n-amyl-carbinol 504.

- Phenylurethan 503.

, quantitative Bestimmung

- $-\alpha$ -Naphthylurethan 503.

656, 884.

rung 99.

87, 502, 503.

Micrococcus aureus, Farb-

Erythromyxa Z. 1438.

--- Farbstoff 1438.

- -, Farbstoff 1438.

- - Farbstoff 1439.

Micromeria Chamissionis

Greene 654, 1455.

japonica Miq. 620, 645.

Milch, blaue, Farbstoff 1441.

Milletia atropurpurea Benth.

— Douglasii Вентн. 654.

Milium effusum L. 659.

Millet-Heu 848.

1136.

Microcystis flos aquae 1386.

stoff 1438.

pyogenes 1438.

- stellatus 1438.

— superbus 1438.

— ureae 1439.

cyclohexen-(1) 514. 3-Methyl-pentanol-(1) 503. Methyl-pentit 1190. - - pentosane 30, 40, 61, 67,

272.— —, Nachweis 40. - -, quantitative Bestimmung 31, 34, 41. -- -pentosen 40, 56, 67, 272, 273.

Sachverzeichnis.

- phäophorbid 1358. — a 1358, 1359, 1362, 1363. - — b 1358, 1359. p-Methylphenol 522. Methyl-phenylketon 545. - -phloroglucin 1446. -pulvinsäure 435. 1-0-Methylrubiadin 1008.

Methyl-salicylat 560. — — -p-Nitrobenzoat 560. -- saponalbin 1123, 1134. Styrol 130. sulfon-n-butvl-isothiocyanat 1080.

— - - propionsäure 1079. — - - n-propyl-isothio-cyanat 1079. — -säure 1079, 1080. p-Methyl-13-tetrahydro-acetophenon 644. Methyl-n-undecyl-keton 543. – – – Semicarbazon

544.

— —, Isolierung 1065. — —, Nachweis 1065, 1066. - -, - von Spuren nach - —, Vorkommen 1066. 1-Methyl-4-methoäthenyl-2-Methyl-6-methylen-octa-

-vanillin 541, 640. — —, Phenylhydrazon 541. – -zahl der Harze 705, 709. Methystizin 748, 749. säure 749. Metrolac 669. Meum athamanticum JACQ. 629. Mezeneurum sumatranum W. et A. 1136.

662.

692.

η-Methyl-γ-Methylen-Δu-oc-

- -naphthochinon 1447. -- Natalaloe-emodin 997.

— — —, Darstellung 1023. — — —, Eigenschaften 1023. 504.

1-Methyl-4-isopropyl-cyclo-

1-Methyl-4-isopropyl-cyclo-

1-Methyl-4-isopropyl-cyclo-

1-Methyl-4-isopropyl-cyclo-

1-Methyl-4-isopropyl-cyclo-

1-Methyl-4-isopropyl-cyclo-

hexen-1-on-(3) 547.

I-Methyl-4-isopropyl-cyclo-

hexen-1-on-(6) 547.

1-Methyl-4-isopropyliden-

1-Methyl-4-isopropyliden-

cyclohexen-(1) 489.

canol-(4) 520.

Methyl-jonon 480.

- - mangostin 1453.

DENIGES 1065.

dien-(2,7) 485.

ten- ϵ -on 651.

- - orcin 424.

cyclohexen-(1) 490.

 α -Methylmangostin 786.

Methyl-merkaptan 1065,

- -lignin 134.

1066.

thren 725, 729.

1-Methyl-4-isopropyl-7-me-

1-Methyl-7-isopropylphenan-

2-Methyl-5-isopropyl-phenol

5-Methyl-2-isopropyl-phenol

thylen-bicyclo-[0,4,4]-de-

cyclohexanon-(3) 548.

hexen-1-ol-2-on-(3) 549.

hexen-1-ol-(3) 513.

hexen-1-ol-(4) 513.

hexanon-(2) 547, 548.

hexanon-(3) 546, 548.

— -n-nonvl-carbinol 504. — — — , Phenylurethan -- nonylketon 467, 480. — — —, Oxim 504,543. — — — —, Semicarbazon 504, 543.

1-Methylol-4-isopropenylcyclohexen-(1) 516.

- ortho-cumaraldehyd 640.

3-Methyl-5-oxy-benzol-1-car-

 α -Methyl- β -oxybuttersäure 1124, 1195, 1205.

bonsäure 1456. α -Methyl-oxybuttersäure 801.

Micheliella anisata Briq. 643. Micrandra minor Benth. 690.

Mgca 691. Micellartheorie von Nägeli Micellen 240. Michelia Champaca L. 616, 637, 656, 662. longifolia Bl., 601, 615, 617, 637, 656.

- siphonoides Вентн. 690.

Micrechites Bailloni Pierre

- napeensis Quint. 692.

Micrococcus aureus (Rosen-

Microchaete tenera 1403.

васн) 1438.

rufinervis DC, 616, 656,

1240.

 coriacea 1139. Djave Engl. 691.
 L. 1139.

— scandens Roxb. 1136. sepiaria Benth. 1136. Mimosoideae 410, 411, 412, 615, 618, 637, 645, 651, 931, 933, 935, 936, 941, 1060, 1136, 1234.

353. — —, Reaktionen 354. - -, Schwefel-Ammoniumprobe 354. — -rinde 412. - - rinden-Gerbstoff 405. Saponaria Roxb. 1136.

Warbg. 694.

— Kummel Br. 694.

— Schimperi Hochst. 694.

Minze, argentinische 638.

–, japanische 583, 621.

647, 650, 652.

 Schweinfurthii Engl. 694. – speciosa Bl. 694.

Minzöl, canadisches 583, 646,

-- sapogenin 1102.

--- -saponin 1139.

— Kauki 1139.

— acle Bl. 1136. -gerbstoff, Eisenprobe

— auriculata Bak. 1136. - caffra Meissn. 1136.

— ferruginea Bak. 1136. pachycarpa 1136. — pucidia Wіснт 1136. — rostrata Miq. 1136. sericea W. et A. 1136. Milzkraut 1135. Mimosa acacioides Benth.

Mimusops Balata Crueg. 694.

— Elengi L. 694 1139. globosa Gaertn. 694. — Henriquesii Engl. et

— hexandra Roxв. 1139.

1562	Sachverzeichnis.	
Miren 611. Mirofichte 583, 584, 589, 602, 611, 661. Mischgummen 56.	Mönchspfeffer-öl 589, 597, 610. — —, ätherisches 654, 664. Mondbohne 1059.	Monokalium-Gossypetin 879. — -Myricetin 880. Monolecanorsäure-Erythrit 365.
Mispel, englische 820. —, japanische 1135. — -lorbeer 605, 615, 618.	Mondbohnen, Blausäurebe- stimmung 1044. Monesiarinde 1139, 1233.	Monomethyl-aesculetin 829. Monomethyläther-barbatin- säure 427.
Mistel 1134.	Monesin 1139, 1233. Monimiaceae 575, 579, 586, 590, 592, 594, 637, 649,	— -Oreindicarbonsäure 428. Monomethyl-daidzin 890. — -olivil 800.
— -Schleim 68. —, weiße 690. Mitchella repens L. 1140.	662, 664, 1179, 1224. Monnia polystachya R. et P. 1234.	- primetin 853.- Pseudo-Baptigenin 894.- Wogonin 857.
Mitsubaen 600, 609. Mitsubazeri 600, 609. Mnium cuspidatum 1449.	— salicifolia R. et P. 1234. Monnina polystachia R. et P. 1137.	Mononitro-heliotropin 542. Monosulfid C ₇ H ₁₄ S 1071. Monotropa hypopitys 820,
Moa tree 1139. Modecca trilobata Roxb. Modjobaum 581. [1138.	 pterocarpa R. et P. 1137. salicifolia R. et P. 1137. Monninin 1137, 1234. 	821. — hypopitys L. 846, 1208, 1234.
Mohn 942. — -blüte, Aschengehalt 950.	Monoacetyl-catechin 396.	— -Ferment 1201. Monotropein 821, 1208, 1209,
—, dunkelroter 944. Möhre 583, 593, 602, 632, 642, 654, 664.	- Chellol 1186 chrysophanol 1026 Dammarolsäure 788.	1234. —, Eigenschaften 1208. —, Gewinnung 1209.
Mohren-hirse, gemeine 1058. — -pfeffer 1223. Möhrensamenöl 583, 593, 602.	Gurjuresinol 790 Muscarufin 1412 Peruresinotannol 766.	Monotropitin 820, 821, 846, 1234. Monotropitosid 820, 821, 823,
—, ätherisches 632, 642, 654, 664. Mohrrübe 1245, 1251, 1252,	Pseudo-Baptigenin 894. Monoalkyl-thioharnstoffe 1072.	846, 1208. —, Darstellung 821. —, Nachweis in Pflanzen-
1275, 1277. —, Carotingehalt 1275. Moka-Aloe 1036.	Monoäthyl-olivil 800. — -Pseudo-Baptigenin 894. Monobenzoyl-dammarolsäure	teile 821. —, Reaktionen 821. —, Spaltung 821.
Mollebaum 597. Momordica Elaterium L. 1229.	788. — -glucose 839, 850. 6-Monobenzoyl-glucose 367,	—, Trennung von Monotro- pein 821. Montansäure 396.
Monarda citriodora CERV. 576, 584, 640. — didyma 944, 947.	402. Monobenzoyl-Peruresinotan- nol 766.	— -Methylester 306. Montanwachs 305, 306. Moosbeere 408, 850, 1229.
 didyma L. 985. fistulosa L. 576, 584, 591, 593, 624, 635. 	 - Pseudo-Baptigenin 894. - salicin 408, 817. - Tigogenin 1144. 	Moose 1141. —, Membranstoffe 264, 267. Moos, irländisches 279.
— — -Oel 525. — punctata L. 378, 576, 582, 619.	Monobrom-anetholdibromid 524. — -apiol-dibromid 530.	 —, isländisches 45, 281, 432, 433, 440, 449. —, japanisches 282.
Monardaein 944, 945, 985. — -chlorid 947. —, Darstellung 947.	butilin-diacetat 751.Heliotropin 542.	— -lignine 268. Moraceae 407, 410, 411, 572,
—, Hydrolyse 951, 952.—, Malonsäurenachweis 953.	- methylchavicol-dibromid 524. - phloracetophenon-2, 4-di-	573, 574, 585, 601, 604, 609, 611, 615, 617, 631, 634, 635, 638, 650, 655, 655, 655, 655, 655, 655, 655
— -pikrat 947. Monardella lanceolata Gray 646.	methyläther 545. Monoceras robustum Miq. 1138.	659, 667, 689, 693, 934, 941, 1134, 1225. Mordschwamm 1435.
Monardin 947, 952.	Monodora grandiflora Benth. 575, 578, 599, 610, 653. — Myristica Dun. 578, 582,	Moreton bay ash. 595, 607, — Pine 588. [664. Morin 391, 401, 402, 410, 411,
din 953. Monascin 1422. —, Eigenschaften 1422.	662. Monogalaktose-Methoxygly- kuronsäure 61.	871, 897, 934. —, Absorptionsspektrum 924.
—, Isolierung 1422. Monascus purpureus Wenth. 1418, 1422.	1-Monogalloyl-,3-glucose 841, 850. Mono-hydrato-tetra-anhydro-	—, Darstellung 871.—, Eigenschaften 872.—, Nachweis 872.
Monatsrose 617, 619, 934. Mönchspfeffer 589, 597, 610, 654, 664.	tetra-galakturonsäure 85, 103. Monoiodbernsteinsäure 1203.	—, Reaktionen 910. Morinda citrifolia-Holz 989, 1002, 1034.

asplenifolia

605, 642, 648, 653, 662,

597, 605, 648, 653, 662,

—, Absorptionsspektrum

—, Darstellung 880.

, Nachweis 880., Reaktionen 914.

Myricitrin 879, 938.

—, Darstellung 879.

-, Reaktionen 914.

Myricylalkohol 306.

Myriotica aromatica

585, 590, 592, 599.

592, 594, 599, 603, 615,

618, 622, 623, 627, 642,

575, 585, 590, 592, 594,

596, 599, 615, 618, 622,

623, 627, 642, 658, 1135.

Myrionema 275.

658, 1135.

—, echte 409, 410.

—, Absorptionsspektrum

642.

938.

938.

938.

924.

924.

Gewinnung

1563

aus

586.

LAM.

ENDL.

Multiflorin 868, 933. 942.--. Reaktionen 908. Myrcen 485, 574. -- -acetat 868. Myrcenol 634. Munject 1034. Myrcetin, Munjert 1034. Sumach 356. Munjistin 1034. Glucosid 879. Myrcia acris DC. 579,

Sachverzeichnis.

Mudar 692.

-gummi 692.

 α -Mujone 650.

Morinda longiflora G. Don.

— umbellata L. 1034, 1226.

Morindin 989, 1002, 1028,

— tinctoria Roxb. 1034.

1034

1034.

-wurzel 1034.

- -benzoat 1003.

—, Darstellung 1002.

Morindon 1003, 1028.

-, Darstellung 1028.

- - monomethyläther

- - Kalium 1029.

— - Natrium 1029.

Moringerbsäure 898.

Morning Glory 985.

Morinidin 976.

Morinkalk 871.

1225.

114.

- trimethyläther 1028.

Moroideae 407, 410, 411, 611,

Morphin, d-galakturonsaures

Morrenia brachystephanae

562, 619, 654, 656.

GRISEB. 1223. Moschuskörneröl 504,

–, ätherisches 554. Moskitopflanze 577, 582, 587,

Hadai Vak. 576.

Moslen 488, 577, 588.

Laurel 844, 1224.

615, 622, 626, 636.

punctata Maxim. 610,

601, 623.

577. 588.

648, 650.

— Balm 1138.

646, 648.

Movrabutter 1129.

Movrasäure 1129.

Movrageninsäure 1129. Movrasamen 1129, 1139.

-- -- -Farbstoff 1435.

647.

659, 689, 693, 941, 1134,

510.

—, Eigenschaften 1028.

-- -glucosid 1002, 1034.

-, Eigenschaften 1002.

—, Farbreaktionen 1002.

Murrava exotica var. ovalifolia Engl. 602. exotica L. 603, 657. exotica var. ovalifoliata Engl. 633, 654. — Koenigii SPRENG. 586, 589, 593, 604, 654.

Myrica Myricaceae 572, 578, 585, 597, 1028. Myrica Gale L. 572, 578, 585, Murray river pine 581, 585, 590, 629. Musaceae 689. — nagi 879. Musa paradisiaca L. 689. - Nagi THUNBG. 938. sapientium L. 689. — rubra 879, 880. — rubra S. et Z. 938.

Muscari comosum MILL. 1133. - moschatum W. 1133. - racemosum Mill. 1133.

Myricetin 404, 405, 879, 880, Muscarufin 1411, 1425. -, Eigenschaften 880. —, Bleisalz 1411. -, Kalium 880.

-, Formel 1412. , Isolierung 1411., Nachweis 1412. Natrium 1412. - Silbersalz 1411, 1412. Musenna-Rinde 1136. Musennin 1234. Muskat-nußbaum 575, 585,

590, 592, 594, 596, 599, 615, 618, 622, 623, 627, 642, 658, 1135. — —, Otoba 603. -nüsse 1135.

-, Eigenschaften 879. Mosla grosserata Maxim. 576, -, Nachweis 879. japonica Maxim. 576, 577, 580, 588, 589, 595, 604. — -nußöl 529, 575, 585, 590, 592, 594, 596, 599, 615, 618, 622, 623, 627, 642, 658. Mussaenda frondosa L. 1140.

Myristicaceae 575, 585, 590, Mountain ash 580, 628, 646, Myristica fragrans Houtt. — gum 579, 594, 628, 663. officinalis Miq. 408. Mutisia viciifolia Cav. 1141. Mutterh rz 794. Mutterkorn 941, 1418. — moschata Тивс, 575, 585.

--- -farbstoffe, gelbe 1455. — —, rote 1418.

— mint 587, 616, 621, 645, — pine 581, 582, 585, 590, — pilz 1192, 1227. Mutterkraut 627, 649.

Mutternelkenöl 637.

Mycetin 79.

590, 592, 594, 596, 599, 642.officinalis L. 575, 585, 590, 592, 594, 596, 599, 615. Myristicin 529. Mycetosamin 79.

618, 622, 623, 627, 658. Otoba H. et B. 603. Mycoblastus sanguinarius(L.) — -aldehyd 529.

Movrin 1129, 1139. Mozambique-Kopal 758, 759, 760. rouge 691. Fr. 430, 438. -- -säure 529. Mycoidea 1393. Myristinsäure 554, 555, 1248,

Msoso 689. Mucocellulosen 239. Mycoporphyrin 1416. 1319. - Athylester 555.

-, Eigenschaften 1416.

Mucor Rouxianus Wehmer. —, Absorptionsspektrum 1435. 1417. Myrobalanen 371.

1564	Sachverzeichnis.	
Myrobalanen, Ellagengerbstoff in — 385. — Gerbstoff 355. — Reaktionen 354. Myronsäure 1085. Myrosin 455, 1074. Myrosinase 1074, 1077, 1079, 1081, 1083, 1085, 1088, 1089. — Jösung, Bereitung nach Neuberg 1083. — mikrochemischer Nachweis 1084. Myrospermum frutescens Jacq. 659. Myroxocarpin 767. Myroxocarpin 767. Myroxofluorin 767. Myroxofluorin 767. Myroxylon balsamum Harms 763. — var. genuinum	Sachverzeichnis. 614, 616, 617, 618, 620, 622, 623, 624, 625, 627, 628, 632, 633, 635, 636, 637, 638, 639, 640, 641, 642, 645, 646, 651, 654, 657, 658, 661, 662, 936, 937, 1223. Myrtemal 641. Myrtenal 517. —, Oxim 517. —, Semicarbazon 517. Myrten-baum 586, 591, 599, 617, 625, 637, 642, 662. — -blätteröl 617, 625, 637. Myrtenöl 517, 586, 591, 599, 642, 662. Myrticolorin 874, 935. Myrtillin 945, 950, 988. Myrtus caryophyllata Jacq. 574, 579, 586, 640.	Naringenin, Absorptions- spektrum 925. —, Darstellung 883. —, Eigenschaften 883. —, eliucosid 882. —, Nachweis 883. —, oxim 883. —, Reaktionen 916. —, säure 835, 839. Naringin 837, 838, 839, 849, 850, 882, 888, 939. —, Absorptionsspektrum —, Darstellung 882. [925. —, Eigenschaften 883. —, Reaktionen 916. Narraholz 1449. Narrow leaved iron-bark 579, 594, 607, 663. —, Mallee 594, 637, 640, 641, 663.
Baill. 619, 659. — var. Pereirae Baill. 619, 620, 659. Balsamum (L.) Hrms.var. genuinum Baill. 579, 580. Balsamum (L.) Harms. var. Pereirae (ROYLE) Baill. 575, 765, 767. Pereirae Kltsch. 575. toluiferum Hb. et Kth. 580.	 Chequen Spr. 591, 662. communis L. 586, 591, 599, 617, 625, 637, 642, 662. Pimenta L. 578, 605, 610, 651, 654, 658, 662. Myxomycetes 1421. Myxorhodin 1388. α 1388. —, capillaranalytisches Verhalten 1386. 	 Peppermint 578, 595, 616, 623, 646, 663. Narthex Asa foetida 793. Nasturtium amphybium 1082. officinale 1081, 1089. officinale R. Br. 665, 1094. Natal-Aloe 745, 989, 992, 996, 1036. — -emodin 1024.
Myrrhe 706, 707, 775, 777. —, arabische 777. —, Bisabol- 776. — deutsch-ostafrikanische 777. —, Einzelbestandteile 776. —, Heerabol- 775. —, Kennzahlen 775. —, Luminiscensanalyse 776. —, männliche 777.	 — —, Vorkommen in Algen — β 1388. [1387. — —, capillaranalytisches Verhalten 1386. — —, Vorkommen in Algen 1387. Naalgras 582, 624. Nachtschatten, bittersüßer 1252. 	— — —, Darstellung 1024. — — —, Eigenschaften 1024. Nataloin 745, 989, 996, 997, 1023, 1036. —, Darstellung 996. —, Farbreaktionen 998. d-Nataloin 998. l-Nataloin 998. Native cypress 583, 590.
Myrrhen-Enzym 776. — -gummi 62, 776. — -kerbel 1139. — -öl 581, 597, 604, 654, 655. — , ätherisches 776. — , Bisabol- 602. Myrrhe, persische 777. — Ultraviolett-Lichteffekte 710. — , Verfälschungen 776. — , weibliche 777. Myrrhis odorata Scor. 1139. Myrrhol 776. Myrrholsäure 654, 655. Myrsinaceae 691, 1139, 1229. Myrtaceae 410, 412, 454, 572, 574, 575, 576, 577, 578, 579, 583, 584, 586, 587, 589, 591, 593, 594, 596, 597, 599, 600, 601, 604,	 —, schwarzer 1140. Nadelholzmannan 47. Naphthalin 487, 574. — -Pikrat 487. Naphthazarin 1448. α-Naphthol 1100. β-Naphthol 1100. Naphthoresorcin 53. β-Naphthylamin, ligninsulfosaures 1464. NapoleonaWhitfieldii Houtt. 1138. Narcein 133. Narcissus Jonquilla L. 617, 650, 656, 665. — poeticus 1251. — pseudonarcissus 1254, Narcotin 133. [1317. Nardostachys Jatamansi DC. 610. Naringenin 834, 838, 883, 	Natrium, dixgeninsaures 1163. —, d-galakturonsaures 1113. —, hederagenolsaures 1118. —, nopinsaures 494. —, phellonsaures 229. —, —, Löslichkeit 236. —, phloionolsaures, Löslichkeit 236. —, pinabietinsaures 731. —, primulasaures 1127. —, sabinensaures 491. —, sandarakopimarsaures 737. —, suberinsaures, Löslichkeit 236. —, suberolsaures, Löslichkeit 236. —, a-tetragalakturonsaures 106. —, b-tetragalakturonsaures
605, 607, 609, 610, 612,	939.	108, 110.

Nigella damascena L. 928, 931. — - -Öl, ätherisches 562.

Nigritella angustifolia RICH.

– sativa L. 1135.

Nigeria-Elemi 579.

— nigra L. 659.

Nikku 639, 662.

Nilgummi 57.

Ninikuöl 1093.

ester 503.

Nitrofusin 324.

Nitrolignin 135.

Nitophyllum 1398.

p-Nitrobenzaldehyd 1446.

p-Nitrobenzoesäure-äthyl-

– – methylester 503.

4-Nitro-2, 3-dimethoxy-

benzoesäure 1449.

Nitrolignine 1457, 1465.

Nitrolignin nach Kürsch-

NER-HOFFER 1468.

- — -indogenid 1061.

437.

435,

-- cetylester 239, 261.

 -- -octadecylester 239. Nootka-Sound-Cypress

Semicarbazon 495.

Nopinsäure 494, 495.

Noragathensäure 739.

— -dimethylester 1327.

—, Eigenschaften 1328.

Nor-camphen 491, 588.

596, 599, 620.

Nori 274, 279,

— -phykocyan

zient 1400.

1399, 1404.

Norbixin 1327, 1328, 1329.

—, Hydrierung, katalytische

Nordmannstanne 592, 593,

1401, 1403, 1404, 1405.

— —, Extinktions-Koeffi-

281,

1399, 1400,

— -methylester 739.

Nopinon 495.

1334.

1328.

596.

Nectandra 603.

597, 662.

543, 604.

1387.

-Vorlauf 543.

576, 604, 632.

Neoisomenthol 512.

Neomenthol 512.

I-Neomenthol 512.

617, 640, 643.

— nepetella L. 620.

— longana Самв. 1137.

Nephroma antarcticum (WULF) NYL. 435,

- arcticum (L.) Fr.

Nephromium laevigatum

Асн. 437, 451.

Nepetol 633.

437, 451.

451, 453.

Nerianthin 1234. Neriin 1234, 1236.

443.

Neral 535.

citriodora Dum. 614, 617,

japonica Max. 582, 645.

Nephelium lappaceum 1137.

Nephrin 416, 418, 423, 451.

Nephromin 418, 421, 428,

- lusitanicum Schaer. 443,

- parile (Асн.) Wainio 437.

Neriodorein 1140, 1234, 1274.

512.

661.

1566	Sachverzeichnis.	
Nanias hamaal 624	L Oceton 507	O:1 of N:1-1-: FOO
Norsopprin 1451	Ocotea 597. — caudata Mez. 574, 579,	Oil of Nikkei 599. Spearmint 583.
Norscoparin 1451. Northea seychellana Hook. f.	586, 613, 615, 616, 618,	Okkumé-Elemi 772.
694.	621, 661, 662.	Okta-galloyl-Glucose 379,
Nortontraube 987.	- pretiosa Benth. et H.	383.
Nortricyclo-eksantalal 641.	605, 615, 618.	Okume 579.
Nostoc 282, 1403.	— Puchury-major Mart.	— -harzöl 579.
Nostocaceae 1407.	597, 662.	Olacaceae 690.
Novasäure 1190.	— usambarensis Engl. 610,	Olbaum 1234.
Novorbol 781.	621, 637, 651, 662.	Olbitumen 338.
— -acetat 781. Nuphar-Gerbstoff 385.	Octacetyl-calmatambin 1181.	Oldenlandia umbellata L.
— luteum Sibth. et Sm. 410.	- -cellobiose 212, 227. 1, 3-O-Octacetyl- β -digluco-	1034, 1226. Oldenburgia arbuscula L.
Nußkiefer 571, 582, 592, 626,	sidoxy-2-Methyl-anthra-	1141.
Nuttharz 746. [847.	chinon 1008.	Olea 847.
Nyctanthes arbor tristis 1254,	Octacetyl-morindin 1003.	Oleaceae 616, 619, 620, 650,
1330.	— -ruberythrinsäure 990.	657, 665, 800, 825, 847,
Nyctanthin 1330.	Octadecen-(9)-säure-1 556.	849, 935, 936, 937, 1140,
Nymphaeaceae 410, 938.	Octadecylalkohol 261.	1226, 1231, 1232, 1234,
Nymphaea alba L. 410, 938.	Octahydro-phenanthren	1235, 1330.
Gerbstoff 385.	1191.	Olea europaea L. 800, 1234.
— odorata AIT. 410.	Octamethyl-scoparin 1451.	— glandulifera WALL. 937. Oleander 1234, 1236.
Obstpektine 83.	Octanon-(3) 543.	Oleandrin 1146, 1234,
Obtusatsäure 417, 420, 426,	Octatetraen 130.	Oleandrin-4 1234.
435, 443.	Octoclinis Macleayana F. v.	Oleandrin-6 1234.
Ocellatsäure 417, 420, 443.	M. 581, 603.	Oleanol 1101, 1121.
Ochna alboserrata 1455.	Octohydro-sesquicitronellen	säure 1102, 1130.
— — -Farbstoff 1455.	486.	Olearia macrodonta BAK.
Ochrolechia androgyna	n-Octylacetat 557.	1141.
HOFFM. 430, 441.	Octylaldehyd 480, 504.	Ole, ätherische, siehe äthe-
— parella (L.) Mass. 442, 443.	—, Thiosemicarbazon 504. —, β-Naphthocinchonin-	rische Ole. Olefine 294.
— parella var. pallescens	säure 504.	Oleocutinsäure 36.
(L.) Mass. 447.	n-Octylaldehyd 531.	Oleuropein 1234.
— säure 448.	— —, Jodphosphoniumver-	Olibanol 634.
- tartarea (L.) Mass. 434,	bindung 531.	α -Olibanol 634, 779.
441, 442.	— —, Oxim 531.	β -Olibanol 634.
Ochsenzungenwurzel 1448.	— —, Semicarbazon 531.	γ -Olibanol 634.
Ocimen 485, 574, 605, 608.	— —, Thiosemicarbazon	Olibanoresen 778.
Ocimenol 486. — -Phenylurethan 486.	531. Octylalkohol 1100.	Olibanum siehe a. Weihrauch. Olibanum 706, 778.
Ocimum americanum L. 649,	n-Octylalkohol 504.	öl 575, 586, 599, 604.
664.	$-$ -, Anthrachinon- β -car-	Olibanum, Schmelzpunkt
— ba ilicum 486.	bonsäureester 504.	699.
— basilicum L. 574, 591,	— —, α-Naphthylurethan	Olivaceasäure 416, 420, 443.
624, 664.	504.	Olivacein 416, 418, 420, 443.
— — var. Selasih	— —, Phenylurethan 504.	Oliven-blätter 1102.
Hidjan 597.	Octyl-butyrat 559.	harz 800.
— canum-Ol, ätherisches 560.	— -capronat 559. Octylen 485, 573.	Olivetol 426. — -carbonsäure 426.
— canum Sims. 623, 649,	Octylen 489, 575. Octyl-3-naphthocinchonin-	Olivetonid 426.
664.	säure 531.	Olivetonsäure 426.
— crispum Тнвс. 583, 595,	propionat 558.	Olivetorin 416, 418, 420, 421,
641.	Odina Wodier 61.	450.
— grandiflorum Bl. 1234.	— - Gummi 61.	Olivetorsäure 416, 420, 421,
- gratissimum (L.) Boiss.	Oedogonium 274, 275, 283,	426, 443.
574.	1393.	Olivil 800.
— gratissimum Boiss. 603,	Odollin 1226. Odonthalia dentata 1385,	alkoholat 800.
638. — pilosum Roxb. 584, 639,	Odonthalia dentata 1385, 1387.	 dimethyläther 800. hydrat 800.
640, 664.	Odontitis odentitis Dum.	Olivorsäure 443.
— sanctum L. 664.	1175.	Ölnüsse von Singapore 1177.
- viride WILLD. 581, 582,	Oil of European Penny Royol	Ölpalmen-Fruchtfleisch-
587, 601, 623.	646.	Gummi 62.

NEES.

595.

627.

940.

656, 657.

Orcanella 1448.

1233.

Orchideen 66.

-knollen 48.

— bifolia L. 1207, 1233.

— coriophora L. 659.

— fusca Jacq. 659.

— galeata Poir. 659.

laxifolia Ltz. 1233.

- mascula L. 934,

militaris L. 659.

1233.

1233.

 $123\bar{3}$.

1233.

ß-Orein 424.

— hircina Crantz 1233.

latifolia L. 1207, 1233.

- militaris Huds. 1207.

— Morio L. 1207, 1233.

— odoratissima L. 659.

- simia Lam. 659,

Orein 413, 424, 425.

- -öl 582, 621.

577, 586, 592.

ustulata L. 1207, 1233.

ு-Oreinearbonsäure-methylester 426, 427.

Orcinlösung, salzsaure 33.

Oregonbalsam 592, 596, 734.

Oreodaphne californica NEES.

— fragrans Pall. 659.

conopsea L. 659, 1207,

Ölrettich, chinesischer 1095.

-- säure 556, 654, 675, 1248,

Ölschiefer 293, 294, 295, 296,

—, Sporopollenin-Isolierung

Omphalea triandra L. 690.

Omphalocarpum procerum

Omphalogonus calophyllus

Oenanthe aquatica Lam. 578,

Phellandrium Lam. 578,

589, 597, 620, 641.

californica Wats, 578.

589, 597, 620, 641.

- sarmentosa Bol. 578.

Oncinotis hirta Oliv. 692.

Önin 944, 945, 950, 951, 987.

-, Natronlauge-Abbau 958.

- -äthylester 556.

- baustoffe 294.

grundstoffe 294.

aus - 339.

Omabarklak 1140.

Beauv. 693.

BAILL. 693.

Onanthsäure 555.

Onidin 958.

— -chlorid 982.

Önocyanin 987.

Ononid 1136.

 $1\bar{2}34.$

Onospin 1136.

Onon 1136, 1234.

- säure 1136.

Ononin 1136, 1234.

hircina L. 1136.
repens L. 1136.

Oenotheraceae 932.

— -Schleim 68.

- saxicola 452.

Ophioytium 275.

1233.

- aranifera

1233. — muscifera

1233.

Oponal 796.

Opoponax 706, 777.

Oporesinotannol 796.

Opuntia fulgida 61.

_ -öl 497, 602.

Opegrapha atra 452.

Ononis Anil MILL. 1063.

— antiquorum L. 1136.

— spinosa L. 931, 1136,

Oenothera grandiflora-Pollen,

Ophrys apifera Hubs. 1207,

Ophthalmoblapton peduncu-

lare Müll.-Arg. 690.

-, Umbelliferon - 796.

Huds.

Huds.

1207,

1207,

Farbreaktion 213. Jacquini 68.

- äthylester 555.

Önanthylsäure 655.

-bitumen 325.

338.

— - Schleim 66. Opuntie 691. Orangen-baum, bitterer 573,

Sachverzeichnis.

Opuntia-Gerbstoff, Mikro-

581, 586, 596, 597, 598, 619, 620, 625, 640, 650, 654, 656, 657, 849, 850, - —, süßer 581, 586, 639. —, bittere 887. -- -blätteröl 581, 594. -blüten 461. — - - ol 562, 573, 586, 592,

598, 615, 617, 618, 619, 620, 621, 625, 650, 654, - - wasser 617, 656. -früchte, unreife 835. -schalen 82, 83.

Orbiculatsäure 416, 423, 432. Orceinlösung, alkoholische 71. Orchidaceae 656, 659, 845, 934, 1062, 1133, 1207,

1207,

Orchis anthropomorpha All.

638. 638.587. 618.

Oriente 691.

576.

646.

638.

600, 638.

Origanen 600.

Origanum creticum

- Dietamnus L. 621, 627,

— dubium Boiss. 576, 600,

majorana L. 577, 589, 601,

majoranoides Williams. 576,

621, 624, 627, 646, 649.

hirtum Lk. 576, 638.

— Maru L. 576, 600, 638. - - öl 523.

— —, cyprisches 576, 600, — —, Smyrnaer 576, 619, 630, 638, 649. — —, spanisches 576.
— —, syrisches 630.
— —, Triester 576, 638. Origanum Onites L. 576, 595, 619, 630, 638, 649. - smyrnaeum L. 576, 595, 619, 630, 638, 649.

— smyrnaeum Sibth. 576, - vulgare L. 635. Ornithogalum 1449. Orobanchaceae 408, 1236.Orobanche 1175.

 vulgare L. var. viride 576, Orinoco Scrap. 690. Orixa japonica Thunbg. 599, Orizabaharz 802. Orizabin 802, 1231. Orlean 1323. Ornus europaeus Pers. 849. — cruenta Bert. 1234, 1236. — gracilis Sm. 1234, 1236. — minor Gutt. 1234, 1236.

- Rapum Thuill. 408, 1209, 1234, 1236. 1236. 1236.

1452.

Orobanchin 1209, 1210, 1234, Orobanchosid 1209, 1234, Oroberol 1234, 1452. Orobol 901, 1213, 1452. Orobosid 901, 1210, 1234, Orobosin 1234. Orobus tuberosus 1452. vernus L. 1449.

masculata L. 1207, 1233. purpurea Huds, 659, 1207, pyramidalis L. 1207, 1233.

— tuberosus L. 1210, 1234. Oroxylum indicum 1225.

VENT. Orseille d'Auvergne 443. α-Orseillsäure 442. β-Orseillsäure 442.

Orsellinsäure 424, 425, 426.

1000	, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	
Orsellinsäure-methylester 426. - ,3-orcin-carbonsäure-Depsid-Mesorythritester 425.	Oxy-allobetulin 751. — -säure 751. — — -anhydrid 751. — — -diäthylester 751.	3-Oxy-2-(γ - γ -dimethyl-allyl)- naphthochinon-1-4 1446. 5-Oxy-6, 8-dimethyl-7, 4'-di- meth-oxyflavanon 884.
— -Tridepsid 425.	— — - dimethylester 751.	Oxydkork 222, 223, 225.
Orthocellulose 241, 243, 254, 256.	2- $(\alpha$ -Oxy-amyl)-cyclohexen- (2)-carbonsäure-(1)-lacton	—, Darstellung 222. Oxydocutin 218, 219, 221,
—, Kohlenstoffgehalt 259.	562.	224.
Ortholignin 241, 243, 256,	Oxyanthes hirsutus DC. 408.	1,8-Oxydo-p-menthan 360.
257.	Oxyanthrachinone 1016.	Oxydosporopollenin 211.
-, gefärbtes 256.	Oxyanthrachinonglucoside	Oxydosuberin 221, 222.
Orthopentosane 241.	989.	Oxyflavone, mikrochemischer
Orthosiphonin 1234.	Oxyapiin-methyläther 863,	Nachweis 880.
Orthosiphon stamineus	864, 930.	3-Oxyflavone 851, 865.
BENTH. 1234.	— —, Reaktionen 906.	— —, Absorptionsspektren
Orygmäasäure 417, 418, 420,	α -Oxyarachinsäure 236.	901, 924.
421, 428, 443.	o-Oxy-benzaldehyd 539.	Oxyhydrochinon 328, 828.
α-Oryzaerubin 1418.	p-Oxybenzaldehyd 350, 747.	aldehyd 828.

p-Oxy-hydrozimtsäure 835.

Oxyisobuttersäure 1205.

α-Oxy-isobuttersäure 555,

d-Oxyisophthalsäure 1023.

Oxylobium parviflorum Benth. 935.

cosid 1047, 1058.

non 747.

hyd 541.

p-Oxyisopropyl-benzoesäure

p-Oxymandelsäurenitril-glu-

2-Oxy-4-methoxy-acetophe-

4-Oxy-3-methoxy-benzalde-

säuremethylester 560, 822.

2-Oxy-4-methoxy-benzoe-

2-Oxy-5-methoxy-benzoe-

2-Oxy-4-methoxybenzoe-

2-Oxy-5-methoxy-benzoe-

6-Oxy-7-methoxy-cumarin

naphthalin 768.

5-Oxy-7,4'-methoxy-iso-

Oxy-methoxy-zimtaldehyd-

Oxy-methoxy-zimtsäure 888.

m-Oxy-p-methoxyzimtsäure

Oxymethylanthrachinon 998.

Oxymethylanthrachinone

flavon 891.

glykosid 131.

929.

929.

1017.

Oxy-methoxy-2, 3-dimethyl-

5-Oxy-7-methoxyflavon 854,

7-Oxy-4'-methoxyflavon 855,

verosid 822.

verosid 823. [8 4-Oxy-5-methoxycumarin

säuremethylester 823.

säuremethylester-prim-

säure-methylester-prim-

Oxyisobuttersäure-nitril 810.

563.

487.

o-Oxy-hydrozimtsäure-lacton

885, 1048.

818, 845.

1081.

Oxybenzaldehyd-glucosid

m-Oxybenzaldehyd-glucosid

o-Oxybenzoesäure 556. [819.

p-Oxybenzoesäure 350, 860,

951, 952, 1449, 1450.

p-Oxybenzylcyanid 1082.

p-Oxybenzylsenföl 1081,

- —, Darstellung 1082.

Oxycarvo-tanaceton 494.

- - Semicarbazon 494.

—, Konstitutionsformel

Oxycoccievanin 944, 987.

Oxycoccos macrocarpum

Oxycopaivasäure 757.

Oxycubebinsäure 750.

7-Oxycumarin 827.

Oxydasen 57.

Oxyde 564, 661.

—, unbenannte 665.

Oxydigitoxin 1163.

aldehyd 963.

säure 1091.

Oxydigitoxigenin 1164.

Oxydigitogensäure 1116.

Oxydigitoxigeninhydrat 1165.

2-Oxy-4, 6-dimethoxybenz-

4-Oxy-3, 5-dimethoxy-Zimt-

2-Oxv-4, 6-dimethoxy-Zimt-

säure-lacton 563.

Pers. 844, 850, 944, 987.

palustris Pers. 850, 1229.

Oxy-cumin-aldehyd 368, 409.

stimmung in Latex 674.

Oxycumaringlykoside 810.

Oxydase, quantitative

Oxychlororaphin 1439, 1440.

1089, 1094.

Oxycarotin 1284.

Oxycellulose 3.

1440.

—, Nachweis 20.

-chlorid 982.

 β -Oxycarotin 1287.

p-Oxybenzyl-isothiocyanat

Sachverzeichnis.

1568

— —, Eigenschaften 1418.

--- , Eigenschaften 1418.

Oscillatoriaceae 282, 1141.

Oscillatoria cortiana 1402.

— rubescens DC. 1405.

Oscillatorienschleim 282.

Osmitopsis asteriscoides

Cass. 649, 664.

--- nuda Torr. 1234.

Ostsche Lösung 20.

Osyris abyssinica

Osyritrin 874, 935.

411, 937.

Oxime 468.

Osmorrhizin 1234.

Osmites Bellidastrum L. 649,

Osmorrhiza longistylis Rafin.

Ostreobium Quecketii 1395.

609, 633, 935, 936.

compressa DC. 412, 935,

- tenuifolia Engl. 610, 633.

Otoba-Muskatnußbaum 603.

Otophora amoena Bl. 1137.

Ourouparia Gambir Baill.

Owere seeds 578, 582, 662.

Oxalsäure 328, 783, 1056,

o-Oxyacetophenon 545, 644,

— —, Phenylhydrazon 545.

p-Oxyacetophenon 819, 820,

858, 859, 860, 1450.

1205, 1217, 1456.

- dimenthylester 512.

Oxyabietinsäuren 731.

- - glucosid 819.

--, Oxim 545.

Ouabain, amorph 1222.

—, krystallisiert 1222.

HÖCHST.

[852.

— —, Gewinnung 1418.

— —, Gewinnung 1418.

β-Oryzaerubin 1418.

Oscillaria 1404.

- prolitica 1141.

- sancta 274.

— limosa 1405.

664.

1234.

Panao 610.

-öl 610.

Panaguilon 1138.

1138. 1230.

 α -Panaxresen 777.

3-Panaxresen 777.

-sapogenin 1129.

-- -toxin 1138.

Pandanaceae 407.

— junceum 1133.

— maximum 1058.

 muticum 1058. Panjrut 646.

432, 443.

Pangium edule 1048.

edule Reinw. 1058.

Pannaria caeruleo-badia

(Schaer.) Schl. 452.

- lanuginosa Асн. 432, 443.

- microphylla (Sw.) Mass.

Pannariaceae 432, 443, 452.

Pannarsäure 417, 420, 421,

Pantherinussäure 1416.

—, Eigenschaften 1416.

Panus stipticus Fr. 1435.

Panzerfruchtkletterpalme

Paeonia arborea Don. 987,

— — -Farbstoff 1435.

—, Isolierung 1416.

—, Nachweis 1416.

Panicum italicum L. 848.

1138.

Panaxin 1138.

1138.

Panax fruticosus L. 1138.

- Ginseng C. A. MEYER

Panax quinquefolium L. 1138.

- —, Saponingehalt 1112.

- repens Maxim. 1129,

Panax-resinotannol 777.

— -saponin 1129, 1138.

Pancovia Delavayi Franch.

Palaquium acuminatum

- bancanum Burck. 693.

Beauvisage Burck. 1139.

Clarkeanum K. et G. 693.

Gutta Burck. 667, 693.

- Montanum Schltr. 693.

oblongifolium Burck.

obovatum Engl. 693.

— Oxylayanum Pierre 693. petiolare Engl. 693.
Pisang Burck. 693.

- polyanthum Engl. 693.

quercifolium Burck. 693.

- Supfianum Schltr. 693.

- Warburgianum Schltr.

— Xanthochynum PIERRE

Palembang-Benzoe, Kenn-

Palicourea gardenioides B. et

— inutile Schlecht. 693.

— leiocarpum Boerl. 693.

Maingayi Engl. 693.

667, 684, 693,

- Sussu Engl. 693.

693.

- Treubii Burck. 693.

Palay-Kautschuk 691.

-Rubber 692.

zahlen 797.

— calophyllum PTER. 693.

celebium Burck. 693.

BURCK. 693.

borneense 684.

- borneense Burck.

Pakoein 1235.

1139.

Sachverzeichnis.

Padang-Dammar, Kennzah-

Rhabarber Brandt in 1020. -, - - nach Daels 1019. -, - - Maurin 1019. -, qualitativer Nachweis in

Oxymethylanthrachinone.

-, quantitative Bestim-

mung nach TSCHIRSCH-

Nachweis 1017.

Drogen nach BEAL-OKEY 1018. Oxymethylanthrachinon-glu-

coside 988, 991. - —, Nachweis 991, Oxymethyl-dioxymethylanthrachinon 428.

Oxymethylen-Campher 552. 7-Oxy-3',4'-methylendioxyisoflavon 894. 7-Oxy-3',4'-methylendioxyisoflavon-7-rhamnoglucosid 893, 940.

Oxymethylfurfurol 35, 40, 42. -phloroglucid 35. o-Oxy-methyl-phenyl-keton Oxymyristinsäure 555, 653. Oxynitrilglucoside 1036. Oxypäonol 624.

Oxypentadecylsäure 555, 653. α -Oxyphenazin 1441. 11-Oxypentadecansäure 1195. 895, 1428. - — -nitril 1090.

p-Oxyphenylessigsäure Oxyphloroglucin 346. Oxypulvinsäure-Methylester Oxyquercetin 938. Oxyroccellsäure 416, 423, 432. α -Oxystearinsäure 236. Oxytetradecancarbonsäure

Oxy-trimellithsäure 1427. Oxytropis Lambertii Pursh. lapponica Gaid. 1136.

Oxyurushiol 784. Oxyvulpinsäure 430. o-Oxyzimtsäure 563, 1454. — -lacton 563. p-Oxyzimtsäure 556, 839, 944, 947, 951. Oyster bay pine 582, 585, 590,

592, 636. Tow 438, 442.

Pachnolepia decussata Flo-Pachylobus 769. Pachyrrhizus angulatus Rich. 1136. Pacourea guyanensis Aubl.

Padang-Benzoe, Kennzahlen

Handbuch der Pflanzenanalyse, Bd. III.

691, 692.

- -Dammar 788.

797.

Palladiumoxydul, saures 1067. Palmae 410, 653, 654, 659, 665, 742, 1133, 1235. Palmarosa-blätteröl 614, 643. -- -gras 619.

1248, 1319.

Palmkohl 1235.

lilie 1133.

gehalt 1285.

Palo balsamo 630.

– blanco 644.

Pampelmuse 837.

äthylester 555.

Palmöl-Carotin, \(\alpha\)-Carotin-

H. 408.

- -öl 585. 614, 615, 619, 6**43**. —, ätherisches 557. Palmelleae 1393. Palmellococcus miniatus 1395. Palmendrachenblut 744. Palmettoöl 653, 654.

Palmitinsäure 554, 555, 653,

salpeter-

742.

988, 1234. — officinalis Тнвс. 987, 988, 1234. Päonidin 943, 950, 959, 977. —, Absorptionsspektrum 956, 957 (A). — Darstellung 946. Lösungsfarbe 954.

Paeoniin 1234.

Papaver 881.

— Reaktionen 955. —, Wasserstoffsuperoxydabbau 960. Päonie 987, 988. —, rote 944. Päonienblüten 945. —, Aschengehalt 950.

Päonin 944, 945, 954, 987. — -chlorid 946. —, Darstellung 945. Päonol 624, 747.

99

1570	Sachverzeichnis.	
Papaveraceae 690, 935, 936, 986, 988.	Parakautschuk 675, 690. Paralichesterinsäure 417, 423,	Parmelia marginata Stein 442.
Papaver-Pollen, Farbreaktion 213.	432. Paramenia barbata Schum.	 Mougeottii Schaer. 435. Nilgherrensis Nyl. 437,
— —, Gehalt an Cellulose 213.	692. — glandulifera Benth. 692.	446. — olivacea (L.) Ach. 443.
— — — Sporopollenin 213.	— Griffithii Hook. 692. — pedunculosa Benth. 692.	 — — γ prolixa Ach. 443. — olivetorum Nyl. 437, 443,
- Rhoeas 944. - Rhoeas L. 986, 988.	— philippensis RADE. 692. — Pierrei BAILL. 692.	450. — omphaloides L. 434.
— somniferum L. 690. Papaya vulgaris DC. 691, 1225.	 polyneura Hook. f. 692. vulneraria Radlk. 692. wariana Schlecht. 692. 	 — perforata (Wolf.) Асн. 437, 446. — perlata Асн. 437, 441.
Paphiopedilum javanicum Peitz 1133.	Pararabin 280. Pararhodeoretin 1271.	444, 452. — perfusa (Schrank)
Papilionaceae 763. Papilionatae 412, 572, 573,	Paratropia 407. — elliptica Miq. 1139.	SCHAER. 437, 439, 443. — physodes L. 437, 439, 444,
575, 579, 580, 603, 609, 610, 612, 617, 618, 619,	Parellsäure 420, 421, 443. Paridin 1133.	450. — physodes (L.) f. labrosa
620, 622, 642, 651, 654, 657, 659, 662, 665, 845,	Parietin 417, 418, 428, 444. Parillin 1126, 1133.	Ach. 444. — physodes (L.) Ach. var.
847, 928, 929, 930, 931, 933, 934, 935, 936, 938,	Parin 1133. Paris obovata Led. 1133.	vulgaris Kbr. 440. — pilosella Hue 445.
939, 940, 987, 1059, 1060, 1063, 1136, 1224, 1225, 1226	— polyphylla Sm. 1133. — quadrifolia L. 1133.	— prolixa Ach. 443. — pulverulenta (Schreb.)
1228, 1230, 1232, 1233, 1234, 1237, 1238, 1449,	Paristyphnin 1133. Parmatsäure 420, 421, 444.	NYL. 453. — revoluta Flörke 441. — saxatilis (L.) Ach. 437,
1452, 1455. Pappea capensis Eckl. et Keyh. 1137.	Parmelgelb 444. Parmelia acetabulum (NECK.) DUBY 437, 446.	444, 448. — saxatilis var. omphalodes
Pappel, canadische 409, 845, 929.	- aleurites Ach. 448. - Borreri Turn. 437, 442.	L. 437, 442, 444, 448. — var. panniformis Ach.
 knospenöl 604, 609, 611. , mandschurisches 572, 	 braun 452.- сарегата (L.) Асн. 430,	437, 444, 448. — saxatilis (Ach.) var. re-
609. Pappeln 408.	435, 439. Parmeliaceae 430, 431, 432,	tiruga Fr. 434, 437, 444, 448.
Pappelrinde 815. Pappili-chakka 1448.	433, 434, 435, 436, 437, 439, 440, 441, 442, 443,	— saxatilis var. sulcata TAYL. 437, 444, 448.
Paprika 1277, 1289, 1318. — -Carotin, α-Carotingehalt 1285.	444, 445, 446, 447, 448, 449, 450, 451, 452, 453. Parmelia cetrata Ach. 439.	— scortea Ach. 437. — sinuosa (Sm.) Nyl. 435, 447.
—, Carotingehalt 1275. —, Farbbildung beim Reifen	— complicata Laur. 440. — conspersa (Ehrh.) Ach.	— sorediata Асн. 439, 442. — subaurifera Nyl. 434, 442.
1247. — -frucht 1253.	435, 446, 449, 452. — coralloidea Mey. et Flot.	— tiliacea (Ноғғм.) Асн. 437, 442, 452.
— — -haut 1303. — — —, Capsanthingehalt	437. — encausta Асн. 437.	— tiliacea var. scortea Асн 442.
1318. — samen-Schleim 67.	euralytes Ach. 437.excrescens Arn. 437, 445,	— tinctorum Despr. 437, 442.
— -schoten, Farbstoff 1248. Parabalsam 755, 756.	446. — fahlunensis 440.	— verruculifera Nyl. 442. Parmelin 437.
Parabarium Diudo Dub. et Eberh. 692. — var. longifolia Dub. et	 farinacea BITTER 437, 440. fuliginosa Fr. 442. var. ferruginascens 	Parnassia palustris L. 931. Paronychia bonariensis DC. 1134.
EBERH. 692. Paracopaivasäure 757.	Zoff 442. — furfuracea 45.	— capitata Lam. 1134. Parthenium argentatum 667.
Paracotorinde 603. — -nöl 603.	— glabra Schaer. 441, 442.— glomellifera Nyl 441,	— argentatum Gray. 593, 610, 656, 693.
Para-Cumarsäure 839. Paradieskörneröl 637.	452. — hyperopta Асн. 437.	Parthenoxylon 662. — -öl 662.
Paradigitogenin 1167. Paraffine 294.	incurva Pers. 435.kamtschadalis (Ach.)	Passifloraceae 1138. Pasta Guarana 411.
Paraffinöl 757. Paraguay-Süßstoffpflanze	ESCHW. 437, 446. — locarnensis ZOPF 441.	Pastinaca sativa L. 932. Pastinak 932.
1141, 1229.	Parmelialsäure 442.	— -öl 559.

Sachverzeichnis.

Pektine 265, 266.

mensetzung 87.

setzung 80.

liches 80, 89.

—, Flachs — 87.

- Gallerte 282.

-, genuines 86.

88.

87.

-, Bestimmung in Cellulose

-, chemische Zusammen-

—, Darstellung präparative

-, fermentativ partiell ab-

gebautes, leichter lös-

-, fermentativ weitgehend

säften gelöstes 80, 88.

-, gealtertes, zum Teil in

, in Pflanzensäften gelöstes,

—, Naphthoresorcinreaktion

-, quantitative Bestimmung

-- säure 81, 82, 83, 86, 87,

— siehe a. Flachspektin-

sammensetzung 83.

Bestimmung 119.

HAYNES 120.

-, Nachweis 114.

118.

89, 111.

säure.

Lignin übergegangenes 80.

— — — nach Carré-

-, -, Zusammensetzung

abgebautes, in Pflanzen-

-, Obst - 83.

Patellarsäure 216, 217, 420, 421, 425, 444. Paternostererbse 1136. Patschuli-alkohol 630. -campher 426.

Pastinaköl, ätherisches 503,

558.

— -öl 604, 608, 612. - strauch 604, 608,

Paullinia aculeata Krz. 639. asiatica Krz. 849. - Catechin 395, 411. — cupana 395. - cupana H. B. et K. 407, 411, 1138.

- sorbilis Mart. 411, 1138. – -Tannin 411. Paullitannsäure 407. Pavia rubra Lam. 827, 848,

[849.

Paviin 849. Paxillus atrotomentosus BATSCH 1411, 1425. Pavena 667.

— bankensis Burck. 693. — Bawun Scheff. 693. dasiphylla PIERRE 693.Havilandi Krug et GAMBLE 693.

- latifolia Burck 693. Leerii Kurz. 693. Leerii B. et Hook. 1139. macrophylla Burck. 693. Maingayi Clarke 693. — malaccensis Clarke 693.

 Mentzelii Schum. 693. 693.

rubra-pedicellata Burck.

- stipularis Burck. 693. — sumatrana Miq. 693. suringariana var. Jung-huhniana Burck. 1139.

596, 599.

Pagsainguin 575, 586, 590, - -öl 575, 586, 590, 596, 599. nach Zetzsche-Kälen

P.-Bitumen 305. — , Isolierung aus Kohlen 319.

- -, quantitative Bestimmung nach Zetzsche-Kälen in Kohlen 323.

Pedicularis comosa L. 1236.

Pegu-Catechu 392, 393, 395,

Pechnelke 1134.

Pedaliaceae 408.

palustris 1175.

411.

palustris L. 1236.

- silvatica L. 1236.

Pectocellulosen 239.

— — Tabak 99. — — Zuckerrüben, Zu-

- - Strohflachs, Dar-

stellung 98.

lung 97.

lung 96.

— — Flachs 87. -- - Fruchtpektin, technischen 83.

sammensetzung 82, 83.

aus Erdbeeren, Darstel-

schalen-Albedo, Darstel-

— —, — — frischen Zucker-

rüben, Darstellung 96.

— —, Darstellung 95.

— —, normale 104.

- -, hochmethoxylierte

— —, — aus Apfelsinen-

— — Johannisbeeren, Zusammensetzung 83. — — Lemon-Pectin, Zusammensetzung 83. - - Orangenschalen,

Zusammensetzung 82, 83.

— aus Erdbeeren, Zu-Pektose 80. — -schleime 56, 63. Pelargonaldehyd 531. —, Oxim 531.

239.— — der Algen 274. — — Braunalgen 271, 275.— —, Hydrolyse, alkalische

- -, Reaktionen 98. Spaltprodukte, Eigenschaften 88. — —, Nachweis 114. mung 118.

zung 82.

— —, —, saure 86.

Lignin 87.

971.

956(A).

diglucosid 947.

farben 949.

—, Reaktionen 955.

STÄTTER 962.

-, Synthese nach WILL-

Pelargonie 944, 945, 985.

Pelargonienblüten 945.

—, Kalischmelze 360.

—, Lösungsfarbe 954.

Oxoniumsalze, Lösungs-

— — aus leicht löslichen Pektinaten, Zusammensetzung 83. – —, — wandständigem Pektin, Zusammenset-— —, Drehung 98. - -, esterreiche, stark rechtsdrehende 83.

Pectin-säure, partiell abge-

rüben, Darstellung 96.

— —, Reduktionsvermögen

— —, Spaltprodukte, Iso-

- -, weitgehend abge-

99.

lierung 99.

baute aus frischen Zucker-

baute, hochdrehende aus

technischen Lemonpek-

tin, Darstellung 97.

— aus Beerenfrucht-

— -säuren 270, 274.

Pektinen 83.

– —, Eigenschaften 98.

— —, quantitative Bestim-— -stoffe 1, 31, 51, 80ff.,

—, Übergangsstufen zum -verbindungen 241. —, wandständiges der Mittellamelle 80, 81, 88, 89.

—, Semicarbazon 531.

-, Thiosemicarbazon 531. Pelargonidin 943, 950, 959,

Pelargonenin-chlorid 981. —, Absorptionsspektrum —, Alkalischmelze 958.

Penny-Royal 583, 587, 593,

993.

[997.

633, 638, 645, 646,

— - Farbstoff 1435.

658, 850, 930,

-- Boletol 1415.

-- -Catechin 397.

841.

- capsularin 1182.

Pentaacetyl-barbaloin

-chlorogensäure 366.

Epicatechin 397.

— -ergoflavin 1455. — -homonataloine 997.

loin 997.

loin 997.

— nataloin 998.

- - Rhapontin 1014.

997.

- Dibenzoyl-glucoxylose

α-Pentaacetyl-homo-nata-

β-Pentaacetyl-homo-nataloin

y-Pentaacetyl-homo-nataloin

 δ -Pentaacetyl-homo-nataloin

d, l-Pentaacetyl-homo-nata-

- - - - thelephorsäure 1427.

α-Pentaacetyl-nataloin 998.

 β -Pentaacetyl-nataloin 998.

d, l-Pentaacetyl-nataloin 998. Pentaacetyl-Quercetin 393.

Pentaacetyl-leuko-boletol

639, 645, 666. - graveolens AIT. 578, 614, 615, 618, 620, 622, 639, 645, 666. - graveolens L'HÉRIT 614, 645, 655. - odoratissimum WILLD.

614, 615, 618, 620, 622,

578, 614, 615, 618, 620, 622, 639, 645, 666.

- -öl 573. - peltatum AIT. 985. - radula AIT. 578, 614, 615, 618, 620, 639, 645, 666. - roseum WILLD. 578, 614, 618, 620, 639, 645, 666. — terebintaceum HARV. et SOND. 614, 645, 655. — tomentosum L. 945, 646.

— zonale 988. - zonale l'Hérit. 985. Pelargonsäure 504, 531, 555. — amid 555. äthylester 555. Pellicula 273. Peltidactylin 417, 418, 423, 450.

HOFFM. 450.

Peltigera aphthosa (L.) canina 1405. canina (L.) Hoffm. 448, Peltigeraceae 435, 437, 441, 443, 446, 448, 450, 451, 453. Peltigera horizontalis (L.)

Hoffm. 450. — lepidophora Nyl. 450.

— malacea (Ach.) Fr. 450. — polydactyla Hoffm. 450. — propagulifera Fw. 437,450. - scabrosa Fr. 450. venosa (L.) Hoffm. 450. 450. Penaeaceae 1138.

Peltigerin 417, 418, 423, 448, Penaea mucronata L. 1138. Sarcocolla L. 1138. — squamosa L. 1138. Penang-Benzoe, Kennzahlen – -Kautschuk 693. Pendare 694. Penicilliopsis clavariaeformis

Penicillium citrinum Thom.

Solms. 1416.

- spinulosum 1420.

Farbstoff 1420.

1424.

- glaucum 360.

 -rubiadin-glucosid 1008. - tetrachlor-barbaloin 993, 994. — — -isobarbaloin 996. -vitex n 1450. Pentabenzoyl-barbaloin 993. — -Maclurin 391. 1023.1023.

— -tetrachlor-barbaloin 994. Pentabrom-Aloeemodin - methylnataloe-emodin n-Pentadecan 572. Pentadecandicarbonsäure 422. Pentadecanol-(11-)-säure-(1) 801, 1195.

Penta-(m-digalloyl-) \(\beta \) glu-

cose 380, 408, 409.

cose 380.

n-Pentadecylsäure 801, 1195. Penta-Digalloyl-Glucose 344.

Penta-(m-digalloyl)- α -glu-

25.

Perr. 693. Pentosan, Elementarzusammensetzung 158. – -Hexosane 41. Pentosane 30, 61, 62, 209, 239, 241, 244, 270, 272.

— - Epicatechin 397.

Pentaoxy-benzophenon

391, 410.

van 392.

875, 936.

phenon 898.

— — -d, l-Epicatechin 398.

— — -eriodictyol 398, 837.

2, 4, 6, 3', 4'-Pentaoxybenzo-

3, 5, 7, 3', 4'-Penta-oxy-fla-

3, 5, 7, 2', 4'-Pentaoxyflavon

871, 934. 3, 5, 7, 3', 4'-Pentaoxyflavon

5, 7, 3', 4', 5'-Pentaoxyflavon

3, 5, 7, 3', 4'-Pentaoxyflavon-

3, 5, 7, 3', 4'-Pentaoxyflavon-

3-glucosid 873, 935. 3, 5, 7, 3', 4'-Pentaoxyflavon-

7-glucosid 873, 935.

rhamnosid 938. 3, 5, 7, 3', 4'-Pentaoxyflavon-

935.

1031.

5, 7, 3', 4', 5'-Pentaoxyflavon-

3-rhamnosid 872, 934.

3, 5, 7, 3', 4'-Pentaoxyflavon-

3, 5, 7, 3', 4'-Pentaoxyflavon-

3-rutinosid 874, 935.

Pentaoxy-methyl-anthranol

3, 5, 5, 3', 4'-Pentaoxy-2-phe-

Pentopetia elastica Jum. et

Penta-(triacetyl-galloyl)-

glucose 381, 382.

nyl-phenopyryliumchlorid

3-rhamnoglucosid 874,

glucosid 873, 874, 935.

- — -Maclurin 391, 898.

—, Bestimmung in Cellulose —, Nachweis 33.

—, quantitative Bestimmung 31, 33. —, — —, Barbitursäuremethode nach Unger-

JAEGER 35.

—, — —, Phloroglucinmethode nach Tollens 33.

Pentose 41, 272, 1167, 1168. Pentosen 33, 56, 67, 80, 273,

Pentamethoxy-chalkon 398. 2,3,4,6,4'-Pentamethoxy-

chalkon 1452.

Pentagalloyl-glucose 344, 374, 377, 382, 383.

274, 1100, 1101. Pentstemon barbatum ROTH.

1175, 1276.

594.

654.

Г1333.

Penstemon Hartvigi Benth.

Pergularia bifida ZIPP. 1063.

— -ester, Synthese 1328.

-crocetin-dimethylester

— -Lycopin 1292, 1294.

- methylazafrin 1336.

-- -physalien 1305, 1317.

— - dipalmitinsäureester

Periandra dulcis Mart. 1136.

mediterranea TAUB. 1136.

Peridineae 275, 1387, 1392, 1393, 1395, 1407.

Peridineen-Carotinoide 1392.

Peridinin 1385, 1392, 1393.

-, capillaranalytisches Ver-

–, Capillaranalyse 1393.

-, Vorkommen in Algen

Perillaaldehyd 542, 641.

—, Phenylhydrazon 542.

—, Semicarbazon 542.

Perillaalkohol 516, 624.

— —, ätherisches 583.

graeta L. 1235.

Periplogenin 1164.

Periplocin 1164, 1235.

—, Darstellung 1003.

---, Eigenschaften 1003.

Perovskia atriplicifolia

607, 627, 664.

Benth. 591, 597, 599, 604,

halten 1386.

1387.

650.

595, 641.

-- -öl 595, 641.

Perillon 650.

-, Oxim 542.

—, Isolierung 1393.

— —, Synthese 1328.

- Violaxanthin 1309.

— -xanthophyll 1298.

-zeaxanthin 1305.

1317.

1175, 1236.

663.

Pe pi lo chou 1452.

Perebea Markhamiana

Perhydro-azafrin 1335.

- - capsanthin 1322.

Benth. 693.

Pereziawurzel 287.

— -bixin 1327.

— -carotin 1282.

— -α-Carotin 1284.

— -norbixin 1328.

573, 590. Gerbstoff 412. — Lingue 404. - Lingue NEES. 412.

844, 1058.

Persicin 1235.

446.

453.

445.

432.

443.

438, 441.

rupestris DC. 437.

lata F. R. 441.

446, 450, 451.

- communis var. faginea

- corallina Arn. 443.

SCHAER. 432.

— glomerata (Schleich.)

— lactea Nyl. 442, 448.

— lutescens Hoffm. 434.

inquinata (Ach.) Fr. 453.

— ocellata β corallina Körb.

ocellata var. variolosa Fr.

- rupestris DC. var. areo-

Wulfenii (DC.) Fr. 434.

Pertusaridin 417, 418, 432.

Pertusarin 417, 418, 423, 430,

subobducens Nyl. 453.

dealbata 451.

 Rindengerbstoff 404. — pubescens Sarg. 649. Persica vulgaris DC. 573, 603,

Sachverzeichnis.

Pertusaren 417, 418, 451. Pertusaria amara Ach. 445,

Persea gratissima GAERTN. Perücken-baum 870.

Petersilien-campher 636. Pertusariaceae 432, 434, 437, 438, 441, 442, 443, 444, 445, 446, 448, 450, 451, Pertusaria communis DC.var. variolosa Walb. 432, 445,

— — β-variolans Wallr. — — β-variolosa Wallr. var. orbiculata Ach. 432.

 -öl, französisches 529. 636.

 -- samenöl 530. Neroli- 598.

Petiverin 1235.

Petunia 987.

Petunin 987.

658.

- -strauch 574, 584,

934, 937, 938.

Peruresinotannol 766.

Peruviol 510, 620, 766.

, gemeine 593, 636,

Perugen 767.

Petersilie 863.

929, 930.

-- -kraut 858.

— —, ätherisches 654. französisches 530, Petit absinthe suisse 643. Petitgrainöl 508, 557, 581, 596, 598, 615, 618, 621, amerikanisches 617. Citronen- 594, 598. italienisches 640. kaukasisches 617. Portugal 581, 594, 598, 602, 615, 617, 618, 619, 621, 640, 653, 654, 657.

Petiveria alliaceae L. 1095. – alliacea Fisch. 1235. - hexaglochin Fisch. 1095.

Petroleumnüsse 571, 600. Petroselinumsativum Hoffm. 593, 636, 654, 929, 930.

- hybrida hort. 408.

NEES. 602, 620, 635, 644.

Peucedanum Ammoniacum – galbanifluum Baill. 574, 582, 591, 593, 595, 596, 603, 604, 612, 632, 651,

577, 580,

- graveolens Benth.

Pezizia aeruginosa P. 1430. Pezizicarpus montana Vern. Pfeffer, äthiopischer 1223.

—, α-Naphthylurethan 516. 432. Perilla citriodora Mak. 640, Pertusarsäure 416, 423, 458. Perubalsam 620, 659, 707, — nankinensis Decne 583, - -baum 575, 619, 620, 659. — — -Öl, ätherisches 542. —, capillaranalytische Prü-Periploca canescens Afz. 692. Peristaltin 1003, 1024, 1036. — -öl 510, 560, 575, Perlatsäure 416, 420, 444. 620, 659. Pernambuco-Kautschuk 692. -, Reaktion nach Fromme 767.

fung 767. —, Cinnameinbestimmung 766. —, Einzelbestandteile 765. -, Enz-Hagersche Probe 767. —, Harzesterbestimmung nach Dieterich 766. —, Kennzahlen 765.

—, Verfälschungen 766.

—, weißer 601, 659, 767.

655.

692.

Pezizeae 1421. -- - Farbstoff 1436. Scutellata Pers. 1421.

582, 586, 595, 635, 654, Peumus Boldus Baill. 575, 586, 592, 622, 637, 662, 664, 1179, 1224. Peziza aurantia Oed. 1421. — bicolor Bull. 1421. — echinospora Karst. 1436. - - - Farbstoff 1436. — sanguinea Pers. 1436.

Cervaria Cuss. 932.

578, 580, 584, 587, 645. - Ostruthium Koch

1059.

- multiflorus Willd. 932.

- multiflorus Lam. var. β-

- vulgaris L. 928, 932.

Phebalium dentatum Sm. 573, 590, 614, 640.

— nudum Hook. 584, 599,

coccineus 1136. - radiatus L. var. aureus

Prain. 1136.

Phaseosaponin 1136.

622, 639, 640.

Phellandral 542, 641.

—, Phenylhydrazon 542.

Phellandren 577, 770, 778.

-, Semicarbazon 542.

Phelipaea 1175.

—, Oxim 542.

-, einwertige 522.

—, unbenannte 636.

—, zweiwertige 525.

-, Nachweis in Gerbstoffen

Phenol-glykoside 810, 813.

— —, Diphenylpropan-

— —, einfachere 813.

- -, Phenylpropan-

1466.

1468.

abkömmlinge 629.

abkömmlinge 824.

— —, Vorkommen 844.

-- -huminsäuren 303, 328.

- - lignin nach HILLMER

-- -lignine 129, 1457, 1465,

— -öl 603, 618.

- schleime 62.

Pflaumen 1058.

— -baum 833.

– -gummi 58.

- -kerne 1058.

Phäophorbid 1358.

Phacus 283.

1062.

— —, ätherisches 573.

- -stoffe, fossile 293.

Pflanzen-farbstoffe, carotinoide 1239.

— —, wenig erforschte 1445.

-- -produkte, inkohlte 295.

Pflaume 849, 944, 986, 1203.

Phajus grandifolius LINDL.

– indigoferus Hask, 1062.

Phloroglucin-monomethyl-

- -rhamno-glucosid 837.

Phloroglucotannoide, Mikro-

Phloroglucyl-essigsäure-glu-

Phlorrhizin 808, 809, 833, 834.

Phlyctis argena (Ach.) Körb.

Phoenicospermum javani-

Phoenix dactylifera L. 659.

— — —, Gehalt an Cellu-

– — war. violacea 1403.

Sporopolle-

— —, Farbreaktion 213.

— - Pollen 310.

lose 213.

nin 213.

1405.

1403.

cum Miq. 1237.

nachweis in Inklusen 355.

äther 878.

cosid 954.

—, Reaktionen 834.

—, Spaltung 834.

Phönicein 1455.

Phönin 1455.

-Salzsäure 19.

887.

446.

Sachverzeichnis.

Pherosphaera Fitzgeraldi

 grandiflorus William. 1135. Lemonici 1135. Lewisii Pursh. 1135. — microphyllus Gray 1135.

Phenol-lignin nach Kalb-

Phenoxyacetamid 350.

acetylen 744.

β-Phenyl-acrolein 538.

γ-Phenyl-allylalkohol 511.

Phenyl-allyl-thiosemicarba-

 α -Phenyläthyl-acetat 558.

Phenyläthylalkohol, sekun-

 β -Phenyläthylalkohol 511.

— —, Phenylurethan 511.

 β -Phenyläthylamin 1081.

- —, Darstellung 1081.

— — -glucosid 1089. — —, Vorkommen 1081.

Phenyläthyl-thioharnstoff

2-Phenyl-benzopyron 851.

3-Phenyl-benzopyron 851.

2-Phenyl-benzopyroxonium

Phenylbenzyl-thiosemicarba-

zid 569, 1080. 2-Phenyl-2, 3-Dihydrobenzo-

Phenylessigsäure 511,

- hexenylester 505.

Phenylhydrazone 468. Phenyl-methyl-dihydropyri-

– -phenyl-äthylester 511.

- p-oxybenzylharnstoff

Phenyl-propyl-senföl 1082.

- - thiosemicarbazid 1076.

Phenyläthyl-senföl 569,

1081, 1094.

1081, 1094.

zide 1072.

pyron 851.

568, 656.

-nitril 567, 665.

dazin 678.

1081.

943.

— —, Diphenylurethan 511.

511.

zid 569.

därer 1100.

SCHOELLER-MASTAGLIO

Phenolphthalin-Reagens zum

Phenyl-acetaldehyd 480, 481.

Blausäure-Nachweis 1038.

— tomentosus Don. Phyllyrea 847.

 angustifolia L. 1235. - latifolia L. 1235. — media L. 1140, 1235. Phillyrin 1235.

Phlobaphen 404. Phlobaphene 164, 222, 348,

Phenyl-alkyl-thiosemicarba- α -Phenyl- β -benzopyron 851.

545.

Phloracetophenon 352.

— —, Phthalestersäure 511.

358. Phloionolsäure 220, 230, 232, 234, 235, 236. —, Lö≥lichkeit 235. -, Abtrennung 229. – -Anhydrid 233.

— — —, Oxim 545.

834, 838, 883.

— — -nitril 834. Phloridzin 833.

1223.

33.

-methylester 234, 235. Phloionsäure 227, 229, 230, 233, 234, 235, 236. dimethylester 234, 235. —, Löslichkeit 235. -methylester 235. —, Reindarstellung 233.

— - Pollenin 214. -2, 4-dimethyläther 644,

 Inklusen 355. — vinifera 1133. Phormidium foveolarum — luridum Gom. var. fusca — — —, Methyläther 545. — — —, Monobromid 545. -4-monomethyläther 885. trimethyläther 398. Phloretin 352, 391, 392, 833, -- -glucosid 833, 849.

-rhamnosid 833, 849. -- säure 809, 833, 834, 835. Phlorhizin 833, 849, 1174, Phlorin 809, 833, 834, 835. Phloroglucin 346, 350, 360,

— persinicum 1402. — spec. 1404. Photinia serrulata LINDL. 1059.

Phragmitides 317. o-Phthalsäure 1412. Phthalsäure-dimethylester -Monomenthylester 512. Phthirusa pyrifolia Eichl. - Theobromae Eichl. 690. nigra 1407. –, Darstellung 1400.

Phycomycetes 1421. Phycopeltis 1393. Phykobiline 1395, 1396. Phykobilin-Methylester, Darstellung 1400. Phykochrom 1383. Phyko-Chromoproteid Daniьоу 1403. Phykochromoproteide 1395. -, einzelne, Charakteristik 1401.

—, Gewinnung 1398. —, Nachweis, qualitativer

—, Physiologie 1405.

Analyse 1399.

Phykochrysin 1393.

—, spektralphotometrische

1397.

386, 391, 402, 403, 405, -o-oxybenzyl-thioharn-423, 744, 786, 833, 834, 836, 838, 854, 859, 863, stoff 1081. -p-oxybenzyl-thiosemi-864, 866, 875, 876, 883, carbazid 1081. 2-Phenyl-phenopyrylium 943. 887, 888, 889, 891, 897, 948, 957, 958, 1051, 1449, β-Phenylpropionaldehyd 480, 1450, 1451, 1455. 538.Phenylpropionsäure 568. -aldehyd-dimethyläther – -nitril 665, 568, 1081. 400. Phenyl-propylalkohol 755. -- -äther 877. "-Phenylpropylalkohol 511. — -dimethyläther 399. — —, p-Nitrobenzoesäure-— -gerbstoff 404. — -glucosid 835. ester 511. – 🗕, Phenylurethan 511. -methode nach Tollens zur Pentosanbestimmung

1576 Sachverzeichnis.

-, blaues 1404. -Trimethylester 1364. , -, Absorptionsspek-Phyllobombin 1364. trum 1404(A). Phyllocladen 611. —, —, Fluorescenz 1404. Phyllocladien 591, 611. -, -, Vorkommen 1404. Phyllocladus rhomboidalis -, grünblaues 1403. Rich. 591, 611. Phylloerytherin 1362, 1363, -, -, Absorptionsspek-

Phyllobombicin-mono-

Phyllophora nervosa

Phylloporphyrin 1361. -, Konstanten 1366.

-, Konstitutionsformel

Phyllorhodin 1299, 1311,

— Vorkommen in Algen

Phylloxanthin 1299, 1387,

-, capillaranalytisches Ver-

-, Vorkommen in Algen

Physalien 1240, 1245, 1248,

1253, 1303, 1313.

-, Absorptionsspektrum

-, Autooxydation 1316.

—, Colorimeterwert 1260.

-, Doppelbindungen 1241.

—, —, Zahl der — 1271.

-, Eigenschaften 1315.

-, Farbreaktionen 1316.

-, Farbstärke der Lösungen

—, Hydrierung, katalytische

Phyllosiphon 273, 1395.

-, capillaranalytisches Ver-

- rubens 1385.

Phyllopyrrol 1361.

1387, 1388.

halten 1386.

halten 1386.

1399.

1367.

1392.

1387.

1316.

—, Bildung 1313.

methylester 1364.

trum 1403, 1404(A). 1364.—, —, Fluorescenz 1404. —, —, Vorkommen 1404. -hydrazon 1362. -, Isolierung 1364.

—, blauviolettes 1404, 1405. —, Konstanten 1366. -, -, Absorptionsspek--, Konstitutionsformel trum 1404(A). 1367. - -oxim 1362.

—, —, Fluorescenz 1405. -, —, Vorkommen 1405. Phykocyane 1396. Phykocyan, Extinktions-

Phykocyan 1395, 1396, 1397,

1398, 1399, 1403, 1405.

koeffizient 1400. -, blaugrünes 1405. Phykocyanobilin 1396, 1404. - aus Nori, Darstellung

1401. 1405.

Phykocyan, violettblaues -, violettes 1405. Phykoerythrin 1382, 1383, 1395, 1396, 1397, 1399, 1401, 1402, 1398,

- aus Florideen 1401. – —, Eigenschaften 1401. -, Cyanophyceen- 1403. Phykoerythrine 1396.

Phykoerythrin, Extinktionskoeffizient 1400. -, nichtfluorescierendes 1403. -, — aus Polysiphonia, Absorptionsspektrum 1403(A).

Phykoerythrobilin 1396,1397, 1402. methylester, Darstellung 1401.

Phykophäin 1407. Phykoporphyrin 1406. Phykopyrrin 1392, 1407. Phykoxanthin 1388. Phyllanthus brasiliensis Müll. 1137.

— chinensis Müll. 575, 662. — Conami Sw. 1137. — distichus Müll. 1137. — Emblica WILLD, 1137.

 falcatus Sw. 1137. – urinaria L. 1137.

—, Absorptionsspektrum

1364.

 piscatorum H. B. K. 1137. Phyllo-ätioporphyrin 1361. - —, Konstanten 1366. Phyllobium dimorphum 1393.

Phyllobombicin 1368.

—, Isolierung 1314.

-, - aus Lyciumbeeren 1315. 1315.

1317.

1317.

-, - aus Physalisbeeren

—, Hydrolyse 1317.

-, - aus Physalis-Kelchblättern 1314. -jodid 1317. Krystalle 1347 (A).

--, Permanganatoxydation —, Spaltung 1317.

--, ---, partielle aus Zeaxanthin 1315. —, Unwandlungen 1317.—, Vorkommen 1254, 1313.

1313.

Physalien, Spektrum 1316.

1247,

1248,

-, Synthese, natürliche

-, Struktur 1314.

Physalis Alkekengi 1247, 1248, 1253, 1254, 1255, 1268, 1313.

- -, Zeaxanthingehalt 1303. - Franchetti 1253, 1254, 1313. - -, Zeaxanthingehalt

1303. Physcia acromela Nyl. 448. - aipolia (Ach.) Nyl. 438, caesia (Hoffm.) Nyl. 436,

1398.

438. Physciaceae 435, 436, 438, 440, 444, 446, 448, 453. Physcia ciliaris L. 438, 453. endococcina (Körb.) Fr. 436, 438, 440, 446.

obscura Erhr. 453. pytirea Ach. 438. säure 444. — speciosa (L.) Wulf. 438.

- stellaris (L.) Nyl. 438, 453.- stellaris var. ascendens Fr. 438.

– tenella Acн. 438. Physcion 418, 421, 428, 444. Physocalymma scaberrimum Ронь. 616. Physodalin 240.

Physodin 418, 421, 450. - säure 417, 450. Physodsäure 417, 420, 421, 444.Physodylsäure 417, 420, 421,

Physodalsäure 417, 439.

Physol 416, 418, 420, 450. Phytan 1329. -, Konstitutionsformel

1358, 1360. Phytolacea abyssinica Hoffm. 1134.

— acinosa Roxв. 1134.

bogotensis H. B. K. 1134.

445.

Phytelephas macrocarpa 51. Phytochlorin e 1354, 1357,

1359, 1360, 1362, 1383. - siehe auch Chlorin e.

Phytochlorin e, Eigenschaften 1360.

- Trimethylester 1360,

1362.

Phytol 1244, 1245, 1248, 1351,

Sachverzeichnis.

-- -phenylhydrazon 820.

Pichurimbohnen, große 597.

Picris hieracioides L. 932.

Pieris japonica Den. 1224.

Pikratpapier nach Guignard

Pikrolicheninsäure 417, 420,

Pikropertusarsäure 416, 423,

-- semicarbazon 820.

Piceosid 819, 846.

Pierococcin 1235.

Picrocrocin 1329.

Picrorocellin 417.

Pikrolichenin 241.

Pikropodophyllin 752.

Pikro-ponceaulösung 5.

Pikrorocellin 429, 453.

Pilaiella litoralis 1385.

pumila Gr. 1235.

Pikrusnidsäure 441.

Pilea-öl 589, 594.

611, 633.

Pilealin 1235.

445, 421.

1038.

Pikrin 1142.

450.

Pichi-Pichi 830, 848.

— -oxim 820.

Piceol 820.

—, Beziehungen zu Carotinoiden 1244, 1245. —, Formel 1245. -, Konstanten 1360. —, Konstitutionsformel 1360. -- -zahl 1357. — des Chlorophylls 1355.

Phytolacca decandra L. 1134.

dodecandra L'HÉRIT.1134.

- Kaempferi Gray. 1134.

1235.

1384.

divica L. 1134.

— saponacea 1134.

Phytol-aldehyd 1294.

Phytomelan 239. Phytomelane 205, 218, 265, —, Darstellung 288.

—, Definition 286. -, Eigenschaften 289. -, Nachweis 287. Phytorhodin g 1354, 1357, 1359, 1360, 1383. - — siehe a. Rhodin g. — —, Eigenschaften 1360. Phytosterine 1099. -, quantitativeBestimmung in Latex. 673.

Phytylchlorophyllid 1371, Picea alba Lk. 592.

Pili 379, 581, 583, 586, 597, ${f Pillenbaum}$ 1095. Pilobolus Kleinii 1421. Pilocarpen 586. Pilocarpus Jaborandi Holm. — microphyllus STPF. 586. - pennatifolius Lem. 586.

— Engelmannii Carr. 626. — excelsa L. 410, 412, 575, 579, 582, 585, 588, 592, 596, 603, 611, 624, 626,

723, 846, 847. - - Nadeln, Cutingehalt 220.Sporopollenin 213.

— - Pollen, Gehalt an — -Pollenin 214. — excelsa Wall. 621. — Mariana Dur. 592. — nigra Lk. 592, 626. orientalis Lnk. 626. 212.

— - Pollen, Farbreaktion — — —, Gehalt an Cellulose 213. — — —, — — Sporopollenin 213. — - Pollenin 214. -- -pollen 206, 207. — rubra Lk. 626.

Sitchensis 578, 609, 622,

vulgaris Lk. 575, 579, 582,

585, 588, 592, 596, 603,

626, 648, 651, 660.

611, 624, 846, 847.

Picein 819, 820, 846.

Picen 609.

-- vulgaris-Gerbstoff 405.

— rubens Sarg. 626.

- racemosus Vahl 586. — spicatus St. Hil. 586. - trachylophus Holm. 849. Pilosellsäure 417, 420, 421, Pilz-Carotinoide 1421. — —, Absorptionsspektra 1421. — -cellulose 69. — -Chitin 69, 70, 266. Pilze, cellulosespaltende 4.

-, Membranstoffe 264, 266. , Zellwandsubstanz 69.

blaue 1432.

gelbe 1421.

grüne 1430.

rotgelbe 1411. violette 1432.

wenig untersuchte

rote 1411.

-- sporen-Membransub-

stanzen 214.

Pimanthren 740.

1434.

braune 1425.

Pilz-farbstoffe 1410, 1411.

934, 936. 423, 430.

494.

493.

β-Pinen 494, 495, 724.

d- α -Pinen 494, 589, 724.

1-α-Pinen 494, 591, 724, 734.

d-Pinen 724, 795.

 $d-\beta$ -Pinen 595.

i-x-Pinen 393.

i-3-Pinen 596.

 $1-\beta$ -Pinen 595.

l-Pinen 724, 778.

608, 609, 610, 611, 612, 614, 615, 616, 617, 621, 622, 623, 624, 625, 626, 628, 629, 630, 631, 632, 634, 635, 636, 638, 639,

656. — magna L. 1139. - - Saponin 1139. Pinabietin 729. — -säure 729. —, Struktur 729, 730.

642, 662. Pimpinella Anisum L. 644, — Saxifraga L. 932, 1139. Pinaceae 410, 412, 454, 571, 572, 574, 575, 576, 577, 578, 579, 580, 582, 583, 584, 585, 587, 588, 589, 591, 593, 594, 595, 596, 597, 598, 599, 600, 601, 602, 603, 605, 606, 607,

1577

 β -Pimarabietinsäure 725.

— —, Darstellung 725.

Pimenta acris Wight. 574,

605, 610, 651, 654, 658,

Pimarsäure 728.

d-Pimarsäure 725.

i-Pimarsäure 737.

I-Pimarsäure 725.

Pimarsäuren 726.

579, 586, 640.

— citrifolia Kostl. 640.

officinalis LINDL. 578,

- vulgaris Lindl. 578.

651, 654, 658, 662.

— -öl 578, 654, 662.

Piment-baum 578, 605, 610,

- -blätteröl 605, 640, 651,

—, wilder 578, 586, 616, 618,

Piment 1318.

662.

658.

640, 642, 644, 645, 647, 648, 651, 654, 655, 657, 658, 660, 661, 846, 847, Pinastrinsäure 417, 418, 421,

Pinen 589 597, 782, 795. α-Pinen 493, 494, 594, 724. — - Nitrolbenzylamin — — -Nitrolpiperidin — - Nitrosochlorid 493,

I IIIIC 001, 002, 001, 000.	100.	000, 000, 000,
Pininsäuren 726.	— Khasiana Griff. 723.	— — var. scopulorum
Pinit 1468.	— Khasya Royle 590, 595.	Englem. 583, 589, 596.
l-Pinocampheol 634.	— Lambertiana Dougl.	— Pumilio HNCKE. 577, 578.
l-Pinocamphon 650.	579, 585, 589, 592, 595,	579, 582, 584, 587, 591,
Pinocarveol 517, 625.	596, 598, 626.	596, 603, 626, 628, 631,
$-$ - α -Naphthylurethan 517.	 Laricio monspeliensis 	651.
Phenylurethan 517.	Hort. 582, 591.	— resinosa Air. 723.
Pinolen 492.	 Laricio Poir. 580, 584, 	— Torr. 583, 585, 592,
Pinolhydrat 493.	587, 591, 596, 599, 622,	595, 626.
Pinolin 732.	625, 626, 661.	— Sabiniana Dougl. 571,
Pinononsäure 779.	— — var. australis Endl.	582, 592, 626, 847.
Pinonsäure 493, 494.	580 , 584.	— — Terpentinöl 485.
— -Semicarbazon 493.	— — var. austriaca Endl.	— serotina Michx. 582.
Piñon pine 594, 596, 602,	587, 591, 596, 599, 625,	— silvestris 621, 622.
626.	661.	— silvestris L. 571, 575, 577,
Pinoresinol 732.	— — var. pallasiana Endl.	582, 584, 587, 558, 589,
— -p-Cumarsäureester 733.	— longifolia 724. [591.	
— -dibenzoat 732.	— - Öl, ätherisches 492,	
— -Ferulasäureester 733.	502.	645, 661, 723, 847.
—, Formel 733.	- longifolia Roxb. 581, 583,	— - Nadeln, Cutingehalt
— -Kaffeesäureester 733.	587, 588, 592, 596, 723.	220.
Kalium 732.	— maritima Mill. 585, 589,	— -Pollenin 214.
Pinoresitannol 733.	592, 593, 596, 599, 626,	— — -Pollen, Farbreaktion
Pinus amabilis Dougl. 582,	634.	212.
592.	— maritima Poir. 379, 591,	— —, Gehalt von Cellu-
002.		, Collait voil Colla-

593, 599, 626.

- Massoniana Sieb. et

625, 661.

VRIES. 723.

— monophylla

612, 626.

603, 626.

596, 599.

648, 723.

609. — -pollen 206, 207.

593, 603, 819.

Pinaster Sol.

593, 599, 626, 723.

— nigra Arn. 723.

628, 631, 651.

585, 589, 596.

— montana Mill. 723.

— monticola Dougl. 578,

— Murrayana Balf. 578,

579, 585, 592, 595, 599,

— nigricans Нозт. 587, 591,

palustris Mill. 575, 577,

582, 583, 584, 592, 593,

595, 596, 598, 599, 602,

611, 621, 625, 626, 628,

379, 591,

Picea L. 582, 588, 592,

— Pinea L. 581, 582, 591,

— orientalis Link. 723.

595.

— maritima Sol. 580, 583,

Zucc. 589, 593, 599.

Merkusii Jungh. et de

— Merkusii Jungh. 587, 590,

— Mughus 591, 596, 603,

— Mughus Scop. 577, 578, 579, 582, 584, 587.

Torr.

582,

584, 587, 591, 596, 599,

Sachverzeichnis.

Pinus ponderosa Laws, 583.

585, 592, 595, 626.

lose 213.

— Strobus 1468.

590, 595.

593, 599.

1133.

— Strobus L. 591, 723, 847.

- Sumatrana Jungh. 587,

Piperaceae 579, 583, 585, 587,

Piper acuminatissimum L.

— acutifolium R. et P. var.

subverbascifolium 597,

— angustifolium var. ossa-

— angustifolium Ruiz et

637, 648, 653, 662.

— aromaticum Lam. 579,

583, 630, 653, 662.

— Betle L. 603, 605, 645,

— camphoricum DC.

630, 637, 653, 662.

— camphoriferum DC. 630,

- asperifolium R. et Pav.

PAVON 583.

585, 605.

662.

648.

609, 628, 630, 653, 662.

num DC. 583, 626, 630,

589, 597, 599, 602, 603,

605, 609, 612, 614, 620,

623, 626, 628, 630, 632, 635, 637, 642, 645, 651, 653, 662, 748, 1133, 1232.

— succinifera Conwentz

— Taeda L. 590, 723.

- Thunbergii Parl.

— taurica Nort. 591.

213.

- — Sporopollenin

[734.

583,

Pinus Jeffrevi-Terpentinöl

485.

1578

Pine oil 518.

Pinie 581, 582, 591, 609.

australis Місн. 575, 577,

— brutia Ten. 626.

723, 847.

598.

626.

626.

602, 626.

Fraseri 733.

596, 723.

634, 723.

SUDW.

598.

617.

— canadensis L. 592.

Cembra 733, 1468.

– clausa Sarg. 592,

– cubensis Griseв. 585,

592, 595, 598, 723.

— echinata Mill. 590.

- densiflora Sieb. et Zucc.

— edulis Engelm. 594, 596,

excelsa Wall. 572, 582,

— halepensis MILL. 585, 589,

592, 593, 596, 599, 626,

585, 592,

- insularis Endl. 589, 596.

Jeffreyi Murr. 571, 592,

595,

589, 592, 595, 626.

— flexilis Jam. 626.

— Fraseri Pursh. 723.

- glabra Walt. 592.

— Gerardiana Wall.

heterophylla (Ell.)

— Cembra L. 589, 603, 626,

contorta Dougl. 578, 579,

585, 592, 595, 598, 603,

582, 583, 584, 589, 593, 595, 596, 598, 599, 602, 611, 625, 628, 648.

Placodium Lamarchii DC.

— melanaspis Асн. 437, 450.

— орасим Асн. 432, 433,

— saxicolum Poll. 436, 437.

saxicolum var. vulgaris

– sympageum Асн. 444.

Plantagenkautschuk 675.

Poll. 435, 436.

- murorum (Hoffm.) Fr.

444.

436.

Piper Clusii DC. 579.

guinense Тном. 579.

saures 737.

ester 748.

-, Oxime 547.

d-Piperiton 547.

l-Piperiton 547.

1232.

656.

1136.

1058.

596.

547.

Piperitol 513, 623.

-, Oxaminoxim 547.

Piperidin, sandaracopimar-

Piperinylessigsäure-Methyl-

Piperiton 480, 842, 646, 513,

-, Semicarbazone 513, 547.

Piper lineatum R. et Pv. 583,

methysticum Forst. 748,

mollicornum Knuth. 583,

— nigrum L. 579, 585, 605.

Piperonal s. a. Heliotropin.

Piperonylsäure 132, 528, 542,

- ribesioides Wall. 603.

Volkensii DC. 602, 614,

Piptadenia peregrina Benth.

635, 637, 642, 651.

Pirolaceae 845, 846, 1234.

— ellip ica Nutt. 845.

rotundifolia L. 845.

986, 1058, 1059.

- sinensis Lindl. 844.

Pistacia cabulica 783.

- Catechin 405.

— -Gerbstoff 404.

- Khinjak 783.

— Lentiscus 782.

— — ; Chia DC. 782.

— umbellata L. 845.

— uniflora L. 845.

medica Sm. 845.

Pirola chlorantha Sm. 845.

Pirus Aria Ehrh. 931, 1058.

Aucuparia Gaertn. 660,

communis L. 844, 849. - Malus L. 572, 615, 634,

— Toringo Sieb. 853, 929,

— cabulica STCKS, 583, 590,

639, 849, 934, 936, 988,

— venenosum DC. 603.

officinarum DC. 603.

630, 637, 653, 662.

— Lowong Bl. 632.

630, 653, 662.

Piperonal 528, 542.

Piperonylalkohol 542.

- - α -Semicarbazon 547.

- - β -Semicarbazon 547.

– —, Reaktionen 354. mutica F. v. M. 583, 590, 596. -Phobaphen, Kalischmelze 360.

— Terebinthus 783.

590, 938.

— — -Gerbstoff 404.

 Terebinthus L. 590, 930. - Terebinthus var. Palaestina Engl. 627. Pistacien-Gerbstoff 412. Pithecolobin 1133. 1133. Pitti 1448.

653, 1135. Pittosporin 1135.

--- erioloma Moore 1135.

eugenoides Cunn. 1135.

- floribundum W. et A.

— javanicum Bl. 1135.

— tobiva Art. 1135. - undulatum VENT. 581,

653, 1135.

Placodiolin 432.

- huttonianum Kirk. 1135.

— petrandrum Merr. 600.

— phillyraeoides DC. 1135.

— rhombifolium Cunn. 1135.

– viridiflorum Sims. 1135.

Placodiolsäure 416, 417, 418,

421, 422, 423, 432.

Placodium alphoplacum

— eircinatum Pers. 443.

eireinatum var. radiosum

— eirrhochroum Асн. 444.

— decipiens Arn. 444.

Lagascae Ach. 436.

— elegans Lк. 444.

crassum Huds. 436, 443.

gypsaceum (Sm.) Fr. 436,

WAHLB. 446.

Hoffm. 446.

- chrysoleucum

436.

443.

Placodin 418, 421, 450.

590, 610, 637, 642, 651,

- resiniferum Hemsl. 571,

1135.

600.

Piuri 941.

CUNN. 1135.

Sachverzeichnis.

Pistacia Lentiscus L. 412,

Pitanga 577, 614, 616, 662. Pithecolobium bigeminum — cyclocarpum Mart. 1133. — salutare Benth. 1133. — Saman Велтн. 1133. Pittosporaceae 571, 581, 590, 600, 619, 637, 642, 651, Pittosporum cornifolium — coriaceum Ait. 1135. — crassifolium Sol. 1135.

— densiflorum Pütt. 1135. 436.

-, Zusammensetzung 674. Plantaginaceae 1236. Plantago 1175, 1299.
— arenaria W. et Kir. 1236. — Cynops L. 1236. — lanceolata L. 1174, 1175, 1236.— media L. 1175, 1236. major L. 1174, 1175, 1236. — Psyllium L. 65, 1236. Platane 1355. Platanus acerifolia, Blatt, Farbstoffgehalt 1276. Platonia insignis Mart. 941. Platyclinis 133. Platymonas tetratheli 275. Platysma complicatum Laur. 433, 436. — cucullatum

— nivale L. 436.

Perr. 692.

Pleopsidin 432.

Körb. 432, 433.

foetida DC, 664.

— indica Less. 408.

1174, 1235.

– alba L. 1235.

1235.

MÜLL.-Arg. 1235.

lancifolia Mart. 692, 1174,

692.

432.

432,

SM.

- pinastri Scop. 436.

Bell.

433,— diffusum Web. 436, 439. fahlunense Nyl. 440. — glaucum Nyl. 430. — Oakesianum Тисн. 435.

— tubulosum Schaer 436. Plectaneia elastica Jun. et microphylla Jun. et Perr. Plectronia glabriflora Schum.

[1225.Pleopsidium chlorophanum Pleopsidsäure 416, 417, 423,

Pleurostvlia Wightii WGHT. Plicatsäure 416, 423, 432, 435. Pluchea camphorata DC. 664. — odorata Cass. 408. Plumbaginaceae 932. Plumiera acutifolia Poir. 692,

 drastica Mart. 692. — floribunda var. calycina

Plumiera lancifolia Mart. var. major MüllArg. 1235. — phagedaenica Mart. 692. — rubra L. 1235. — Sucuuba Srr. 1235. Plumierid 1174, 1235. — -säure 1174. Plumierin 1235.	Pollen, Verhalten gegen Al- kalien 213. —, — konzentrierte Schwefelsäure 212. Pollenin der Braunkohlen 316. Pollenine, Elementarformeln 214.	Polygala vulgaris L. 846, 1137. Polygalakturonsäuren 51. Polygalloyl-glucose 391. Polyglykuronsäure, Gewinnung aus Fucus serratus nach SCHMIDT-VOCKE 54. — A 54, 55, 277. — B 54, 277.
α -Podocarpren 611.	Polyanthes tuberosa L. 615,	Polyglykuronsäuren 271.
β -Podocarpren 611.	616, 619, 651, 656.	— aus Braunalgen 277.
Podocarpus dacrydioides 594,	Polyblepharideae 273.	Polygonaceae 409, 410, 411,
636.	Polychrom 847.	412, 850, 931, 933, 934,
 ferrugineus 583, 584, 589, 	Polycystin 1386.	935, 936, 988, 1034, 1035,
602, 611, 661.	Polydaktosid 989.	1063, 1134, 1223, 1235.
— macrophylla Don. 594,	Polydatogenol 1013, 1210.	Polygonatum multiflorum

-, Reaktionen 1210.

1210, 1211, 1235.

—, Eigenschaften 1013.

Polyen-Farbstoffe 1239.

- angulata DC. 1137.

Baldwinii Nutt. 846.

Boykini Nutr. 846, 1137.

Polygalaceae 846, 1063, 1137,

- caracasana H. B. K.1137.

chamaebuxus

1063.

calcarea Schultz 846.

— depressa Wend. 846.

— diversifolia L. 1137.

— latifolia Torr. 1137.

— monticula H. et B. 1137.

— parviflora Willd. 1137.

sanguinea Michx. 1137.

-- -säure 1126, 1137, 1139.

— Senega L. 846, 1126, 1137.

— — var. latifolia Torr.

— —, Saponingehalt 1112.

— —, Saponingehalt 1112.

— tinctoria Vahl. 846, 1063.

— variabilis H. B. K. β-albi-

- venenosa Juss. 1137.

violacea St. Hil. 846.

serpyllacea Weihe 846.

— ригригеа Nutt. 1137.

— javana DC. 846,

major Jacq. 1137.

— oleifera Heck. 846.

-- monnina 1137.

— paniculata 1137.

— rarifolia DC. 846.

et Gr. 846.

— tenuifolia 1137.

flora DC. 846.

— virginica 1137.

— amara L. 1137.

Polygala

1137.

1237.

Polygala

-, Hydrolyse 1013.

—, Reaktionen 1210. Polydatosin 1235.

Polydatosid 1010, 1013, 1035,

—, Darstellung 1013, 1210.

Polyene, synthetische, Schwe-

felsäurereaktion 1257.

alba NUTT. 846,

ALL. 133.

931.

1235.

1063.

Polygonin 989, 1003, 1004,

1035, 1211, 1235.

—, Eigenschaften 1004.

Polygonum amphibium

bistorta L. 410, 931.

— compactum Hook. 988.

cuspidatum Sieb. et Zucc.

— tinctorium Ait. 933, 1060,

Polymerbitumen s. a. P.-Bi-

Polymerbitumen 304, 305.

Polyoxy-2-phenyl-phenopy-

Polypodiaceae 412, 1141.

Polypodium pennatifidum

vulgare L. 1141.

Polyporus betulinus 78.
— fomentarius-Lignin, Meth-

— nidulans Pers. 1411, 1425.

Polysaccharid, am Aufbau

Polysaccharide, carboxyltra-

Polysaccum crassipes DC.

– —, —, Eigenschaften

— —, —, Isolierung 1429.

-Farbstoffe, braune 1429.

der Zellmembran betei-

— rutilans (P.) Fr. 1425.

oxylgehalt 201.

— igniarius 1425.

ligtes 18.

gende 31.

1429.

1429.

METT. 1141.

Polyporsäure 1425.

—, Formel 1425.

-, Isolierung 1425.

-, Nachweis 1425.

rylium-Glucoside 943.

- Convolvulus L. 931, 935.

1003, 1013, 1035, 1210,

— - Gerbstoff 385.

- - Wurzel 989.

— minus Huds. 931.

Polyides rotundus 1387.

—, Darstellung 1003.

aviculare L. 931.

Sachverzeichnis.

1580

596, 598, 603, 611.

Podophyllin, Podophyllo-

Podophyllsäure 752, 753.

Pogostemon Patschouli Pell.

Poleiminze 583, 612, 621, 645,

Poleiöl 583, 587, 612, 621,

-, amerikanisches 583, 587,

593, 633, 638, 645, 646,

var. suavis Hĸ. 604, 608,

toxingehalt 753.

Podophyllotoxin 752.

Podophyllumharz 752.

Podophyllum peltatum

- suavis Ten. 652.

646, 850, 930.

645, 646, 652.

650, 658.

1140.

—, ätherisches 548.

—, russisches 646.

—, spanisches 646.

Polemoniaceae 1140.

Polemonium boreale

- flavum Greene 1140.

- pauciflorum Watts. 1140.

— Richardsoni Grah. 1140.

Pollen, Cellulosegehalt 213.

-, Gewinnung aus Honig-

- - Membranen, Gewinnung

Membransubstanzen 205.

Sporopolleningehalt 213.

Trennung von Sand 207.

– – von Zellfragmen-

—, Gerüstsubstanzen 296.

— gracile Willd. 1140.

— humile WILLD. 1140.

Pollenanalyse 205, 309.

septans L. 1140.

waben 207.

Reinigen 206.

Sammeln 206.

, Veraschung 211.

-torf 309.

ten 207.

208.

WILLD. 752.

612, 652.

Polei 587.

603.

Totara G. BENN. 594, 600,

Polysaccum pisocarpium Fr.

— —, Saponingehalt 1112.

— nodosa Seeм. 1139.

— - Saponin 1097.

-- sapogenin 1101.

--- -saponin 1119.

Polysiphonia 1403.

— urceolata 1403.

1421.

— rubrum 1421.

Polytoma 1393.

1141.

Pomaden 461.

Pomeranze 461.

— -öl 490, 532.

621, 939, 1224.

— —, süßes 504, 580.

— -schalen 531, 1177.

— — —, süßes 509.

— — —, ätherisches 514.

1058, 1059, 1135.

939, 940, 1228.

Pontianak-Dammar 788. — —, Kennzahlen 788.

— -kautschukharz 752.

Ponticin 1013, 1035.

844, 854, 1213. -, Eigenschaften 818.

-, Reaktionen 818.

618, 640.

Pont pine 582.

Populen 609.

Pomoideae 615, 618, 634, 639,

Pompelmuse 581, 586, 594,

Pompelmusöl 581, 594, 616,

Poplar leaved gum 595, 663.

Populin 367, 368, 408, 817,

660, 844, 846, 849, 929,

931, 934, 936, 986, 988,

616, 618, 640, 849, 850,

— - - öl 581, 597.

Polyterpene 610, 611.

-, unbenannte 611.

Polytrichaceae 1141.

glykuronsäuren.

Polyuronsäuren 31, 53.

LENS-LEFEVRE 54.

MEINEL-ZINTL. 54. -, Nachweis 53.

—, konduktometrische Be-

stimmung nach SCHMIDT-

-, quantitative Bestimmung

Poma Aurantii immaturi 887.

Poneranzen-baum 580, 581,

586, 592, 615, 617, 618,

uvella-Farbstoff 1394.

Polytrichum commune L.

Polyuronsäuren s. a. Poly-

—, Bestimmung nach Tol-

— violacea 1385, 1387.

Polystigma fulvum 1421.

ochraceum Wahlenb.

1429.

Populin, Spaltung 818. 845, 929.

Populus alba L. 409, 845. balsamifera L. 845, 929. canadensis Mnch. 409, canescens Sm. 845.

— dilatata Arr. 845.

— graeca Aіт. 845.

— monilifera 817.

- nigra 817, 854.

- tremula 817.

— trichocarpa 845.

Porina declivum 452.

Porphyra 281, 1397.

— coccinea 280.

611, 845, 929.

— pyramidalis 817, 854.

— Tremula L. 409, 845.

929.

854.

929.

1246.

845.

fastigiata Desf. 845.

- mandschurica 572, 609.

monilifera Arr. 409, 845,

monilifera s. balsamifera

— nigra L. 409, 604, 609,

— pyramidalis Roz. 409,845,

— —, Herbst-Xanthophylle

— tremuloides Michx. 409,

Porana paniculata Roxb.

Porin 416, 418, 423, 432.

- -säure 417, 420, 445.

lectissima (Fr.) Zahlbr.

Sachverzeichnis.

reptans L. 931. supina L. 931. 935.

— Tormentilla Schrk. 410, 411, 1188, 1226. Prachtlilie 653.

glandulifera 931.

Potentilla collina Wib. 931.

Prangos pabularia LINDL.

Prasinocladus lubricus 275. Prasiola spec. 1387. Pratol 855, 873, 929. —, Darstellung 855.

—, Eigenschaften 855. —, Nachweis 855. 986, 987, 1229. Preßbernstein 735. Primärlamelle 20.

-, Reaktionen 904. Preißelbeere 408, 944, 982, –, kaukasische 844. Preißelbeeren 367, 839. Preißelbeersaft 839. Prestonia tomentosa R. Br. Primärlignin 144, 1465. Primel 846. —, klebrige 987. —, mehlige 928, 1139. -, rauhhaarige 988, 1139.

—, stengellose 928, 1139. -wurzelöl, ätherisches 560. Primetin 852, 853. -, Absorptionsspektrum —, Darstellung 853. —, Eigenschaften 853.

—, Reaktionen 902. Primula acaulis HILL. 928. — acaulis L. 1139.

— americana Rydb. 929. Auricula L. 928, 1139.

 Auricula L. hirsuta All. Primulaceae 617, 620, 637,

laciniata 273, 280, 1384, — tenera 272, 1398, 1399, 1404, 1405. pie 1370. Porree 1093. 1093, 1223.

654, 657.

Porphyridium cruentum 1403. Porphyrilsäure 417, 420, 421, Porphyrine 1361. —, Fluorescenzspektrosko-–, Spektrum 1375. Porrum sativum Mill. 666, Porstöl 630, 651. Port Macquarie pine 581,603. - Oxford Cedernholz 590, Portugal-Petitgrainöl 586, 594, 598, 602, 615, 617,

- tomentosa Forst. 1138.

Potentilla argentea L. 931.

anserina L. 931.

Portulaccaceae 1134. Potamogeton 1311.

618, 619, 621, 640, 653,

Potemia glabra Forst. 1138.

— frondosa Jank. 928.

651, 846, 852, 928, 932, 939, 987, 988, 1139.

— hirsuta 945.

924.

929.

-, Nachweis 853.

-campher 560.

 Cockburniana 1139. — columnae Ten. 1139. denticulata Sm. var. Cashmiriana Hook. 928. — elatior 1127, 1128. — elatior Hill. 988. — elatior Jacq. 1139. farinosa L. 928, 1139. Faurirae Fr. 928.

hirsuta All. 988, 1139.

— inflata Lенм. 1139.

Primula clusiana 1139.

— grandiflora Lam. 1139. — Heydei Watt. 928.

Primula integrifolia 944.	Probophorbid d 1364.	Protochlorin-trimethylester,
integrifolia L. 987.	— —, Absorptionsspektrum	Spektrum 1365.
— japonica Gray. 929, 1139.	1364.	Protochlorophyll 1365.
— kewensis 852.	— —, Methylesterschmelz-	—, Fluorescens-spektrum
- kewensis hort. 822, 846,	punkt 1364.	1365.
928.	Procellose 4.	—, Spektrum 1365.
- longiflora All. 928.	Prodigiosin 1436.	Protococcales 1393, 1395.
— longipes Fr. et Sint. 929.	-, Absorptionsspektrum	Protoglykosan 241.
- malacoides Fr. 928.	1436.	Protolichesterinsäure 416,
— marginata Curt. 929.	—, Eigenschaften 1436.	417, 423, 433.
— minima L. 1139.	—, Gewinnung 1437.	Proto-α-Lichesterinsäure 417,
— minutissima Jacq. 928.	p-Propenyl-anisol 524.	433.
- modesta BISSET et MOORE	4-Propenyl-brenzcatechin-	Protolignin 241.
853, 939.	2-methyläther 527.	Protolignine 262.
— nivalis Pall. 928.	4-Propenyl-brenzcatechin-	Protopektin 80.
— officinalis 822.	methylenäther 528.	Protopentosan 241.
— officinalis Jacq. 846, 1139.	4-Propenyl-1, 2, 5-trimeth-	Protophäophytin 1365.
— officinalis L. 1127.	oxy-benzol 529.	— -trimethylester 1365.

Propenyl-senföl 1076.

480,

530,

1134,

[1232.

Gerb-

Prophetin 1235.

Propionaldehyd.

Propionsäure 554.

-- amylester 558.

-äthylester 554.

- octvlester 558.

- benzol 130.

-linalylester 558.

-porphyrine 1363.

m-Propylphenol 528.

Prosapogenine 1100.

- juliflora DC. 1136.

Proteaceae 644, 844,

March. 579.

--- -Elemi 772, 773.

Protium Carana (Humb.)

heptaphyllum Максн.

siliense Engl. 772.

Protocatechu-aldehyd 350.

— -dimethyläther 541.

-- - methylenäther 542.

— -3-methyläther 541.

-- säure 130, 131, 132, 328,

360, 386, 391, 402, 403,

405, 799, 836, 871, 875,

877, 887, 958, 1205, 1451,

heptaphyllum M. var. bra-

— juliflora 60.

Protein 164.

607.

1455.

1365.

-, Nachweis

Protocetrarsäure 428.

Protochlorin-trimethylester

stoffen 363.

Propionyl-Aloeemodine 1022.

Propyl-allyldisulfid 1070,

1-n-Propyl-3,5-Dioxybenzol

Prosopis dubia H. B. K. 1136.

Prostanthera cineolifera Bak.

et Sm. 576, 597, 664.

- -amid 554.

1071.

531.

—, Spektrum 1365.

1059.

1059.

Protoporphyrin 1433.

Prulaurasin 1045, 1052, 1053,

—, Darstellung 1052, 1053.

-, enzymolytischer Index

tionskoeffizient 811.

Prunase 810, 1042, 1046.

Prunasin 810, 1042, 1051,

tionskoeffizient 811.

Prunicyanin 944, 950, 986.

Prunoideae 573, 603, 659, 844,

988, 1058, 1059, 1237.

— avium L. 659, 849, 986,

847, 848, 849, 928, 933,

935, 936, 939, 940, 986,

Prunetin 892, 939, 940.

-, Eigenschaften 892.

-, Darstellung 892.

-glucosid 892.

-, Nachweis 892.

Prunetol 891, 940.

Prunitrin 892, 940.

—, Darstellung 892.

—, Reaktionen 918.

Prunoideengummi 58.

— Amygdalus Stok.

— armeniaca L. 1058.

— canadensis L. 1059.

— caroliniana Аіт. 1059.

— cerasus L. 659, 849, 936,

– —, Herbstxanthophylle

Prunus 849.

1059.

1058.

1246.

— avium 892.

—, Eigenschaften 892.

—, Reaktionen 918.

-, enzymolytischer Reduk-

—, Nachweis 1053.

—, Synthese 1053.

nach Bourquelor 1037.

-, enzymol tischer Reduk-

—, Eigenschaften 1053.

Sachverzeichnis.

1582

— —, Saponingehalt 1112.

- petiolaris Wall. var. pul-

verulenta Hook. 928.

— polyantha Mill. 988.

— pubescens Jacq. 929.

— scotica Hook. 928.

— Sieboldii Могг. 1127.

— Sieboldii Morr. 1139.

— spectabilis Tr. 1139.

- stricta Horn. 928.

-- viscosa 944, 987.

1139.

1364.

1364.

1364.

Primverase 822.

Primverose 820,

1012, 1201.

Primverin 822, 846.

Primverosid 822, 846.

Probophorbid a 1364.

— — Methylesterschmelz-

— —, Absorptionsspektrum

- —, Methylesterschmelz-

– —, Absorptionsspektrum

- —, Methylesterschmelz-

Primverosidase 822.

punkt 1364.

punkt 1364.

punkt 1364.

Probophorbid c 1364.

Probophorbid b 1364.

Stuartii Wall. 928.

— veris var. α. L. 846.

– vulgaris Huds. 928.

Primulaverosid 823, 846.

Primulin 944, 988, 1127,

verticillata Forsk. 928.

Primulaverin 822, 823, 846.

821,

Absorptionsspektrum

— pubescens Loisl. 1139.

- -säure 1096, 1127, 1128,

— sinensis Ldl. 929, 1139.

— Palinuri Pet. 929.

- polyantha 944.

-- saponin 1098.

1140.

1135.

433.

Pumillol 631.

Pulmonaria officinalis L.

Pulsatilla vulgaris MILL.

Pulvinsäure 423, 433.

- methylester 423.

Punicaceae 409, 410, 985.

-- anhydrid 423.

Pulveraria farinosa Ach. 445.

Pulverarsäure 417, 420, 445.

Pulverin 417, 418, 420, 429,

- macrophylla Sieb. et
Zucc. 1059.
— Mehaleb L. 659, 1058.
— occidentalis Sw. 1058.
— padus L. 1051, 1058,
1059.
- Persica SIEB. et ZUCC.
573, 603, 618, 844, 939,
1058.
— Pissardi 988.
- Pissardi. CARR. 928.
- pseudocerasus 939.
— serotina 892.
— serotina EHRH. 848, 935,
936, 1058, 1237.
— serrulata 939.
- serrulata LINDL. var. al-
bida Makino subv. spe-
ciosa Makino 885.
- sphaerocarpa Sw. 1058.
- spinosa L. 847, 933, 936,
986, 1058.
- virginiana MILL. 848, 935,
936, 1058, 1237.
— yedoensis Matsumara
885, 939,
Pseudaegle trifoliata Makino
884, 929,
Pseudevernia cerata (ACH.)
ZOPF 449.
— furfuracea (L.) Zopf 449.
Pseudima frutescens RADEK.
1190

1138.

1224.

Pseudo-alkanna 1448. - Baptigenetin 894.

— —, Darstellung 894.

— —, Nachweis 894. — —, Reaktionen 918.

— —, Nachweis 893.

 -cannabinol 638. - -cedrol 631.

- cumarin 1228.

— —, Reaktionen 918.

— —, Eigenschaften 894. — — -glucosid 893.

— -baptigenin 894, 940,1179.

— — -Monoäthyläther 894.

— — -Monomethyläther894.

- Baptisin 893, 894, 940,

- —, Darstellung 893.

– —, Eigenschaften 893.

Pseudoevernia ceratea Ach.

- ericetorum (Fr.) Zopf444. - furfuracea (L.) Zopf 444.

- isidiophora Zopf 444.

Prunus cocomilla TEN. 1058.

- domestica L. 849, 986,

- emarginata Walp. 935.

- Laurocerasus L. 1058.

- emarginata 892.

1058.

940.

1059.

— macrocarpa Lindl. 571.
— mucronata 592.
— taxifolia Britt. 582, 585,
592, 595.
Danidan and an analysis 1969
Pseudoverdoporphyrin 1363,
1364.
—, Konstanten 1366.
Psichohormien 283. Psidium Araca RAD. 1223.
Paidium Araca RAD 1993
Describe market by DC
Psoralea macrostachya DC.
1136.
Psora ostreata (Hoffm.)
SCHAER. 442.
Psoroma Lamarckii Mass.
436.
— lanuginosum Асн. 432. Psoromsäure 417, 443.
Psoromsäure 417, 443.
Psychotria Ipecacuanha MüllArg. 1140, 1232.
Märr Ang 1140 1999
MULLARG. 1140, 1252.
Ptelea trifoliata L. 849, 1137.
Pteridophyten, Membran-
stoffe 269. [269.
- Sporen Membranstoffe
stoffe 269. [269. - Sporen, Membranstoffe Pterocarpus Draco L. 744.
rterocarpus Draco L. 744.
— indicus 1448.
— Marsupium 396, 1455.
- Marsupium Roxb. 412.
— santalinus 1448.
— spp. 1449.
D41 image 0.67
Pthirusa 667.
20. 11 20.00
Ptyalin 1085.
Ptychotis Ajowan DC. 576,
Ptychotis Ajowan DC. 576,
Ptychotis Ajowan DC. 576, 577, 586, 588, 591, 593.
Ptychotis Ajowan DC. 576, 577, 586, 588, 591, 593. Puca siringa 690.
Ptychotis Ajowan DC. 576, 577, 586, 588, 591, 593. Puea siringa 690. Puecinia coronata Corda
Ptychotis Ajowan DC. 576, 577, 586, 588, 591, 593. Puca siringa 690. Puccinia coronata Corda 1421.
Ptychotis Ajowan DC. 576, 577, 586, 588, 591, 593. Puca siringa 690. Puccinia coronata Corda 1421.
Ptychotis Ajowan DC. 576, 577, 586, 588, 591, 593. Puca siringa 690. Puccinia coronata Corda 1421. Puchurimbohnen, große 662.
Ptychotis Ajowan DC. 576, 577, 586, 588, 591, 593. Puca siringa 690. Puccinia coronata Corda 1421. Puchurimbohnen, große 662. Pulegium micranthum
Ptychotis Ajowan DC. 576, 577, 586, 588, 591, 593. Puca siringa 690. Puccinia coronata Corda 1421. Puchurimbohnen, große 662. Pulegium micranthum
Ptychotis Ajowan DC. 576, 577, 586, 588, 591, 593. Puca siringa 690. Puccinia coronata Corda 1421. Puchurimbohnen, große 662. Pulegium micranthum CLAUS. 646. — vulgare MILL. 583, 587.
Ptychotis Ajowan DC. 576, 577, 586, 588, 591, 593. Puca siringa 690. Puccinia coronata Corda 1421. Puchurimbohnen, große 662. Pulegium micranthum Claus. 646. — vulgare Mill. 583, 587. 612, 621, 645, 646, 850.
Ptychotis Ajowan DC. 576, 577, 586, 588, 591, 593. Puca siringa 690. Puccinia coronata Corda 1421. Puchurimbohnen, große 662. Pulegium micranthum Claus. 646. — vulgare Mill. 583, 587. 612, 621, 645, 646, 850.
Ptychotis Ajowan DC. 576, 577, 586, 588, 591, 593. Puca siringa 690. Puccinia coronata Corda 1421. Puchurimbohnen, große 662. Pulegium micranthum Claus. 646. — vulgare Mill. 583, 587. 612, 621, 645, 646, 850.
Ptychotis Ajowan DC. 576, 577, 586, 588, 591, 593. Puca siringa 690. Puccinia coronata Corda 1421. Puchurimbohnen, große 662. Pulegium micranthum Claus. 646. — vulgare Mill. 583, 587. 612, 621, 645, 646, 850.
Ptychotis Ajowan DC. 576, 577, 586, 588, 591, 593. Puca siringa 690. Puccinia coronata Corda 1421. Puchurimbohnen, große 662. Pulegium micranthum Claus. 646. — vulgare MILL. 583, 587. 612, 621, 645, 646, 850. Pulegol 624. Pulegon 480, 482, 646. —, Semicarbazon 548.
Ptychotis Ajowan DC. 576, 577, 586, 588, 591, 593. Puca siringa 690. Puccinia coronata CORDA 1421. Puchurimbohnen, große 662. Pulegium micranthum CLAUS. 646. — vulgare MILL. 583, 587. 612, 621, 645, 646, 850. Pulegol 624. Pulegon 480, 482, 646. —, Semicarbazon 548. Pulmonaria-blüten, Farb-
Ptychotis Ajowan DC. 576, 577, 586, 588, 591, 593. Puca siringa 690. Puccinia coronata Corda 1421. Puchurimbohnen, große 662. Pulegium micranthum Claus. 646. — vulgare MILL. 583, 587. 612, 621, 645, 646, 850. Pulegol 624. Pulegon 480, 482, 646. —, Semicarbazon 548.
Ptychotis Ajowan DC. 576, 577, 586, 588, 591, 593. Puca siringa 690. Puccinia coronata CORDA 1421. Puchurimbohnen, große 662. Pulegium micranthum CLAUS. 646. — vulgare MILL. 583, 587. 612, 621, 645, 646, 850. Pulegol 624. Pulegon 480, 482, 646. —, Semicarbazon 548. Pulmonaria-blüten, Farb-
Ptychotis Ajowan DC. 576, 577, 586, 588, 591, 593. Puca siringa 690. Puccinia coronata CORDA 1421. Puchurimbohnen, große 662. Pulegium micranthum CLAUS. 646. — vulgare MILL. 583, 587. 612, 621, 645, 646, 850. Pulegol 624. Pulegon 480, 482, 646. —, Semicarbazon 548. Pulmonaria-blüten, Farb-
Ptychotis Ajowan DC. 576, 577, 586, 588, 591, 593. Puca siringa 690. Puccinia coronata CORDA 1421. Puchurimbohnen, große 662. Pulegium micranthum CLAUS. 646. — vulgare MILL. 583, 587. 612, 621, 645, 646, 850. Pulegol 624. Pulegon 480, 482, 646. —, Semicarbazon 548. Pulmonaria-blüten, Farb-

Pseudoevernia soralifera Brt-

Pseudo-hydrangin 1231.

Pseudomonas pyocyama

Pseudo-ononin 1136, 1234.

-- phoenix-sapogenin 1101.

— - saponin 1126. — vinifera Beccari 1126,

- psoromsäure 417, 447.

Pseudotsuga Douglasii CARR.

582, 585, 592, 595, 615,

616, 621, 626, 639, 723,

strophanthin 1235.

- glauca MAYR. 592.

TER 444.

1442.

1133.

734.

-- -indicane 1060.

-methysticin 749.

```
Punica granatum 944.

    Ellagengerbstoff 384.

- Granatum L. 409, 410,
   985.
Punicin 344, 985.
Purgierwegdorn 1034, 1035.
Purginsäure 1194, 1195.
Puriribaum 1449.
Purpurbakterien 1437.
 - Farbstoffe 1437.
Purpurholz 1455.
Purpurin 1415, 1017.
-, Absorptionsspektrum
   1017.
- Barium 1017.
-- -Calcium 1017.
—, Eigenschaften 1017.
Purpurine, Spektren 1375.
Purpurin-glucosid 990, 1034.
Purpurogallin 329.
Purpuroxanthincarbonsäure
Purpur-tanne 582, 592.
- -weide 409, 845, 1212,
   1236.
Purquillo 694.
Putoria calabarica (L. f.)
   Pers. 1227.
```

Pycnanthemum lanecolatum

Pycnothelia papillaria (Du-

Ноггм. 433. - papillaria (Енкн.)

Ноггм. 438..

Pursh. 587, 616, 646, 648. muticum Pers. 645, 648.

FOUR) var. molariformis

Hoffm. var. molariformis

Pygeum latifolium Mq. 1058.

Pyocyanin 1441, 1442, 1443.

Pyramidenpappel 409, 845,

Pyrenäen-Schwarzkiefer 582,

Pyrenaria serrata BL. var. oidocarpa Boerl. 1138.

591.

OSTWALD 464 (A).

-, Eigenschaften 1442. -, Gewinnung 1442.

-, Konstitutionsformel

1442. , Synthese 1441.

parviflorum T. et B. 1058. Pyknometer nach Sprengel-

1584	Sachverzeichnis.	
Pyrenomycetes 1421. Pyrenulaceae 452, 453. Pyrethrum carneum M. B. 1235. — cinerariaefolium Trev. 573, 654. — Parthenium Sm. 649. — roseum M. B. 1235. Pyridin, ellagsaures 364. Pyrocatechin 744. — -Gerbstoffe 346. Pyrogallol 329, 346, 405, 744. — -carbonsäure 350. — Dimethyläther 636. — Gerbstoffe 346. Pyrographitoxyd 290. Pyrographitoxyd 290. Pyrographitoxyd 290. Pyrographitoxyd 290. Pyrographitoxyd 290. Pyrographitoxyd 1361. — , Konstanten 1366. — , Konstitutionsformel 1367. Pyrrophyll 1392. Pyrrophyll 1392. Pyrrophyll 1392. Pyrrophyll 1392. Pyrrophyll 1392. Pyrroporphyrin 1361. — , Konstanten 1366. — , Konstitutionsformel 1367. Quebrachic 668. Quebracho-Catechin 404. — colorado 402, 410, 411, 412, 934. — -gerbstoff 346, 353, 392, 402, 411. — — , Reaktionen 354. — — , wasserlöslicher, Darstellung 402. — -holz 402. — -holz 402. — -holz 402. — -protes 410, 411, 412, 934. Quebrachoin 402. Quecke 845. Quecksilber-methylmercaptid 1064. Quecksilber-methylmercaptid 1065. Queensland-Kauri 589. Quelliaceae 430. Quendel 576, 597, 601. — -öl 576, 597, 601.	Quercetin-monomethyläther 876, 937. — , Darstellung 876. — , Eigenschaften 876. — , Reaktionen 912. — , Nachweis 875. — , Nachweis in Gerbstoffen 365. — , Pentamethyläther 398. — , Reaktionen 912. — , Reaktionen 912. — , Reduktion zu Cyanidin 960. Quercetagetin 878, 938. — , Darstellung 878. — , Eigenschaften 878. — , Reaktionen 914. Quercimeritrin 873, 878, 935. — , Darstellung 873. — , Eigenschaften 873. — , Eigenschaften 873. — , Reaktionen 912. Quercit 360. — , Kalischmelze 359. Quercitrin 365, 872, 934, 1307. — , Absorptionsspektrum 924. — , Darstellung 872. — , Eigenschaften 872. — , Reaktionen 910. Quercitron 872. — , Reaktionen 910. Quercitron 872. — - extrakt 872. — , rinde 875, 934, 936. Quercus aegilops-Gerbstoff 390. — Aegilops L. 410. — aquatica 934. — cinerea 931. — infectoria Gallen 373. — - Gerbstoff, Zusammensetzung 391. — infectoria OLIV. 409, 410. — lusitanica Lam. 410. — macrolepis Kotsch. 410. — Kotschy-Gerbstoff 390.	Quercus suber-Suberin, Zusammensetzung 234. — tinctoria-Gallen 344. — tinctoria Michx. 934, 936. — valonea-Gerbstoff 390. — Valonea Kotsch. 410. Quillain 1135. Quillaja brasiliensis Mart. 1135. — endsapogenin 1102, 1120, 1125. — lancifolia Don. 1135. — Peppigi Walf. 1135. — prosapogenin 1120. — rinden-saponin 1098. — Saponaria Mol. 1120, 1135. — magnalba 1112. — sapotoxin 1099, 1120, 1135, 1139. — säure 1120, 1135. — - Endsapogenin 1101. — Sellowiana Walf. 1135. — smegmadermos DC. 1135. Quinoasäure 1134. Quitte 239, 988, 1058, 1059. —, japanische 1058. Quitten-kerne 67. — samen-Schleim 63. — schleim 67. Quizotia abyssinica (L.) Cass. 289. — - Phytomelan, Zusammensetzung 291. Rabelaisia philippinensis Planck. 1211, 1235. Rabelaisia 1137, 1211, 1235. Rabelaisia 1139. — rubra 1134. — Sarsaparillae 1126. Ragweed 935, 937, 938. Rainfarn 599, 625, 627, 648, 649. — -öl 600, 625, 627, 648,
— -öl 576, 597, 601. Quercetin 347, 360, 384, 386,		
393, 402, 410, 873, 875, 878, 936, 941, 960, 1455. —, Absorptionsspektrum 924.	411, 934, 936. — Gallen 390. — Gerbstoff 386. — Rinde 872.	— —, ätherisches 551. Raktapita 1448. Ramalina angustissima (ANZI) WAINIO 446.
—, Acetat 875. — -amid 875. —, Darstellung 875.	 robur-Gallen 390. Robur L. 410, 411, 934, 936. 	 — armorica Nyl. 448. — calicaris (L.) Röhl. 435, 440, 443.
—, Eigenschaften 876. — -glucosid 872, 873, 934, 935.	— sessiliflora 387. — — -Gerbstoff 386. — sessiliflora Salisb. 410,	ceruchis (Ach.) DE Nots.435.cuspidata Nyl. 439.
— -glucosid (Ambrosia) 874. — —, Darstellung 874.	411, 934, 936. — suber 221, 225, 236, 847.	— dilacerata Ноffm. 435.— farinacea (L.) Асн. 435,
— — —, Eigenschaften 874. — — —, Reaktionen 910.	— - Rinde, Suberingehalt 228.	445. — fastigiata Асн. 435.

- Ramalina fraxinea Ach. 435. Raphanus sativus alba var. | Reaktion nach Fromme 767. Kullensis Zopf. 435, 441. radicula Pers. 1095. — Нівсеня 1018. landroensis Zopf. 435. — var. α radicula — JACOBS-HOFFMANN — minuscula Nyl. 435. PERS. 985. 1153.
- obtusata Arn. 435, 440, Raphionaeme utilis Br. et - KELLER 1153. 443. STPF. 693. - KLUNGE 996, 1018. - pollinaria Асн. 435. — — LIEBERMANN-STORCH-Raphiospora flavovirescens
- pollinaria (Westr.) Ach. BORR. 433. Morawski 727. 438, 440, 445. Raps 1094. — — Mäule auf Lignin 304. populina (EHRH.) WAINIO —, indischer 1094. - — RASPAIL 671, 1106. mehl, Rohfasergehalt 252.
- — RIMINI 531. scopulorum (Retz.) Nyl. -, Rohfasergehalt 252. — ROSENTHALER 1018. 435, 446. — — SCHOUTEREN 1018. — -saat 1094. — Storch-Morawski strepsilis (Ach.) Zahlbr. -- -samen 1078.
 - 735. 435. - - -öl, ätherisches 569. Rarak-Saponin 1137. - subfarinacea Nyl. 435, — — Tunmann auf Anthra-446. Rathaus-Petunie 987. nole 992.
 - thraustra (Ach.) Nyl. Räucherholz 629. - — Wiesner 179. Rauschbeere 936. 435.Rebaudin 1141, 1213, 1229. yemensis (Ach.) Nyl. Raute 581, 590, 612, 657.Red box 580, 595, 663. 659, 660, 662, 936, 937, 435, 445. — dura 1449.
- Ramalinellsäure 435, 440. 1095. — fir 579, 595. Ramalinsäure 417, 420, 421, Rautenöl 581, 590, 612, 657, — gum 575, 594, 607, 646, 428, 435, 441, 445. 659, 660, 662. 663, 664. Ramalsäure 420, 421, 426, -, algerisches 504, 543, - — of Tasmania 579, 591,
- 445. —, spanisches 339, 543. 616, 663. Ramie 239. Ravensara aromatica GM. — tree 580, 595, 664. -faser, Größe der Cellu-649. — ironbark 580, 664. lose-Micellen 1. Rayanbaum 1139. — Mahagony 580, 595, 663. - -pflanze 407. R-Digalloyl 344, 1153. — mallee 580, 595, 663.
- Ramona stachyoides Briq. Reagens nach Baljet 1153. — pepper 1318. 577, 587, 595, 627, 648, 649, 664. — BRISSEMORET-DERRIEN — peppermint 591, 607, 616. 1153. — pine 581. 582. - - Erdmann 1197. — spruce 626.
- Randia dumetorum LAM. 1140. — — Fröhde 834, 1199. Stringybark 579, 595, 628, — formosa Schum. 666. — — Hirschsohn 776. 663, 936. — — Hoffmeister 304. Reiherschnabel 932.
- -saponin 1140. Reinkella lirellina Darbish -säure 1140. — JUNGMANN 814. Rangiformsäure 416, 423, — — Kiliani 1153. 434, 450.
 - 433. — LAFON 1103. Reinzellmembran 257.
 - MALITZKY-KOSLOSW-Reismehl, stickstofffreie Ex-
- Rangoon-Kautschuk 692. Ranunkelmohn 986. sky zum Blausäure-Nachtraktstoffe 262.

 - weis 1038.
 - Reismelde 1113, 1134.
- Ranunculaceae 407, 653, 928,

 - — Меске 1010, 1103. 931, 933, 934, 936, 938, Reis, Rohfasergehalt 252.

 - 987, 988, 1058, 1059, — — Millon 834, 1103. —, roter 1422.

 - Моммен 824. Reizker 1434.
 - 1134, 1222, 1227, 1231,
 - — Nessler 816, 1103.
 - Renntierflechte 433.
- — Schiff 181, 182. Ranunculus arvensis 1252.
 - Remija 1188, 1226.
- — Schulze 31. - pedunculata Fl. 1226. bulbosus L. 1135.

 - — Schweitzer 2, 5, 37, - Purdieana WEDD. 1226.
- Ficaria L. 653, 1135.
- 209, 212, 217. — lanuginosus L. 1135. — Vellozii DC. 1226.
- nemorosus DC. 928, 931.
 - Reproduktionskork 221. – —, Herstellung 255.
 - — Sonnenschein 65, 68. – paucistamineus 1135. Reseda 881.
- Raphanol 1078. - — Wratschko 1153. - blütenextraktöl 642.
- Raphanus 1082. Reagensglas-Schütteltrichter – -blütenöl 620, 1094.
 - nach WILLSTÄTTER-STOLL
- chinensis Mill. 1095. Reseduceae 620, 642, 929,
 - 1261 (A). 930, 931, 1094, 1095.
- Raphanistrum L. 931,
 - 1095.
 - Reseda chinensis Lour. 930. Reaktion nach Angelico
- cochinchinensis Lour. 1175.
- sativus 1067.
- - alba 1078. – Bornträger 991,
- L. var. alba 1095. 1010, 1017. — -Extraktöl 1081. — — — var. nigra DC. — lutea L. 930, 931, 1095. - - - Lestage 1017.

Handbuch der Pflanzenanalyse, Bd. III.

- Сомвез 1106. 1095.
- luteola L. 929, 930, 1095.
- — var. oleifera — Denigès 1075. — odorata L. 620, 642, 1089, Enz-Hager 767. **Reichb.** 1095. 1094, 1095.

100

1586	Sachverzeichnis.	
Reseda-pflanze 1081. —, wohlriechende 620, 642, 1094. — -wurzel 1081. — -öl, ätherisches 569, 1094. Resene 713. Resene 713. Reservecellulosen 241. Reservecellulosen 241. Reservefette, Fettsäuren 236. Resina Gommart 773. — Guajaci 767. — Oculé 787. — Podophylli 752. — Scammonium 802. — Soldanellae 802. Resinól 732. Resinole 713. Resinolresine 721. Resinolresine 721. Resinolsäureharze 721. Resinolsäuren 713. Resinophore Gruppen 702. Resinotannol 713, 721. Resinotannolresine 721. Resic 702. Resorcin 329, 346, 744, 792, 795, 871, 1448, 1449, 1456. — -lignin 1466. β-Resorcylsäure 402, 1051. Reten 720, 725, 726, 729, 730. — -octohydrür 730, 732. Rettich 1078, 1082, 1084, 1094. — -senföl 1082. Retinispora obtusa SIEB. et Zucc. 575, 581, 590, 601, 602, 603, 611, 657, 658. Réuniol 614. Reunion-Basilicumöl 591. — -Geraniumöl 620, 662, 1068. — -Ylang-Ylang-öl 603. Revertex 673. R. Galloyl 344. Rhabarber 368, 1005, 1029, 1035. — , Altai- 1035. — , Altai- 1035. — , Aufarbeitung nach GIL-son 998. — bucharisches 1035. — , Aufarbeitung nach GIL-son 998. — bucharisches 1035. — , Aufarbeitung nach GIL-son 998. — bucharisches 1035. — , Catechin 395, 411. — , chinesischer 409, 411,	Rhabarber-Emodin, Unterschied von Aloe-emodin —, englischer 1035. [1027. —, französischer 1035. —, Glucoside 998. —, Himalaya 1035, 1223. —, japanischer 1035. —, Nachweis nach Beal-Okey 1018. Rhabarberin 1024. Rhabarberin 1024. Rhabarberin 1024. Rhabarberin 1024. Rhabarberin 1025. —, pontischer 409, 850, 1035. —, Rhapontin-Nachweis, makrochemisch 1015. —, — mittels Analysen-quarzlampe 1015. —, — mach Joachimo-witz 1015. —, — nach Joachimo-witz 1015. —, -nach Joachimo-witz 1015. —, rhizom 989. —, sibirischer 1035. —, vurzel 1025. Rhamnaceae 572, 654, 655, 932, 933, 935, 936, 937, 938, 1034, 1035, 1036, 1138, 1221, 1239, 1448, 1452. Rhamnarticosin 1035. Rhamnartikosid 989, 1011, 1035. —, Darstellung 1011. —, Eigenschaften 1011. Rhamnazin 878, 938. —, Baryum 878. —, Calcium 878. —, Darstellung 878. —, Eigenschaften 878. —, Nachweis 878. —, Reaktionen 914. Rhamnetinidin 977. Rhamnetin 877, 938. —, Darstellung 877. —, Eigenschaften 877. —, elucosid 877. —, Reaktionen 912. Rhamnicosin 1035. Rhamnicosin 1035. Rhamnicosin 1035. Rhamnicosin 1035. Rhamnicosin 1035. Rhamnicosin 1031, 1012, 1453. —, Darstellung 1013. —, Primverosid 1012. Rhamnikosid 989, 1010,	Rhamnocathartin, Darstellung 1004. —, Eigenschaften 1004. —, Hydrolyse 1005. Rhamnodiastase 821, 868, 1210, 1214, 1217, 1218. Rhamnolutin 933. Rhamnosane 30, 40. Rhamnose 40, 57, 79, 272, 279, 810, 833, 836, 837, 838, 868, 875, 950, 1000, 1001, 1003, 1005, 1011, 1103, 1118, 1126, 1129, 1178, 1189, 1195, 1197, 1209, 1217, 1452, 1454. 1-Rhamnose 61, 65. Rhamnose-hydrat 1123. Rhamnose-hydrat 1123. Rhamnose-hydrat 1005. —, Eigenschaften 1005. —, Eigenschaften 1005. —, Eigenschaften 1005. — glucosid 1004, 1034. Rhamnus cathartica L. 1004, 1005. — — - Stengelrinde, Glucoside- 1012. — catharticus L. 932, 933, 937, 1034, 1035. — — - Früchte 989. — - Stengelrinde 989. — chlorophorus 1452. — dahunicus PALL. 936. — Frangula L. 1034, 1035. — infectorius L. 937, 938. — Inklusen 355. — Purshianus DC. 572, 654, 555, 937, 938, 1036. — samen 866. — utilis Beone 936, 1013. — - Ferment 875, 877, 1201, 1209. Rhaphanus Daikon 1066. — sativus L. 1066, 1094. — sativus niger 1078. Rhaponticin 1013, 1015, 1035. Rhapontigenin 1014, 1015. —, Darstellung 1015. —, Darstellung 1015. —, Pigenschaften 1016. — glucosid 1013. Rhapontik 850, 1001, 1035. —, Nachweis in Rhabarber 1015. —, wurzel 1013. Rhapontik 850, 1001, 1035. —, Darstellung 1013.
—, chinesischer 409, 411,		1035.
841, 850, 1035, 1223. —, —, Gerbstoff 356.	1453, 1012, 1035. —, Darstellung 1012.	—, Darstellung 1013.—, Eigenschaften 1014.
— -Emodin 1004, 1027.	-, Eigenschaften 1012.	—, Hydrolyse 1014.
— —, Darstellung nach	—, Nachweis 1012.	—, Nachweis, makroche-
OESTERLE 1027. — —, — — ROULIER-DU-	Rhamninase 877. Rhamninose 877.	misch 1035. —, —, mikrochemisch 1015.
BREUIL 1027.	Rhamnocathartin 989, 1004,	Rhein 1006, 1022, 1029.
— —, Eigenschaften 1027.	1005, 1034.	—, Darstellung 1029.

100*

Ricinolsäure 236. Ricinuslipase 1204. Riechstoffe siehe Ätherische Öle. Riesen-bohne 1136. — -kürbis 1141. — -Lebensbaum 589, 590, 625, 648. Ringelblume 1252. Rinodina minaria Fr. 453. Rio-Elemi 772. Riono-Kiku 598, 649. Risdon 580, 595, 646, 663. Rittersporn 944. — -blüten 945. River red gum 595, 664. Rivulariaceae 282. Robigenin 868, 869. Robinase 868. Robinia pseudacacia 825, 868. 900. — Pseudacacia L. 617, 618, 619, 622, 642, 651, 657, 665, 847, 859, 860, 929, 931, 933, 1063, 1136. — — -Rinde, Suberingehalt 228. — -Suberin 224.	Rocella sinensis Nyl. 434, 442. — tinctoria DC. 433, 442, 444, 450. Rocellarsäure 416, 420, 445. Rocellsäure 416, 423, 433. Rocellinin 417, 418, 420, 450. Rocoubaum 1323. Rodophan 1394. Rodophyceae 273. Rodophyceen-Membranschleime 279. Rodophyll 1383. Rodophyscin 418, 428. Roggenkleie 40. — -Cutin, Elementarzusammensetzung 261. Limin Elementarzusam	Rohfaser der Algen 272. —, direkte Bestimmung der Cellulose 255. —, Einzelbestandteile, Tabelle 256. —, Elementarzusammensetzung 258. —, ligninfreie, Bestimmung nach MARANIS 258. — nach Cross 10. —, pentosenfreie 245. —, proteinfreie 246. —, stickstofffreie Extraktateffe 261.
228. — Suberin 224.	 Lignin-Elementarzusammensetzung 259. Rohfasereinzelbestandteile 256. Rohfaser-Elementarzusammensetzung 258. Roggenkörner, stickstofffreie Extraktstoffe 262. Roggenschrot, Rohfasergehalt 252. Roggenstrob, Rohfasergehalt 	stoffe 261. —, Trennung der Bestandteile 252. —, — des Lignins und Cutrins 254. Rohkautschuk, Absorption von Gasen 676. —, Dielektrizitätskonstante 675. —, Diffusion von Gasen 676. —, mechanische Bearbeitbarkeit 677. —, mikroskopische Struktur 675.
642, 651, 657, 665, 929, 931, 933, 1063, 1136. Robinienblütenöl 617, 618, 619, 622, 642, 651, 657, 665. Robinin 868, 933. —, Absorptionsspektrum 924.	Roggenstroh, Rohfasergehalt 246, 252. Rohcellulose, lösliche 257. Rohfaser 239, 242 (A). —, aschefreie 248, 249. —, Ausnutzung im tierischen Körper 263. —, Bestimmung der Bestand teile 252. —, — — leichtlöslichen, verdaulichen Cellulose 257.	675. —, physikalische Analyse 675. —, Quellung 676. —, Schmelzpunkt 676. —, spezifisches Gewicht 675. —, Verunreinigungen 674. —, Viskosität 677. —, Wärmeleitfähigkeit 676. —, Zusammensetzung 674. Rohzellmembran 257. Röhren-Gummigutt 785.
 —, Eigenschaften 868. —, Nachweis 868. —, Reaktionen 910. α-Robinin 868. β-Robinin 868. Rocella canariensis Darbish 434, 442. Rocellaceae 432, 433, 436, 440, 442, 444, 445, 450, 	, nach W. Henneberg und Fr. Stohmann 244, 245, 246, Holdefleiss 246, H. Kalning 248, Kerp-Turnau 257, J. König 244, 245, 249, Vorschriftdes Ver-	Romero Santo 625, 627, 638, 648, 649, 652, 664. Römisch-Kamillenöl 503, 504. Roempoet pipit 582. Roose Wood 604, 607. Rosa canina 1252, 1268, 1289. — canina L. 931. Rosaceae 410, 411, 572, 573, 603, 614, 615, 617, 618, 618, 619, 618, 618, 618, 618, 618, 618, 618, 618
	bandes Landwirtschaft- licher Versuchsstationen 248. —, —— dem Weender- Verfahren 244, 245, 246. —, Verfahren 244. —, — von Lignin + Cutin 252. —, —— —— nach KÖNIG-BECKER 254. —, —— —— — KÖNIG-RUMP 254. —, —— —— OST-	619, 634, 639, 647, 656, 659, 660, 661, 844, 845, 846, 847, 848, 849, 928, 929, 931, 933, 934, 935, 936, 939, 940, 985, 986, 988, 1058, 1059, 1135, 1226, 1230, 1237, 1239. Rosaceen-Schleime 63. Rosa centifolia L. 615, 617, 618, 619, 639, 661, 934. — damascena Mill. 615, 617, 618, 619, 639, 661, 934. — gallica L. 615, 617, 618, 619, 639, 661, 934.

LEDER 989. —, — nach Вексамі 990. —, Eigenschaften 990. Rubiaceae 408, 411, 412, 601, 619, 623, 644, 657, 659, 666, 848, 850, 932, 936, 937, 940, 1034, 1140, 1184,

Sachverzeichnis.

1188, 1197, 1225, 1226, 1228, 1229, 1232, 1330. Rubia corymbosa DC. 1034.

1226.

—, Darstellung 1030.

— — -barium 1007. — —, Darstellung 1006.

— —, Hydrolyse 1007.

Rubiansäure 989, 1034.

— —, Synthese 1007.

— —, Eigenschaften 1007.

Rubichlorsäure 1226, 1236.

Rubieva multifida Moq. 578.

— Idaeus L. 573, 617, 647,

— orthaeanthus Wim. 931.

Rubus fruticosus L. 986.

1030, 1034.

— cordifolia L. 1034. — hypocaria DC. 1034. — Munjista Roxв. 1034.

614, 615, 617, 618, 619, - peregrina L. 1226. sikkimensis Krz. 1034. - tinetorum L. 989, 1034,

639, 647, 656, 661, 847, 931, 933, 934, 985, 986, Rubiadin 1007, 1008, 1030. - -barium 1007.

Roßkastanie 412, 827, 848, 849, 932, 935, 937, 1137, Roßkastanien-Gerbstoff 405. - -saponin 1098,1099,1124,

—, Eigenschaften 1030. -glucosid 989, 1006, 1007,

- Xanthophyll 1299. Roßkümmel 581, 595, 612, Rosmarin 591, 593, 598, 599, 605, 619, 627, 664. — -öl 591, 593, 598, 599, 605,

619, 627, 664. — —, italienisches 599. - -, russisches 599. — —, sardinisches 599. Rosmarinus officinalis L. 591, 593, 598, 599, 605, 619, 627, 664. Rotalgen 274, 1383, 1395, 1396, 1399.

Rose 461.

—, französische

934, 985.

Rosenblüten 945.

Rosenkohl 1095.

Rosenstearopten 573.

1226, 1230, 1239.

Roßfenchel 589, 597.

Rosenöl 477, 506, 507, 511,

Rosoideae 410, 411, 572, 573,

615, 617, 618, 619, 639,

-, rote 944.

616.

661.

1253.

—. rote 827.

1177.

617.

- - Chromoproteide, Isolierung und Reindarstellung 1399.

-, Chlorophyllgehalt 1385.

Rotangpalme 742.

Rottanne 579, 723.

Rotbuche 824, 845, 846, 847. Rotkohl 41, 1095. - blätter 945. Roto 848. Rotöle 732.

Rottlera tinctoria 1446. Rottlerin 1446. ψ -Rottlerin 1446.

Rottleron 1446.

Roucheria Griffithiana

PLANCH 1136. Rouge en assiettes 1452.

— — feuilles 1452.

— tasses 1452.

Roum-Indigo 1063.

Roupala Pohlii Meissn. 1134.

- vervaeneana hort. 1134.

— hirsuta Nees. 1063.

- speciosa Wend 659. Ruellia comosa Wall. 1063.

Ruby King 986. Ruchgras 658. 1300. Rudbeckia angustifolia 287.

Rumänit 736.

405.

Rumex crispus,

Rübsen 1095.

971, 986.

— Vestii 931. — villosus Агт. 1220, 1239. Rudbecchia Neumannii 1253,

nach Beal-Okey 1019.

– Ecklonianus Meissn. 933.

— hymenosepalus-Gerbstoff

hymenosepalus Torr. 412.

- obtusifolius L. 934, 936.

Patientia L. 1134.

Nachweis

Rutinose 866, 875. Rutoideae 573, 574, 577, 579,

1235.

Saatwucherblume 659.

Sabadill 611, 642, 653.

642, 653.

611, 642.

653, 654.

Rutheniumrot 20, 56, 57. – -Lösung 71. Rutin 874, 935. —, Absorptionsspektrum 924.—, Darstellung 874.

1228, 1235. graveolens L. 581, 590, 936, 937. - montana L. 581.

-, Eigenschaften 875.

-, Nachweis 874.

-, Reaktionen 912.

Ruta chalepensis L. 660.

—, —, Absorptionsspektrum

Ruta bracteosa L. 581, 612.

Rutaceae 454, 456, 573, 574, 575, 577, 578, 579, 580, 581, 582, 584, 586, 589,

590, 592, 593, 594, 596,

597, 598, 599, 601, 602,

1420.

integra 1419.

603, 604, 605, 608, 610, 612, 614, 615, 617, 618, 619, 620, 621, 622, 624, 625, 629, 630, 631, 633, 634, 636, 637, 639, 642, 644, 645, 647, 648, 651, 653, 654, 655, 656, 657, 658, 659, 660, 662, 665, 847, 849, 850, 930, 936,

937, 939, 1137, 1224, 1226,

612, 657, 659, 660, 662,

1589

581, 582, 584, 586, 589, 590, 597, 599, 603, 604, 608, 610, 612, 614, 615, 618, 625, 631, 633, 634,

636, 637, 639, 642, 644, 645, 647, 648, 651, 654, 655, 656, 657, 658, 659,

660, 849, 850, 930, 936, 937, 939, 1137, 1226, 1228, Sabadilla officinalis Br. 611,

Sabadillsamenöl, ätherisches Sabal serrulata R. et Sch.

1590	Sachverzeichnis.	
Sabbatia Ellioti STEUD. 1211, 1236. - vulgaris PURSH. 1200, 1229. Sabbatin 1211, 1212, 1236. Sabinaketon 491. semicarbazon 492. Sabina officinalis GCKE. 576, 589, 594, 603, 614, 615, 624, 625, 658. Sabinen 491, 492, 588, 589. glykol 492. d-Sabinen 589. i-Sabinen 589. i-Sabinen 589. l-Sabinen 589. Sabinen 581. Sabinol 517, 625. Glycerin 517. -, Phthalestersäure 517. Saccharomyces anamensis 1433. - mycoderma 1076. - Vordermannii 43. Sadebaum 576, 589, 594, 603, 614, 615, 624, 625, 658. öl 517, 576, 589, 594, 603, 614, 615, 624, 625, 658. , ätherisches 492. , französisches 579, 594, 598, 603, 635. -, rotfrüchtiger 579, 594, 597, 598, 603, 635. Safflor 1452. carmin 1452. gelb 1452. Safran 597, 601, 661, 1133, 1254, 1329. bitter 1329. - farbstoffe 1329. Safraninlösung, alkoholische 5, 71. Safran-öl 597, 601, 661. - pigment 1251, 1329. , Bestandteile 1329. Safrol 467, 528.	Sakuranetin-oxim 886. —, Reaktionen 916. Sakuranin 885, 939. —, Darstellung 885. —, Eigenschaften 885. —, Nachweis 885. —, Reaktionen 916. Sakuraso 1139. —-säure 1139. Salacinsäure 417, 420, 421, 438, 446. — s. a. Salazinsäure. Salaibaum 578, 584, 586, 588. 590, 596, 622. Salaigugul 588, 622. Salaigugul 588, 622. Salaimöl 640. Salazinsäure 428, 435. — s. a. Salacinsäure. Salbei, gemeine 575, 576, 591, 606, 610, 627, 648, 649, 664. —, großblättrige 593, 664. —, klebrige 619, 643. —, Muskateller 606, 619, 633, 634, 658. — -öl 575, 576, 591, 606, 610, 627, 648, 649, 664. ——, Muskateller 606, 619, 633, 634, 658. ——, spanisches 587, 597, 599, 619, 649, 664. ——, synisches 648, 649. Salep 239. —-mannan 48, 66. —-, spanisches 587, 597, 599, 619, 649, 664. ——, syrisches 648, 649. Salep 239. —-mannan 48, 66. —-schleim 63, 65, 66. Salicaceae 409, 412, 572, 604, 609, 611, 845, 846, 929, 934, 935, 936, 1236, 1237. Salicarin 1236. Salicins 816, S45, 854, 1212, 1236, 1237. Salicinase 816. Salicin, Darstellung 815. —, Derivate 817.	Salicylsäure-methylester 455, 503,556,560,820,821,823. ——glucosid 820. ——p.Nitrobenzoat 560. ——primverosid 820,821,846,1208. ——yerimverosid 822. Saligenin 816,818. —glucose 817. —glucose 817. —glucosid 815,845. Salikoundabohnen 659. Salinigrin 819,846,847. Salipurpol 1212. Salipurposid 1212,1236. Salireposid 1212,1213,1237. —, Darstellung 1212. —, Eigenschaften 1212. —, Hydrolyse 1213. —, Reaktionen 1213. Salireposin 1237. Saliretin 816,817,818. Salisburia adiantifolia Sm. 928. Salix alba L. 845. — alba β-vitellina L. 845. — amygdalina β-triandra L. — Caprea L. 845. — amygdalina β-triandra L. — Caprea L. 845. — daphnoides KILL. 845. — discolor 819. — discolor 819. — discolor Mühlb. 846. — fissa Ehrh. 845. — fragilis L. 845, 934. — fragilis X Salix alba 845. — fragilis X Salix alba 845. — helix 815. — helix 815. — helix 815. — helix 1. 845.
— —, Bestandteile 1329.	Salicin, Darstellung 815.	— helix 815.
Saftpektin 89.	—, Eigenschaften 815. —, enzymolytischer Reduk-	—, Herbstxanthophylle
Sagapen 706, 796. —, Einzelbestandteile 796.	tionskoeffizient 811.	— Hookeriana 845.
—, Kennzahlen 796. — -harz 612, 796.	Salicinerein 819, 820, 846. Salicin, Reaktionen 815.	— Humboldtiana WILLD. 845.
öl, ätherisches 796.	—, Spaltung 816.	— incana Schrk. 845.
Sagaresinotannol 796. Sagedia declivum Bagl. 452,	Salicylaldehyd 539, 540, 817. — Benzoyl-glucosid 368. — Bromphenyllydragon	— Lambertiana SM. 845. — lasiandra 845.

-p-Bromphenylhydrazon

-, Phenylhydrazon 539.

556, 563, 816, 817, 840,

— -methylester 349.

 β -Salicylglucosid 817. Salicylsäure 329, 350, 539,

852, 873, 1454.

-äthylester 556.

Salicylalkohol 136.

539.

-, Oxim 539.

453.

Sagittol 632. Sagradarinde 1003.

925.

Sägepalme 653, 654.

Sakuranetin 885, 939.

-, Darstellung 885.

-, Nachweis 886.

- - glucosid 885.

-, Eigenschaften 886.

-, Absorptionsspektrum

- lucida MHLB. 845.

nigricans Sm. 409.Nuttallii 845.

— pentandra L. 845.

1212, 1236.

— polyandra Gl. 845.

- praecox Hoppe 845.

— purpurea L. 409, 845,

— mollissima Енгн. 845.

— monandra Hoffm. 845.

— nigra Marsh. 845, 846.

	bach verzeichins.	1991
Salix repens L. 1212, 1237. reticulata L. 845. retusa L. 845. rubra Huds. 845. Russeliana Sm. 845. sitchensis 845. triandra L. 845, 935, 936. viridis Fr. 845. viminalis L. 845. vitellina L. 845. sallow 594, 663. Salmon Bark gum 595. 664. Saalweide 845. Salomonssiegel 1133. Salpamisri 1133. Salpetrige Säure 1056. Salseparin 1133. Salvadoraceae 1094. Salvadora oleoides Dar. 1094. persica L. 1094. Salven 574. Salvia 593. benghalensis Roxb. 584, 587, 599.	Salzsäure nach Kalb- Kucher-Toursel 1460. — Urban 1460. — Willstätter-Kalb 1459. — Willstätter-Zech- Meister 1460. Salzsäurezahl des Chloro- phylls 1372. Samadera indica Gaertn. 1237. Samaderin 1236. Samanubaum 1058. Sambucin 944, 945, 986. Sambucus canadensis L. 936, 937. — Ebulus L. 1060. — javanica Reinw. 408. — laciniata Mill. 1060. — nigra 944. — — Blätter 1045. — —, Blatt, Farbstoffgehalt 1276. — nigra L. 572, 601, 654, 932, 936, 986, 1060, 1140.	Sandarak, Nachweis von Kolophonium im — 738. öl, afrikanisches 590. , australisches 590. , Schmelzpunkt 699. -, Ultraviolett- Lichteffekte 710. -, Unterschied von Mastix 736. -, Unverseifbares, Bestimmung nach Wolff. 737. -, Verfälschungen 737. Sandarusi ya m'ti 760. Sandbeerbaum 1218. Sandbeeren 937. Sanddorn 937. beere 1253, 1254. beeren, Zeaxanthingehalt 1303. Sandelholz 744, 1448. baum 588, 605, 606, 627, 630, 634, 637, 641, 650, 655, 660. - Farbstoff 1448. öl, Guayana 629.
— bolita 643.	Blätter 1053.	— -oi, Guayana 629. — —, neukaledonisches
 — coccinea L. 408, 944, 985. — cypria Ung. et Коткон. 664. — fragilis L. 412. — glutinosa L. 619, 643. — Grahami Витн. 640. 	 — — var. laciniata hort. 1060. — — var. pyramidalis hort. 1060. — vulgaris Lam. 572, 601, 654. 	630.
— grandiflora ETTL. 595, 597, 599, 605, 643, 649.	Sambunigrin 1045, 1053, 1054, 1059.	641, 650, 655, 660. — —, südaustralisches 629,
 hispanica L. 928. lavandulaefolia Vahl. 587, 597, 599, 619, 649, 664. mellifera Gris. 577, 587, 	 —, Darstellung 1053. —, Eigenschaften 1054. —, enzymolytischer Index nach Bour Quettot 1037. —, — Reduktionskoeffi- 	635. — —, Tahiti — 630. — —, westaustralisches 629, 630. — —, westindisches 602,
595, 648, 649.	zient 811.	605, 629, 660.
- officinalis L. 575, 576, 591, 606, 610, 627, 648, 649, 664.	-, Nachweis 1054. -, Synthese 1054. Samolus Valerandi L. 1139.	Sand pine 592, 595, 598. Sanguisorba minor Scop. 931.
 - Schleim 63. - sclarea L. 606, 619, 633, 634, 658. 	Samt-blume 574, 582, 619, 638, 645, 650, 651, 938. — -fuß 1411, 1425.	— officinalis L. 931. Sanicula europaea L. 1139. — marylandica L. 1139.
— splendens KerGawl. 985.	Samuela carnerosana 1113. — —, Saponingehalt 1112.	Sanikel 1139. San-Moin-Öl 622, 630.
 splendens Selle. 944. triloba L. 648, 649. verticillata L. 928, 932. 	— carnerosana TREL. 1133. Sandaracinolsäure 737. Sandaracinsäure 737.	Sannaöl 572. Sansho 614. — -öl 578.
Salvianin 944, 985. —, Hydrolyse 951, 952.	Sandaracopimarsäure 737. — -äthylester 737.	Sansibar-Aloe 745. — -kopal 758, 759, 760.
Salvinin 952. Salzsäure-Fichtenspanreaktion 352.	- anthylester 737, Salze 737. Sandaracoresen 737.	Santalaceae 412, 588, 605, 606, 610, 627, 629, 630, 633, 634, 635, 637, 641,
Salzsäurelignin 129. —, Alkalilöslichkeit 1459.	Sandarak 706, 736, 782. —, afrikanischer 611, 738.	650, 651, 655, 660, 931, 935, 936, 1134.
 —, Darstellung unter ge- mäßigter Hydrolyse 1459. — — starker Hydrolyse 	 —, ätherisches Ol 737. —, australischer 378. — Bitterstoff 737. 	Santalal 521, 641. —, Semicarbazon 521. Santalcampher 629.

— -Bitterstoff 737.

-, Kennzahlen 737.

analyse 711.

—, deutscher 738.

-, Capillar-Lumineszens-

Santalcampher 629.

501.

a-Santalen 500, 501, 606.
— Nitrolpiperidid 501.
— Nitrosochlorid 500,

— starker Hydrolyse

nach Hägglund-Urban

- Kalb-Lieser 1459.

1460.

 β -Santalen 500, 605.

 Nitrolpiperidide 500. Nitrosochloride 500.

Santalin

-, Konstitutionsformel 1449.

Santalol 475, 520, 521, 630. -- Phthalestersäure 521. — —, Strychninsalz 521.

 α -Santalol 520, 521. β -Santalol 520, 521.

Santalon 650. Santalsäure 655.

Santalum album L. 588, 605, 606, 627, 630, 634, 637, 641, 650, 655, 660.

austro-caledonicum

VICILL. 630.

- Cygnorum M1Q. 629, 630. - Freycinetianum GAUD.

630. - paniculatum Hook. 630.

- Preissianum M1Q. 629, 635.

Santen 491, 588. – -chlorhydrat 491.

-- -glykol 491. Nitrosid 491.

- Nitrosochlorid 491. Tribromid 491.

Santenon 650. -alkohol 634.

Santhomsäure 416, 420, 435,

Santolina Chamaecyparissus L. 635, 638, 643, 650.

 moschata Baill. 643, 649, 654, 664.

- -öl 635, 638, 650. α -Santolinenon 650.

 β -Santolinenon 650. Sapindaceae 407, 411, 1137.

Sapindus acuminata 1137. - balica Radl. 1137.

 Endsapogenin 1119. - esculenta St. Hil. 1138.

manatensis 1137.

- marginata WILLD. 1137.

- Mukorossi GAERTN. 1119, 1137.

- — -Saponin 1097.

- -, Saponingehalt 1112.

- Mukorossi utilis TRAB.

- oahuensis Hill. 1137.

— Rarak 1119.

 Rarak DC. 1137. - rubiginosus Roxb. 1137.

– saponaria 1119.

— — sapogenin 1101. — —, Saponingehalt 1112.

- Saponaria L. 1137. - - saponin 1098, 1099, 1119.

- -sapotoxin 1119, 1137.

- senegalensis Poir. 1137.

1110.

— —, Bleiverfahren 1109. —, — mittels Bariumhy-

droxyd 1110.

Sapindus squamosa Roxb.

1138. — trifoliata L. 1137.

— —, Saponingehalt 1112.

 utilis 1137. — —, Saponingehalt 1112.

— viricata St. Hп. 1137.

vitiensis Gray. 1137. Sapinsäuren 726, 728. Sapium Aucuparium JACQ.

690. - Jacq. var. salici-

folium 690. biglandulosum var.

Klotzschianum Müll. 690. ciliatum Hemsl. 690.

— cladogyne Hutch. 690.

— decipiens Preuss. 690. — eglandulosum Ule. 690.

— Hemsleyanum Huber. -- 690.

 Jenmani Hemsl. 690. - Marmieri Huв. 690.

paucinervium HEMSL. 691. — stylare Müll.-Arg. 691.

— taburu Ule. — Thompsonii God. Leb.

691. - utile Preuss. 691.

 verum Hemsl. 691. Sapogenin 1125.

Sapogenine 1096, 1100. -, Eigenschaften 1101.

Saponalbin 1123, 1234. Saponaretin 1449, 1450. Saponarin 1449, 1450.

— -Jod 852. Saponaria multiflora 1134.

 ocimoides L. 1134. officinalis 1449.

 officinalis L. 1134, 1449. — —, Saponingehalt 1112.

Sapotoxin 1134. Vaccaria L. 1134.

- -wurzeln, Saponinnachweis in $-1\overline{106}$.

Saponine 810, 1095. -Additionsverbindungen

mit Alkoholen und Phenolen 1100.

-, Begriffsbestimmung 1095.

—, biologische Eigenschaften

1112. -, chemische Eigenschaften

1096.

—, Darstellung 1107. — —, Aussalzverfahren

-, — — Magnesiumoxyd

Saponine, Darstellung nach KOFLER-DAFERT 1108.

 –, Durchlässigkeitssteigerung pflanzlicher Zellen durch 1098.

-, Elementarzusammensetzung 1100.

—, Giftwirkung auf Fische 1112. —, Hämolyse-Reaktion

1103. —, Hämolysewirkung 1098.

—, histochemischer Nachweis 1106.

—, Hydrolyse 1100. - in Lebens- und Futtermitteln 1113.

-, mikrochemischer Nachweis 1106.

—, Nachweis mittels Hämolyse 1103.

-, - nach Brunner-Rühle 1104. -, - Kofler-Fischer-

NEVESETY 1104. —, —, qualitativer 1103. —, neutrale 1096, 1097.

-, Oberflächenaktivität 1097.

—, Pharmakologie 1113. -, physikalischer Eigenschaften 1096.

—, quantitative Bestimmung 1107, 1111.

-, - -, Barytmethode 1111. —, — —, Hämolysemetho-

de 1111. —, — —, Sapogeninbestimmung nach Korsakow

1111. —, Reaktionen 1103. -, resorptionsfördernde

Wirkung 1113. —, saure 1096, 1097. —, Schaumvermögen 1097.

-, Schutzkolloid-Eigenschaften 1098.

—, Schwefelsäurereaktion 1103. -, Sterinverbindungen

1099. --, systematische Verbrei-

tung 1132. —, Verhalten gegen Blei-

acetat und Bleiessig 1096, 1097.

—, Verwandtschaft zu Terpenen 1101.

-, Zuckerkomponente 1100. Saponingehalt von Pflanzen 1112.

- -haemolyse, Einfluß der Wasserstoffionkonzentration 1098.

Saponin Merck. 1123. — —, Hämolysewirkung 1104. —, mikrochemischer Nach- weis nach Kofler-Fi- scher 1106. —, Sthamer 1099, 1120.	Sassafras-öl 528, 757. — -schleim 66, 67. — variifolium 67. —	Scaevola Koenigii Vahl. 408. — sericea Forst. 408. Schachtelhalme 1141. —, Membranstoffe 269. Schafgarbe 583, 591, 593, 597, 601, 605, 612, 627, 643, 648, 649, 664.
— -säuren 1096, 1097. Saporubin 1134. Sapota Achras Mill. 691. Sapotaceae 659, 667, 691,	 Calamintha Sch. 593, 620, 645, 646. capitata L. 576, 587, 595, 598. 	Schafgarbenöl 591, 593, 597, 601, 605, 612, 627, 643, 648, 649, 664. —, amerikanisches 583.
693, 694, 1058, 1139, 1191, 1223, 1227, 1233. Sapotalin 752, 771, 778, 1102, 1120, 1121, 1122, 1124,	 cuneifolia Trn. 576. eugenioides Griseb. 638. hortensis L. 576, 638. montana L. 576, 587, 638. 	Scharlach-Pelargonie 944, 985. Scharrharz 723. Schaumkraut, rauhes 1095.
1127, 1130, 1131. Sapota mammosa Juss. 694, 1058. Sapotillbaum 691, 1139.	- Thymbra L. 576, 587, 595, 627. Sauerkirsche 659, 849, 936, 1058.	Scheihöl 598, 621, 636, 648, 649, 664. Schellack 694. —, Fällungspunkt 711.
Sapotin 1139. Sapotinin 1139. Sapotoxin 1120. —, levanthinisches 1134.	Säurelignin 1457. Säuren 554, 652. —, aliphatische 554, 652. —, aromatische 556, 656.	Scheuchzeria palustris L. 1238. Schibaum 693. Schierling, gefleckter 654,
Sapropel 338. Sapropelite 338. Saraca indica L. 412. Sarcina aurantiaca 1438.	— unbekannter Konstitution 657, 658. Säurezahl 474. Saurauja cauliflora DC. var.	850, 930, 932, 940. öl 654. Schierlingstanne 723. Schima Noronhae Reinw.
— Farbstoff 1438. Sarcocollin 1136. Sarcogyne pruinosa 452. Sarcolobus narcoticus Span.	crenula Boerl. 1138. Saururaceae 574, 1133. Saururus cernuus L. 1133. — lucidus Don. 1133.	1138. saponin 1138. sāure 1138. Wallichii Chois. 1138.
1237. — Spanoghei Mig. 1237. Sarcopteryx melanophloea RADLK. 1138.	Saussurea Lappa Clarke 572, 576, 580, 600, 608, 628, 630, 687, 660. Sawara 590, 611.	Schinopsis Balansae 402. — Balansae Engl. 410, 411, 412, 934. — Lorentzii 402.
— squamosa RADLK. 1138. Sareptasenf 665, 666, 1093, 1094. Sarkolobin 1237.	Saxatilsäure 444. Saxatsäure 417, 423, 434. Saxifraga Andrewsii HARV. 1135.	- Lorentzii ENGL. 410, 411, 412, 934. Schinus Molle 783. - Molle L. 584, 597, 620.
Sarothamnus scoparius KCH. 573, 654, 940. Sarsaparilla, Honduras 1126. —, Jamaica 1126.	Saxifragaceae 407, 412, 575, 690, 844, 931, 933, 986, 1059, 1135, 1228, 1231. Saxifraga cortusifolia Sieb.	Schiu-Campherbaum 586, 590, 603, 615, 618, 622, 642, 649, 662. — -Öl 586, 590, 603, 618,
—, Saponingehalt 1112. —, Vera Cruz 1126. Sarsaparill-sapogenin 1127. — -saponin 1133.	1135. — crassifolia 813. — crassifolia L. 844. — cuneifolia L. 1135.	622, 642, 649, 662. Schizophycose-Gallerte 282. Schizophyllum lobatum 1064. Schizosaccharomyces Pombe 43.
— -wurzel-saponin A 1126. — — — B 1126. — — -Saponine 1126, 1127. Sarsapogenin 1102, 1127. Sarsaponin 1126, 1133.	— sibirica 844. — Sibthorpii Bois, 1135. Scabiosa 1277. — caucasica Bieb, 1237. — columbaria L. 1237.	Schizosiphon 1407. Schizothrix 282. Schlafmohn 690. Schlammschachtelhalm 1141.
Sasanqua-sapogenin 1128, 1129, 1138. Sassafras, Australian 594. — -baum 573, 574, 579, 590,	— succisa L. 1213, 1237. Scabiosin 1213, 1237. Scammonia-wurzel 1205. Scammonin 802, 1205, 1231,	Schlangenwurzel, weiße 659. — -öl, kanadisches 594, 612, 615, 617, 621, 627, 637, 653, 658, 660.
594, 615, 618, 639, 649. blätteröl 579, 594, 615, 618, 639, 649. , ätherisches 573, 574.	1238. Scammonium 802, 848, 1231. Aleppo- 802. Kennzahlen 802.	— —, virginianisches, 575, 627. Schlehe 847, 933, 936, 986, 1058.
 Goesianum T. et B. 381, 583, 585. officinale Nees. 573, 574, 579, 594, 615, 618, 639, 	mexikanisches 802. Smyrna- 802. Verfälschungen 802. Scaptin 1142.	Schleichera trijuga 1040. Schleim, Althaea — 65, 66. —, Carragheen- 65. —, Cydonia- 65.
649.	Scatol 666.	Schleime 56, 63, 265.

1594	Sachverzeichnis.	
Schleime, Analyse 64. —, Cellulose- 63. — der Algen 274. —, echte 63. —, Fällbarkeit 65. —, Farbreaktionen 63, 64. —, gemischte nach Mangin 63. —, Gewinnung 64. —, Eibischwurzel- 66, 68. —, Källose- 63. —, Löslichkeit 63. —, Lösung 64. —, Nachweis 64. —, Orcin-Salzsäure-Reaktion 64. —, Pektose — 63. —, Quellung 64. —, unbestimmte 64.	Sachverzeichnis. Schneebeere 849, 1140. Schneebeerenwurzel 1140. Schnittlauch 1093. Schriftflechte 446. Schuppenwurz, gemeine 1236. Schwalbenwurz-Enzian 1230. —, gemeine 932, 1140. Schwarzerle 412. Schwarzerle 412. Schwarzfichtennadelöl 592, 626. Schwarzföhre 723. —, Überwallungsharz 732, 733. Schwarzkiefer 581, 583, 587, 591, 596, 599, 622, 626, 661. —, taurische 591. —-nadelöl 626. Schwarzkümmel 1135.	Scopolin 829, 830, 848. Scopulorsäure 417, 420, 421, 435, 446. Scorodophloeus Zenkeri 1067, 1072. — Zenkeri Hrms. 1093. Scorodosma foetidum Bunge 793. Scoronera hispanica L. 693, 824, 847. Scrape 723. Scrophulariaceae 408, 643, 850, 929, 930, 931, 932, 940, 986, 1140, 1196, 1227, 1228, 1236, 1334. Scrophularia nodosa L. 850, 931, 940. Scutellarein 857, 860, 861,
Schleim, Flohsamen- 65.	—, türkischer 928, 931.	930.
—, Leinsamen- 65. —, Meerzwiebel- 68.	Schwarzlaugen-Alkalilignin 1462.	—, Absorptionsspektrum 924.
, Mistel- 68. , Quitten- 67.	Schwarzpappel 409, 604, 609, 611, 845, 929.	—, Darstellung 861. —, Eigenschaften 861.
	Schwarzwurzel 693, 824, 847,	-, Nachweis 861.
donen 68. saft von Monocotyledone 68.	Schwefelbakterien, rote 1439. Schwefelkohlenstoff 568, 666,	—, Reaktionen 906. Scutellareinidin 1451. Scutellaria alpina L. 930.
—, Salep- 65, 66. —, Sassafras- 66, 67.	1063, 1064, 1075. —, Nachweis, mikrochemi-	altissima 860.altissima L. 930.
säure 51, 52, 66, 68, 81, 107, 109, 113, 272, 281, 776.	scher 1064. —, —, qualitativer 1063. —, quantitative Bestimmung,	baicalensis Georgi 855, 856, 857, 929, 941.galericulata L. 930.
stoffe 239.	Kupfermethode 1064.	— hastaefolia L. 930.
—, Traganth- 65. —, Trigonella- 68.	—, ——, MALOWAN-Methode 1064.	indica L. 860, 930.japonica M. et Dec. 930.
von Aloeblättern 68.von Capsicumsamen 67.	—, — —, Phosphinmethode 1064.	— viscida Sprg. 930.
- von Colocasia Antiquo-	—, Vorkommen 1064.	Scutellarin 857, 860, 930. —, Absorptionsspektrum
rum 68. — von Feigencactus 66.	Schwefelwasserstoff 666. — -Carvon 549.	924. —, Darstellung 860.
— von Hydrangea panicu-	Schwertlilie 576, 637, 647,	—, Eigenschaften 861.
lata 68. — von Kadzura japonica 68.	651, 655, 666, 940. Scilla bifolia L. 1133.	—, Nachweis 860. —, Reaktionen 906.
— von Oenothera Jacquini	Scillain 1237.	Scytonema 1407.
68. — von Opuntia vulgaris 66.	Scilla maritima L. 1237, 1239. — nutans 1133.	Scytonema Hofmanni 1405. Scytonemataceae 282.
— von Paprikasamen 67.	— pomeridiana DC. 1133.	Scytonemin 1407.
— von Sassafras variifolium 67.	Scillitin 1237. Sclareol 634.	Sebacinsäure 1205, 1277. Secale cereale-Pollen, Gehalt
— von Sterculia platanifolia	Scoparein 1451.	von Sporopollenin 213.
68. — von Ulmus fulva- Rinde 66.	Scoparin 1450, 1451. Scopoletin 827, 829, 848. — -β-glucosid 830.	Secalonsäure 1422. —, Eigenschaften 1422. —, Gewinnung 1422.
— von Vitis pentaphylla 68.	— -tetraacetylglucosid 830.	SecamonopsisMadagascarien-
Schlempe, Rohfaserbestim- mung 250.	Scopolia atropoides 829. — atropoides Brecht. et	sis Jum. 693. Seckelblume 935, 1138.
Schlüsselblume 846, 1139.	Presl. 848.	Securida longepedunculata
Schmerwurzbeere 1252. —, Farbbildung beim Reifen	 carniocola Jacq. 848. Hadnackiana Fleischm. 	Fres. 1137. Securidaca longepedunculata
1247.	848.	Fresen. 1237.
Schminkwurzel 1448. Schneckendarmsaft-Enzym4.	— Hladnikiana Fl. 848.	Securidacin 1237.
Schneckenenzym 72.	— japonica 829. — japonica Max. 848.	Sedanolid 562, 658. Sedanolsäure 562.
Schneckenlichenase 45.	— lurida Dun. 848.	Sedanonsäure 556, 656.

Sachverzeichnis.

Senegin 1099, 1126, 1137,

Senf, indischer 665, 666, 1093,

—, schwarzer 665, 666, 1075,

Senföle 466, 568, 810, 1063,

—, mikrochemischer Nach-

—, mikrochemische Reaktio-

weis nach ROSENTHALER

mung im Pflanzenmaterial

1082, 1084, 1087, 1093.

1139.

1094.

1072.

1073.

1073.

1084.

nen 1073.

tung 1093.

tion 1082.

-, Vorkommen 1074.

1074, 1082, 1083.

- -, Zuckerkomponente

Seneginin 1126.

- säure 1126.

— —, weißes 1078.

637, 664. — —, ätherisches 573. — —, italienisches 578. Seestrandkiefer 377, 581, 583, 591, 593, 599, 626. Seetang 271. Segestria lectissima Zw. 452. Seibeltraube 987.

Seefenchel 373, 374, 573, 576,

586, 591, 601, 637, 664.

-öl 576, 577, 586, 591, 601,

Sedum acre L. 935.

Seebernstein 734.

Seid 635.

1223.

— -rinde 1135.

1123, 1134.

— —, rote 1134.

Sekikasäure 435.

Selaginella 1311.

 α -Selinen 499, 500.

 β -Selinen 499, 500.

637, 654, 658.

Semicarbazone 468.

hieraciifolius L. 601.

Jacobaea L. 928, 932.

-- saponine 1098, 1126,

-- -Wurzel 846, 1137.

Senega-Kreuzblume 846,

1303.

1137.

1137.

Selinenol 500.

623.

—, weißer 1081, 1089, 1094. -mehl, schwarzes 1086. — -öl 455, 1064, 1068. Seidelbast 830, 849. — —, ätherisches 665, 666. Seiden-Kautschuk 692. —- pflanze, syrische 692,

 - raupen-kot 1364. Seifen-baum 1135, 1137. - - kraut 1134, 1449, 1450. -- wurzel, ägyptische 1134.

—, Nachweis 1072. — —, levantinische 1113, —, quantitative Bestim-— —, mexikanische 1134. — —, orientalische 1123. — -- -saponine 1098.

—, systematische Verbrei-— unbekannter Konstitu-Senföl -glucoside 810, 1063,

— - Sapotoxin 1123. — —, ungarische 1123. — —, weiße 1123, 1134. Sekundärlignin 144. Selinen 499, 500, 605. —, natürliches 568.

- - Dichlorhydrat 500. —, —, Darstellung 1075. quecksilbersulfate 1083. silbersulfate 1083, 1085.

Selinum Monnieri L. 593, 599, Sellerie, gemeine 581, 605, 633, 637, 654, 658, 929.

-- -samenöl 581, 605.

Senfsamen 455, 569, 1084.

 - -öl, ätherisches 500, 562. — —, ätherisches 500, 633, Semecarpus Anacardium L.f.

Semocarpus vernicifera-Lack Senecio Doronicum 1253, – -pikrin 1237.

—, indischer 1094. —, weißer 1078, 1083, 1092. Senna, amerikanische 1035. Senna-Cassie, ägyptische 933, 938.— —, indische 933, 938, 1034, 1237.

OKEY 1019.

—, arabische 933.

590, 934.

Sequojen 574.

Sennesblätter 1008, 1034,

—, alexandrinische 933, 938.

Sequoia gigantea Torr. 575,

-, indische 933, 938.

Senfsaat, indische 1078.

Sennaglucosid 1008, 1035. —, Darstellung 1008.

—, Eigenschaften 1008.

Senna, Nachweis nach Beal-

— -Zimtöl 575, 578,

649.

Shesterin 1035.

Shibuol 1455.

Shikimen 600.

Shikizarin 1447.

Shikimi 600.

Shikon 1447.

Shikonin 1447. —, Formel 1447.

Shiso 583, 641.

- - Natrium 1447.

603, 614, 615, 618, 624.

—, tricyclische 500, 606. —, unbenannte 609. Setaria italica P. B. 848. Seychellen - Zimtbaum 578, 582, 596, 599, 605, 618, 642, 649.

Sesquichamen 607. Sesquicitronellen 486, 574. Sesquiterpenalkohole519,628. —, bicyclische 520, 628. —, monocyclische 519, 628. -, tricyclische 520, 630. -, unbenannte 632. Sesquiterpene 496, 602, 1101, —, bicylische 497, 602. —, Dehydrierung mit Schwefel nach Ruzicka 496. —, monocyclische 496, 602.

Serjania cuspidata CAMB.

piscatoria Radlk. 1138.

Sesamsaat, Rohfasergehalt

— Bocconi Guss. 578, 593,

- dichotomum Pall. 595,

Hippomarathrum L. 932.

ichthyoctona Radlk.

1138.

1138.

Serotin 1237.

Serotrin 1237.

252.

596.

Serpentaria 597.

Sesamsamen 239.

642, 649.

Seseli annuum L. 932.

— glaucum Bieb. 850.

 Libanotis Koch. 850. tenuifolium Ledeb. 850. - varium 932. Sesquicamphen 606. Sesquicamphenol 631.

1595

575. 582,

596, 599, 605, 618, 642, Sherardia arvensis L. 1227.

Sherungulu-Knollen 585, 597, 617, 637, 651, 657, 661.

Shimamuro 592, 593, 635.

Sho-Gyu 576, 577, 585, 589,

Sho-Gyu-Öl 576, 577, 585, Silver Top Stringy bark 593, Sinigrin, Vorkommen 1087. Silvestren 587. 589,603,614,615,618,624. **663.** Sinigrosid 1084. d-Silvestren 587. Shorea Wiesneri Schiffm. Sinningia 408. 787.i-Silvestren 588. – speciosa 408. Sioer 1137. Short leaf pine 590. 1-Silvestren 588. Siambenzoe 796, 797, 798. Simarubaceae 932, 937, 1183, Siphocampylus Caoutchouc. —, Einzelbestandteile 798. 1225, 1237. DCN. 693. -, Kennzahl 797. - giganteus Dcn. 693. Simetit 736. -, Unterscheidung von Su-Sinalbin 1081, 1084, 1087. Jamesonianus DC. 693. matra-Benzoe 799. 1089, 1090, 1091, 1092.— tupaeformis Zahlbr. 693. Siam-Betelöl 603. Siphoneae 273, 283. 1094. - - Cardamome 626, 648. Siphonia brasiliensis H. B. et -, enzymatische Spaltung -- Cardamomöl 626, 648. 1089. Ктн. 690. Siaresinolsäure 718. -, Darstellung 1092. elastica Pers. 690. -, Konstitutionsformel Sicaloin 1036. Siphonocladiales 272, 283. Sicopirin 1136. 1092.Sisymbrium 931. Sideromonas confervarum Quecksilber-verbindung cheiranthoides Er. et W. 1090. 1095. - officinale Scop. 1082, Sideroxylon attenuatum DC. – -senföl 1081, 1082, 1089, 1094.1095. -, Vorkommen 1092. - bancanum Burck. 1139. Sitostan 1115. cyrtobotrycum Mart. Sinapin 1083, 1089, Sitosterin 1101, 1115. 1090, 693. - -d-glucosid 1192. 1091. indicum Burck. 1139. —, Alkalispaltung 1091. Sium cicutaefolium SCHRK. 581, 642. - kaernbachianum Engl. - -bisulfat 1089, 1090. — -jodid 1091. —, Konstitutionsformel 693. - latifolium L. 584. - Richardi v. Müll. 1139. Skatol 568. -chlorhydrat 568. spinosum L. 1139, 1223. 1091. Sidney-Peppermint 578. -- -rhodanid 1090. - pikrat 568. Skeletsubstanz 17, 18. Sierra Leone-Kopal 758, 759, -- -säure 1091. -- - cholinester 1091. -, Darstellung 18. 761.— —, Isolierung 1091. Sikhytan 1449. Skeletsubstanzen 11, 12, 156. Sikkative 732. schwefelsaures, saures —, Prüfung durch Lagerver-Silber, buttersaures 555. such 196. 1089, 1090. Skimmen 601. —, cheirolinsaures 1088. -sulfat, neutrales 1091. Sinapis alba 1081, 1083, Skimmetin 827. —, essigsaures 554. -, isobuttersaures 555. 1089, 1092. Skimmia japonica 826. - alba L. 1094. —, nasturtiinsaures 1089. japonica Thbg. 601, 847, — - Samen-Schleim 63. 849, 940. - -pappel 409, 845. Laureola Hook. F. 618. arvensis L. 931, 1093, 1095. – -reagens zum Blausäure-Nachweis 1038. — chinensis 1093, 1095. Skimmianin 826. -, sandaracopimarsaures Skimmin 827, 847. dissecta L. 1093. 737. — juncea 1087. Sklererythrin 1419. —, sinigrinsaures 1085, juncea L. 665, 666, 1093. —, Eigenschaften 1419. 1090. nigra L. 665, 666. -, Gewinnung 1419. nigra-Samen-Schleim 63. –, tropäolinsaures 1089. Sklerojodin 1419. -, Eigenschaften 1419. --- -weide 845. — officinalis 1253, 1307. -, Gewinnung 1419. Sinau 931. Silene Armeria L. 1134. inflata Sm. 1134. Sindora Wallichii Benth. Sklerokrystallin 1421. Slaty gum 580, 595, 607, 663. — nutans L. 1134. 572, 603, 605, 606. Singapor-Dammar 788.

—, Kennzahlen 788.

Sinigrin 455, 1068, 1075,

596.

1087, 1089.

DAMER 1086.

—, Darstellung

1086.

1085.

weis 1087.

Single leaf pine 582, 585, 589,

-, - HERISSEY-BOIVIN

—, enzymatische Spaltung

-, mikrochemischer Nach-

1083, 1084, 1085, 1086,

nach

GA-

Sloanea javanica Szysz. 1138,

- Sigum Szysz. 1058.

Smelophyllum 1138.

Smilacin 1126, 1133.

— aspera L. 1133.

— China L. 1133.

— ferox Wall. 1133.

Smilasaponin 1126, 1133.

— aspera, Saponingehalt

1237.

— A 1138.

— В 1138.

Smilax 1126.

1112.

Sloanein 1237.

Sachverzeichnis.

1596

procumbens L. 1134.

virginica L. 1134.

Silicoflagellatae 283.

579, 595, 663.

Silicowolframsäure 68.

612, 641.

tes 238.

1317.

- viscosa Pers. 1134.

- vulgaris Grcke 1134.

Siler trilobium Scor. 581,595,

Siliciumdioxyd, kristallisier-

Silphium perfoliatum 1254,

Silver leaved ironbark 575,

Silvatsäure 416, 423, 434.

446.

WAHLBG. 438.

627, 649, 664.

— jucumina 1134.

1285.

1303.

 — oleracea L. 1134. - tetrandra 1134.

-Saponin 1098.

619, 627, 649, 664.

brasiliensis Spg. 1141.

Spinacia glabra 1253, 1300.

Spinat 1113, 1134, 1253,1300.

- Carotin, α-Carotingehalt

- -samen, Zeaxanthingehalt

649, 662.

1597

 - rübsen 1095. Sphaeropha 1393. Sonchus arvensis L. 693. Sphaerotilus riseus 1438. — asper L. 693. Sphyridium placophyllum oleraceus L. 693. syphilitica Hemsl. 1133. — faleax Walle. 693. Spice Bush 590, 592, 617, 627, Song-Koulong 1034. Sonnenblume 408, 935. Spiklavendel 591, 598, 616, Sonnenblumen-lignin, Methoxylgehalt 201. Spiköl 591, 598, 616, 619, Sophoraglucosid 1237. Sophora Spillanthes acmella MURR. japonica L. 935, 936, 1237. 1063,

Sachverzeichnis.

1133.

665.

252.

Solanin 1099.

Solanorubin 1288.

Pav. 936.

1268, 1289.

1140.

– officinalis Humb. 1133.

ornata Hook. fil. 1133.

— раругасеа Duch. 1133.

Smyrnium perfoliatum L.

-schrot, Rohfasergehalt

Sokotra-Drachenblut 744.

- Balbisii 1268, 1289.

dulcamara 1252, 1255,

– Hendersonii 1254, 1313.

jamaicense Mill. 408.

Lycopersicum L. 936,

- mammosum L. 1140.

- paniculatum L. 659.

pseudocapricum 1268.

sodomaeum L. 1140.

Soldanella alpina L. 1139.

- tuberosum L. 936.

- pusilla Beng. 1139.

- umila Bg. 1139.

— minima 1139.

— nigrum L. 1140.

— utilis Hemsl. 1133.

— Scammonium 802.

Smyrna-gummi 58.

Soberol 493, 494.

Socalvin 1036.

- tinctoria L. 940, Socotra-Aloe 992, 995, 1036. Sojabohnen 890, 940, 1136. 1224.Soja hispida Mnch. 940, 1136. Sophorin 874, 935. Soranjee 1034. Sorbinöl 660. Sorbus Aria Crtz. 931, 1058. Solanaceae 408, 659, 848, 936, - Aucuparia L. 660, 986, 987, 988, 1140, 1231, 1237. 1252, 1268, 1277, 1280.

Sordidasäure 442. Sordidin 417, 423, 434. Spindelbaum 1253. Sorghum vulgare L. 1045. Solanum angustifolium R. et vulgare Pers. 1047, 1058. Spaltsäure 372. Spanisch-Hopfenöl 630. Spargel 653, 824, 847, 1133, Dulcamara L. 988, 1140. — -beere 1254. — beeren 1313. -kohl 1095.

Spiraea Aruncus L. 1135. - bella Sims. 1135. canescens Don. 1135. — digitata Willd. 846, 1135. filipendula 821. — Filipendula L. 846. — gigantea var. rosea 821, Spartein 1450. 846. Spartium Scoparium 1450. Humboldtii hort. 1135. Spathodea campanulata

japonica L. 1058, 1135. FENZL. 408. - kamschatica 818. kamtschatica Pall. 845, Spathularia flavida 1421. pulverulentum Pers. 936. Spechtwurz 1137. 846. Speisezwiebel 666, 934. — laevigata L. 1135. Spermatochnus paradoxus — palmata Pole 846, 1135. verbascifolium L. 1140. — sorbifolia L. 1058. 276.— stipulacea Willd. 1230. Sphacelaria cirrhosa 276. Sphagnum 268. trifoliata L. 1230.

-, Cutingehalt 220. — montana Willd. 1139. — ulmaria 815, 818, 821. -lignin, Methoxylgehalt — - Blütenöl 542. - Ulmaria L. 845, 846. 201. Solidago canadensis L. 580, medium 268. Spiracin 845. 584, 587, 598, 604, 627. — -Lignin 268. Spiraein 818. parvifolium 268. Spiranthes autumnalis RICH. caroliniana L. 584, 587, — — -Lignin 268. 1207, 1233.

598. - nemoralis A1T. 591, 593, Torf 331. Spiraeoideae 845, 846, 1058, 638.Sphaerella nivalis 1393. 1059, 1135, 1230. — odora Ait. 595, 627. Sphaerococcus lichenoides Spirogyra 275. spec. 1387.

— -öl 595, 627. rugosa Mill. 582, 593. Sphärokrystalle nach Spitzahorn 988. serotina Air. 932, 1141. son 6. Spitzklette, gemeine 1239. — Virgo-aurea L. 1141. Sphaeromphale clopismoides Spongin 74. Sporen, Cellulosegehalt 213. Solorina crocea (L.) Ach. 441, Anzi 452. -, Gerüstsubstanzen 206. 446, 450, 451. Sphaerophoraceae 440, 446.

1598	Sachverzeichnis.	
Sporen-Membranen, Gewinnung 208. —, Membransubstanzen 205. —, Reinigen 206. —, Sporopolleningehalt 213. —, Veraschung 211. —, Verhalten gegen Alkalien 213. —, — konzentrierte Schwefelsäure 212. Sporonine, Elementarformeln 214. Sporopollenin 221, 227, 296, 297, 339. Sporopollenine 205, 208, 209, 218, 265, 266, 307. —, Acetylierung 214. —, Eigenschaften 212. —, Farbe 212. —, Farbreaktionen 212. —, Farbreaktionen 343. —in Braunkohlen, quantitative Bestimmung 317. —in Kohlen 307. —, Verhalten 212. Sporopollénin, Entfernung der Kieselsäure 210. —, — von Cellulose mit Phosphorsäure 209. —, — — — Salzsäure 210. —, fossiles, Isolierung 309. —, — aus Anthrazit 325. —, Gewinnung aus Tasmanit nach Zetzsche-Schärer-Vicari 340. —, Isolierung aus Braunkohle 313. —, — aus Ölschiefer 339. —Membran, Gewinnung 209. —, quantitative Bestimmung im Ölschiefer 341. —, — — Torf 312. —, Verhalten gegen Reagenzien, Übersicht 237. Spotted gum 591, 594, 595,	Stachys silvatica 1355. Standardcellulose, Herstellung 12. Stantienit 736. Staphylococcus pyogenus 1438. — rhodochrous Z. 1438. — -Farbstoff 1438. Stearinsäure 555, 654, 675, 1248, 1319. — -āthylester 555. Stearocutinsäure 240. Stechginster 1217, 1238. Steckrübe 1095, 1289. Steinklee 563, 659. Steinkohle 287, 291, 295, 296. —, Zellbestandteile in — 296. —, Bitumen-Nachweis und -Bestimmung 307. —, Elementarzusammensetzung 297. —, Gehalt an PBitumen 326. —, Harz-Nachweis und -Bestimmung 307. Steinkohlen 293. — -bitumen, lösliches 307. — -cutin 309. — -sporopollenin 309, 317. —, — -Isolierung aus — 317. — -sporonine, Reaktionen 343. —, Reaktionen 297, 298. —, Wachs-Nachweis und -Bestimmung 307. Steinlinde 1235. Steinnuß-mannan 49. —, Gewinnung nach PRINGSHEIM-SEIFERT 49. Steinsame 936. Stemonitis ferruginea 1421. Stenocalyx Pitanga BERG. 577, 614, 662. Stenolobium stans Don. var. \$\beta\$-pinnata SEEM. 659. Stephania hernandiaefolia WALP. 1135. Sterculiaceae 411, 618, 642, 1449. Sterculia platanifolia 68. — - Schleim 68. Stereocaulon alpinum Laur.	Stereocaulon ramulosum
Squamaria crassa Huds. 436, 443. — gypsacea Sm. 436, 443. — Lamarckii DC. 436, 443.	— coranoides fr. 438, 447. — denudatum Flörke 438, 444, 447. — — var. genuinum Fries 243, 438, 444.	932, 936, 937, 987, 1138. —, gelbes 1248, 1253, 1307. —, violettes 944. Stiffthia chrysantha Mck. 408.
- melanaspis Ach. 437, 450.	pulvinatum SCHAR 438 444 447	Stigma 1395.

447.

— saxicola Poll. 436, 437. Squamatsäure 417, 420, 443,

Staavia radiata Dabl. 1135.

446.

Ssuchum 574.

Schar. 438, 444, 447.
— incrustatum Flörke 438,

— paschale (L.) Асн. 438.

— pileatum Ach. 438, 447.

Sм. 434.

434.

Stigmasteringlucosid 1192. Stigmatidin 417, 418, 423,

Stigmatidium venenosum

Suberolsäure 230, 231, 234,

—, Zusammensetzung 734.

Succinoabietinolsäure 735.

Succisa pratensis Mnch. 1237.

Succoxyabietinsäure 734, 735.

Sulfatterpentinöl, finnisches

Sulfide in ätherischen Ölen

unbekannter Konstitution

säure, Darstellung durch

— — —, — mittels Mine-

- — —, — — Salzen 1464. -laugenlacton 1469.

aus

—, Löslichkeit 235.

Succinit 734, 736.

Succinoabietol 735.

Succinoresinol 735.

Sucuuba-rinde 1235.

Sugi 609.

568.

1071.

222.

Sulfone 1066.

Sumach 938.

412.

Sulfoxyde 1066.

- gerbsäure 870.

Suginen 609. Sulcatsäure 438, 451.

492, 493.

Sulfit-ablauge 1463.

Dialyse 1463.

ralsäuren 1464.

— — —, Darstellung

Sulfitablauge 1469.

—, Strukturformel 1470.

Sulfocyansinapin 1090.

Sulfonium-Salze 1066.

— —, Darstellung 376. — —, Reaktionen 354.

d-Sumaresinolsäure 798.

— — -methylester 798.

—, Unterscheidung von

Sumatra-Dammar 788.

- -, Kennzahlen 788.

Siam-Benzoe 799.

Sumatrabenzoe 796, 797, 798.

—, Einzelbestandteile 798.

— — -äthylester 798.

—, Kennzahlen 797.

—, sizilianischer 376.

-- strauch 1195.

– -reinkork, Darstellung

-- gerbstoff 345, 376, 409,

-ablaugen-Ligninsulfo-

Succinosilvinsaure 735.

Succinoresen 735.

1599

Sachverzeichnis.

Strophanthussamen 1235.

Struthanthus 667.

Struthiin 1123, 1134.

— lanata Нпл. 1232.

Nux vomica L. 407, 1206,

— potatorum L. fil. 1232.

Stuartia Pseudo-Camellia

Styphninsäure 792, 795, 1178,

Styracin 511, 747, 753, 755,

Styrax 706, 707, 753, 757,

–, alkohollöslicher Anteil

- benzoides Crais. 796.

— benzoin Dryand 796.

- japonicus Sieb. et Zucc.

-, orientalischer, Einzel-

Petrolätherlösliches, Be-

tonkinensis Pierre 796.

stimmung nach HILL-

Styrol 486, 574, 744, 748,

Suaeda dodeneiflora 407.

Subauriferin 417, 418, 420,

Suberin 164, 205, 213, 215,

Eigenschaften 227.

Farbreaktionen 227.

Gehalt in Rinden 228.

Gewinnung, Materialvor-

quantiative Bestimmung

—, Zimtsäure, Gehaltsbe-

COCKING 755.

Styrocamphen 755.

– -dibromid 486.

421, 434, 429.

221, 228, 243.

fossiles 308.

bereitung 221.

in Kohlen 307.

 $2\bar{2}4.$

Styresinol 755.

Styrogenin 754.

755, 798.

Styron 511.

stimmung nach Bohrisch

bestandteile 754.

Styracaceae 796, 1140.

- nux vomica 367.

— potatorum 51.

Max. 1138.

Stuppeasäure 451.

dibromid 560.

1448.

Styracit 371.

s. a. Storax.

— calamitus 753.

— depuratus 754.

japonica 1097.

— liquidus 753.

-, Kennzahlen 753.

1140.

755.

799.

Stinkasant 597, 612, 666, 793.

Stirlingia latifolia-Öl, ätheri-

Stinkholz 573, 665.

sches 545.

Stocklack 694.

Stockrose 988.

Stocksia 1138.

s. a. Stvrax.

Strandkiefer 723.

Strauchflechte 414.

Streifenkohlen 297.

- -bitumen 325.

616, 663.

- - pine 585,

NEES. 1063. Stroh 239.

Lauge 1463.

-blumen 658.

--- -flachs 87, 98.

mung 248.

- xylan 38.

1222.

1140.

– -säure 1128.

576.

326.

629.

1462.

Stockmalve 988.

Stipites Jalapae 1205.

— latifolia STEUD. 644.

- -öl, ätherisches 644.

Stoppelrüben 1081, 1095.

Storax 511, 560, 627, 753.

—, amerikanischer 574, 755.

- -öl 486, 503, 511, 560, 574,

-, orientalischer 574, 690.

Storesinol 754, 755. Stoertiamarin 1215, 1237.

Verfälschungsmittel 755.

-, Gehalt an P.-Bitumen.

Strepsilin 418, 420, 421, 447.

Streptothrix corallinus 1438.

Stringy bark 580, 581, 591,

Strobilanthes flaccidifolius

- - Alkalilignin nach Beck-

wäßriger Lauge 1462.

- mehl, Rohfaserbestim-

Strophanthigenin 1128.

k-Strophanthin 1146.

1-Strophanthin 1276.

Strophanthin 1113, 1198.

Strophanthin. cristallisatum

g-Strophanthinsäure 1140.

Strophanthus glaber Corn.

- gratus Franch. 1140.

— - Saponin 1128.

hispidus DC. 1235.

- Letei MERV. 1140.

— Kombe Oliv. 1235.

MANN-LÜSCHE-LEHMANN

schluß mit alkoholischer

588,

590,

– – Farbstoff 1438.

Sumatra-Drachenblut 742. Sump 1137.	Syringin, Reaktionen 825. Syringsäure 379.	Takamahak, Bourbon 787. —, ostindisches 787.
Sumpfdotterblume 936, 938. Sumpfherzblatt 931.	Syzygium jambolanum DC. 1223.	—, Einzelbestandteile 787. — -Elemi 772, 774, 787.
Sumpfkiefer 575, 577, 582,	— occlusum Miq. 640, 642.	- Harz, echtes 772.
584, 589, 592, 593, 595,		, Kennzahlen 787.
596, 598, 599, 602, 611,	Tabacin 1237	— resen 787.
621, 625, 628, 648, 726.	Tabak-blätter 99.	Takamahinsäure 787.
Sumpfläusekraut 1236.	, virginischer 408, 1237.	Takamaholsäure 787.
Sumpfporst 630, 651, 844, 937, 1229.	Tabaquillo 620, 646. — oloroso 620.	Talebrarsäure 417, 418, 421, 451.
Sumpfzypresse, canadische	Tabebuia cassinoides DC. 659.	Talinum paniculatumL.1134.
581, 590, 608, 640, 645.	Tabernaemontana aff. laeta	Talisia esculenta RADLK.
Supabalsamöl 572, 603, 605,	Mart. 694.	1138.
606.	— alba Mill. 692.	Tall Red Top 1058.
Suralpattai 1448.	— amygdalae folia Jacq. 694.	Tallöl 729.
Süßholz 1130, 1136.	— angolensis STAPF. 692.	Tallow wood 591, 607, 663.
— -wurzel 1136.	- annamensis Dub. et	Tamanu 1138.
Süßkirsche 659, 849, 986,	EBERH. 692.	Tamaricaceae 410, 848, 932,
Swamp bay 649.	- bovina Lour. 692.	937.
— gum 580, 616, 628, 646,	- crassa Benth. 692.	Tamarinden-Inklusen 355.
663.	- Donnell Rose 694.	Tamarix africana 876.
— Mahagony 580, 595, 607,	— grandiflora Jacq. 694.	— africana Poir. 410, 937.
664. Sweet Anise 1234.	— Holstii Schum. 692, 694. — rupicola Benth. 692.	— gallica 876.
	- Salzmanni DC. 692.	— gallica L. 410, 848, 932, 937.
Swertia japonica Makino 941, 1215, 1229, 1237.	— sphaeocarpa BL. 692.	
- laterifolia L. 941.	— sphaeocarpa Bh. 692. — stenosiphon STPF. 692.	Tambaqui seringas 690. Tampicin 1231.
Swertiamarin 1200.	— Thursioni Bak. 692.	Tampichi 1231.
Swertia perennis L. 1230.	— undulata Vahl. 692.	Tampicolaiz 1231. Tampicolsäure 1217.
säure 1237.	— utilis W. et Arn. 692.	Tamus communis 1247, 1252,
— uliginosa St. Hil. 941.	- Wallichiana STEUD. 692.	1255, 1288.
Swertisin 897.	Tabonuko-Öl 588, 599.	— communis L. 1133.

Tacazza apiculata Oliv. 693.

– Brazzeana Baill. 693.

— erecta 1253, 1300, 1301.

— erectus L. 286, 287, 289.

— — -Phytomelan, Zusam-

glandulifera Schr. 574,

— minuta L. 574, 582, 619,

- nana 1253, 1254, 1300,

— patula 878, 1253, 1254,

— patula L. 408, 654, 938.

patulus L. 286, 287, 289.

— - Phytomelan, Zusammensetzung 290, 291.

Tahiti-Sandelholzöl 630.

Taiwania cryptomerioides

-ceder 605, 608, 632.

HAYATA 605, 608, 632.

1268, 1300, 1301, 1317.

638, 645, 650, 651.

1301, 1317.

Tageton 651.

Taiwanol 632.

Takadiastase 1204.

—, japanische 818.

-, amerikanisches 787.

Takamahak 787.

- Vanille 656.

582, 638, 645, 650, 651.

1300,

mensetzung 291.

– grandiflora 1253,

1301.

Tagetes aurea 1254, 1317.

 α -Tanacetogen-dicarbonsäure

Tanacetum Balsamita L. 652.

Tanacetylalkohol 516, 625.

Tanghin ne Menabe 1233.

- - Präparate, Spaltwert

-, griechische 592, 593, 599,

— -holz, Lignin-Elementar-

zusammensetzung 259.

– –, – Elementarzusam-

tarzusammensetzung 260.

—, Rohfasereinzelbe-

— —, Rohfasereinzelbe-

standteile 256.

mensetzung 258.

— —, — -gehalt 245. — -rinde, Lignin-Elemen-

standteile 256.

Tanne, canadische 723.

- vulgare L. 599, 625, 627,

 $d-\alpha$ -Tanacetogen-dicarbon-

517.

säure 492.

648, 649.

Tang kuci 661.

Tangsäure 275. Tannase 346, 360.

361.

Tang-Galaktan 52.

-, Gewinnung 360.

Tannen-balsam 723.

Tanaceton 551, 647.

Sachverzeichnis.

1600

Swietania Mahagoni JACQ.

- -dihydrochlorid 492, 493.

Symphoricarpus mollis NUTT.

– occidentalis Hook 848.

- racemosa Michx. 849.

- - säure 148, 826, 953, 959,

vulgaris L. 620, 847.

—, Absorptionsspektrum

Syringenin 177, 825.

Syringe, gemeine 620, 847.

Syringidin 943, 945, 950, 951,

-, Wasserstoffsuperoyxd-

Syringin 812, 825, 847, 1231.

—, enzymolytischer Reduk-

tionskoeffizient 811.

- blätter-Glykosid 812.

-- glucuronsäure 826.

persica L. 847.

— vulgaris 825.

959, 978.

956 (A).

-glucosid 948.

abbau 959.

—, Lösungsfarbe 954.

-, Reaktionen 955.

- racemosus L. 1140.

411.

1140.

Syringa 942.

960.

Sylvestren 492.

Sylvinsäuren 796.

591, 604, 624, 637, 639,

[663.

Tannin, chinesisches 126, 367, 373, 381, 408, 409. -, Paullinia- 411. —, türkisches 409, 410. Taonia atomaria 1395. Tapuru 691. Taraxacum officinale 1248, 1252, 1253, 1309. officinale Wigg. 693, 941, 1141. Taraxanthin 941, 1240, 1298, 1307, 1309. –, Absorptionsspektrum 1311. —, Colorimeterwert 1260. -, Doppelbindungen 1241. —, —, Zahl der — 1271. -, Eigenschaften 1310.

- -ester 1248, 1310.

—, Hydroxylgruppen 1271.

Tannen-rinde, Rohfaserein-

. —, — -gehalt 245.

zelbestandteile-Elemen-

Tanninbeize der Baumwolle

tarzusammensetzung 259.

-, Isolierung 1310. -, Vergleich mit Violaxanthin 1311. —, Verhalten 1310. —, Vorkommen 1253. Tari 410. Tartronsäure 1056. Tasmanin 317, 325, 342. —, Acetylierung 343. —, Eigenschaften 342. —, Reaktionen 343. Tasmanit 340. —, Sporopollenin-Gewin-

SCHE-SCHÄRER-VICAR 340. Taubenkropf 1134. Taumellolch 1232. Tausendgüldenkraut 1199, 1229.-, nordamerikanisches1215. Taxaceae 580, 583, 584, 589, 591, 594, 596, 597, 598, 600, 602, 603, 606, 609, 611, 630, 636, 661, 1237 Taxicatin 1215, 1216, 1237 -, Darstellung 1215.

-, Reaktionen 1216.

Taxodineae 575, 581, 585

603, 605, 608, 609, 611

nung aus - nach ZETZ-

612, 631, 632, 645, 934 Taxodium distichum Rich 581, 590, 608, 640, 645 Taxus 1311. — baccata 1268. — baccata L. 1215, 1237. – Pollen, Gehalt an Sporopollenin 213. Pollenin 214.

Teakbaum 693. Tecoma ipé 1446. - ochracea 1446. Tecomin 1446. Tectochrysin 854, 929. —, Darstellung 854. —, Eigenschaften 855. -, Nachweis 855. Natrium 855. -, Reaktionen 904. Tectona grandis L. 693. Tectoridin 894, 940. -, Absorptionsspektrum

925. -, Darstellung 894. -, Eigenschaften 894. -, Reaktionen 920. Tectorigenin 895, 940. -, Absorptionsspektrum 925. —, Darstellung 895. —, Eigenschaften 895. — -glucosid 894. -, Nachweis 895 —, Reaktionen 920. Tee-Catechin 396, 411.

— Gallussäureester 412.

- -strauch, chinesischer 408,

411, 412, 935, 937, 1138.

Gerbstoff, Gewinnung

256.

—, grüner 396.

— -saponin 1138.

Teichrose, gelbe 410.

_, weiße 410, 938. Telamonia armillataFr. 1436. — - Farbstoff 1436. Telaescin 1124. Telebolae 1418. Telephiin 1216, 1237. Tellima sp. 931. Teloschistes flavicans (Sw.) M. ARG. 444. var. acromela Pers. 448. Teltower Rübe 1095. Templinöl 582, 592, 626. Tephrosia apollinea L. 1063. purpurea Pers. 935. — tinctoria Pers. 1063. Terebenthen 591. Terebinsäure 515.

Chebula Retz. 409, 410. Ternstroemia gedehensis TEIJSM. 1138. – Toquian 1138. Terpenaldehyde, aliphatische Handbuch der Pflanzenanalyse, Bd. III.

Teresantalol 519, 627, 634.

- -Phthalestersäure 519.

Terminalia Chebula 371, 385.

Terephthalsäure 487.

Teresantalsäure 655.

576, 587, 600, 1101. –, Beziehungen zu Carotinoiden 1244. -, bieyclische 491. -, monocyclische 487, 576. -, unbenannte 601. Terpentin 757, 799. -, amerikanischer 723. –, Aschengehalt 724.

Terpene 472, 473, 487, 491,

- baum 583, 590, 596. —, Brechungsexponent 724. -, Bromzahl 724. Terpentine 723. —, feine 723. —, gemeine 723. -, Kennzahlen 724. Terpentin, französischer 723. -, gekochter 727. -, Gewinnung 723.

— -Harzsäure 725.

—, Jura- 723. -, Karpathen- 723. __, Kunst- 724. —, Lärchen- 723. —, nordamerikanischer 723. - -öl 571, 572, 587, 588, 589, 592, 593, 595, 596, 598, 599, 600, 609, 626, 627, 724.-, amerikanisches 575, 583, 589, 592, 593, 596,

— aus Pinus Jeffreyi 485. — — Pinus sabiniana 485. autooxydiertes 554. Bordeaux 599. Bukowina- 588. Burma- 587, 590, 595. Chios 590. deutsches 587. finnisches 603, 628. finnländisches 587. französisches 494, 495, 581, 592, 593.

634.-, indisches 502, 581, 583, 587, 588, 592, 596, 724.—, österreichisches 587, 591, 596. —, russisches 575, 587, 588, 598, 621. —, schwedisches 575, 587. - -, spanisches 581. - —, venetianisches 592,

-, griechisches 494, 589,

581,

592, 593, 596, 599, 626,

- Pistacien 590, 938. -, Straßburger 723. -, Terpentinölbestimmung 724.

-, österreichischer 723.

626.

101

Sachverzeichnis.

cis-Terpin 491. 2, 3, 4, 6-Tetra-acetyl-glucose Cis-1, 4-Terpin 567. — - Pektinsäure, der 841. Zuckerrüben, Isolierung trans-Terpin 491. Tetraacetyl-glucosid 1007. Terpinen 494, 576, 770. 3-O-Tetraacetyl-β-glucosid-— —, Reduktionsvermögen - dihydrochlorid 487, 491, oxy-1-methoxy-2-methyl-

492. anthrachinon 1007. 106. — —, Salze 106. O-Tetra-acetyl- α -glucosidyl--- -terpin 491, 513. α -Terpinen 487, 576. bromid 1008. Tetragalakturonsäure b 84. 85, 86, 87, 103, 108. — -Nitrol-benzylamin Tetraacetyl-glucovanillin 819. — aus Calcium-Magne-- -gossipolon 1454. 487, 488. sium-pektinat von Apfel-

- - Nitrol-piperidin 487, -hesperitein 888. Isorhamnetin 876. sinenschalen, Isolierung 109. -β-o-Kresylglucosid 816. γ-Terpinen 487, 488, 577. — — Hydratopektin der -- leuko-xylindein 1431. — Nitrolpiperid 488.

Zuckerrübe, Isolierung — -linamarin 1050. — - N.trosochlorid 488. -- -lotoflavin 862, 1051. — -Tetrabromid 488. -- Luteolin 863.

108. — Pektinsäure der Zuckerrüben, Isolierung -d-Mandelnitrilglucosid 1054.

 -l-Mandelnitrilglucosid — — Tetragalakturon-Dihydrochlorid 514. 1052. säure a, Darstellung 109. — — — c, Darstellung α -Naphthylurethan Naringenin 883. -- -picein 820. 109. - - prulaurasin 1053. — —, Darstellung 103, 108.

Nitrolpiperidid 513. — —, Eigenschaften 109. - Rhamnoxanthin 1005. Nitrosochlorid 513. Phenylurethan 513. Rubiadin-glucosid 1007, — —, Reduktionsvermögen γ-Terpinenol 491. 1008. 110.

— — —, Darstellung 1007. — — —, Verseifung 1007. — —, Salze 110. Terpineol 475, 477, 478, 495, Tetragalakturonsäurec 84,85, 513, 514, 515, 621, 622, 1216. -- -salicin 816, 817.

86, 87, 103, 107, 111. d, l-Terpineol 1100. — - bromid 816. — — aus Citruspektin, Iso- Sambunigrin 1054. lierung 107. α -Terpineol 622. 514, 515,

— — Pektinsäure der — — -Dihydrojodid 514. shibuol 1455. — —, a-Naphthylurethan Zuckerrübe, Isolierung -tribrom-norbarbaloin 514. - -trifolitin 1454. 107.

- - Nitrolanilid 514. -- -xylindein 1430, 1431. — — Tetragalakturon- — - Nitrolpiperidid 514. säure a, Isolierung 107. Tetra-anhydro-tetra-galak-— —, Darstellung 103, 107.

— — -Nitrosochlorid 514. turonsäure 84, 85, 103. - -, Phenylurethan 514. Tetraaraban 81, 94, 271.

d- α -Terpineol 514, 621. Tetrabrom-Aloeemodin 1022. i- α -Terpineol 622. -- -aloin 994.

 $1-\alpha$ -Terpineol 514, 621, 735. $-\beta$ -Barbaloin 995. -isobarbaloin 996. — -Myricetin 880.

 β -Terpineol 514. γ -Terpineol 623. Terpinhydrat 515, 624. Tetrachlor-Aloeemodin 1022. Terpinolen 488, 489, 490, 580, - -barbaloin 993.

— -β-Barbaloin 995. - -isobarbaloin 996.

770.

1602

488.

513.

-- -- Nitrosit 487.

Terpinenol-1 514, 623.

Terpinenol-4 491, 623.

Terpinenol-(4) 513, 514.

— -Dibromid 489. — -Erythrit 490. Tetrabromid 489. Terpinyl-acetat 558. — —, Verseifbarkeit 475.

- formiat 557.

Terrestrin 451. Tesu 934, 939.

methoxychalkon 888.

Tetraacetyl-atromentin 1426.

 - glucosid 1238. 3, 2', 4', 6'-Tetraacetoxy-4-

 --- -pentaacetyl-barbaloin 993, 994. Tetradekamethyl-cellotetraose 349. Tetragalakturonsäure 271. —, Dimethylester, saurer 83. Tetragalakturonsäure a 84, 85, 86, 103, 107, 111.

– — aus Calciummagnesium-

schalen, Isolierung 104.

pektinat der Apfelsinen-

methylester, neutraler 83. 381.

, Trimethylester, saurer 83. 1134.

108.

Tetra-galloyl-l-brom-glucose — -- -glucose 382. - erythrit 351. - expansa Murr. 1134.

-artemisiaketon 545.

— —, Eigenschaften 107. — —, Reduktionsvermögen

Tetragalakturonsäuren 83, 84,

85, 86, 87, 103ff.

-, Darstellung 103. Tetragalakturonsäure, Tetra-

Tetragona cornuta GAERTN. Tetrahydro-agathendisäure — - dimethylester 739. - abietinsäure 730.

Thalietrum angustifolium L.

aquilegifolium L. 1059.

Thalloidima candidum (WEB.)

- mamillare Gouan. 453.

Thamnolia vermicularis (Sw.)

Thamnolsäure 417, 420, 428,

Thapsia garganica L. 599,

Sylphium VIV. 599, 601.

rosulatum Anzi 453.

- carbonsäure 428.

1059.

Körb. 453.

- - grün 453.

Thamnol 428.

ACH. 447.

421, 447.

601.

diffractum 453.

Tetrahydro-artemisiaketon,

Semicarbazon 545.

— —, Semicarbazon 547.

-- -cuminaldehyd 489, 641.

-desoxy-aucubigenin 1176.

-dioxy-dimethyl-anthra-

- noragathensäure 740.

- methylester 740.

ac-Tetrahydro- β -naphthol

1-Tetrahydrocarvon 547.

Tetrakosanol 306.

flavan 399.

flaven 399.

ester 1328.

- Scoparin 1451.

-apigenin 1450.

622, 639, 662.

NEES. 639, 662.

Tetranthera californica

△²-Tetrahydrocuminaldehyd

2, 3, 4, 5,-Tetramethoxy-1-

allylbenzol 530, 636.

Tetramethoxy-benzoesäure

5, 7, 3', 4'-Tetramethoxy-

5, 7, 3', 4'-Tetramethoxy-

Tetramethoxy-oxy-α, γ-di-

Tetramethyl-Catechin 397,

398, 399, 400, 401.

– -Epicatechin 397, 398,

- octadeca-nonaen-dicar-

bonsäure-monomethyl-

phenylpropan 399.

chinon-glucosid 1008.

- -calamen 500.

— —, Oxim 547.

-carvon 547, 646.

-cuminsäure 542.

1100.

530.

399.

862, 930.

3, 5, 7, 2'-Tetraoxyflavonglucosid 866, 933. 3, 5, 7, 4'-Tetraoxyflavonglucosid 867. 3, 7, 3', 4'-Tetraoxyflavon-

Sachverzeichnis.

glucosid 870, 933, 943. 5, 7, 3', 4'-Tetraoxyflavonglucosid 862, 930.

3, 7, 3, 4'-Tetraoxyflavonglucosidgerbsäure 870. 934. 5, 6, 7, 4'-Tetraoxyflavonglucuronsäure 860, 930. 5, 7, 2', 4'-Tetraoxyflavon-7maltosecyanhydrin 861, 930. 3, 5, 7, 4'-Tetraoxyflavonrhamnoglucosid 867, 868,

3, 5, 7, 4'-Tetraoxyflavon-3rhamnosid 867, 933. 3, 5, 7, 4'-Tetraoxyflavon-3robinosid 868, 933. 3, 5, 3', 4'-Tetraoxy-7methoxyflavon 877, 938. 3, 5, 7, 4'-Tetraoxy-3'-me-

3, 5, 3', 4'-Tetraoxy-7-me-

3, 5, 7, 4'-Tetraoxy-3'-meth-3, 5, 7, 4'-Tetraoxy-2-phenyl-

Tetranitro-Aloeemodin 1023. Hook. 577, 592, 647, 662. -- -xanthon-Dimethyläther citrata NEES. 615, 618, Tetrapleura Thonningii

polyantha var. Citrata 2', 4', 6', 4-Tetraoxychalkon 837, 838.

Tetraoxy-decylsäure 802. 3, 5, 7, 4'-Tetraoxy-3', 5'-dimethoxy-2-phenyl-phenopyryliumehlorid 943. 1456. -diphenyl-dimethylolid

2, 4, 2', 4'-Tetraoxy-diphenyl 3, 7, 3', 4'-Tetra-oxy-flavan 392. 5, 7, 3', 4'-Tetraoxyflavanon

3, 5, 7, 4'-Tetraoxyflavon

5, 6, 7, 4'-Tetraoxyflavon

861, 930.

869, 870, 933, 934.

886, 939. 3, 5, 7, 2'-Tetraoxyflavon 866, 933.

Benth. 1136. Tetrarin 368, 385, 409, 841, 850, 998. Tetrasäure a 84, 103. 586.

943.

867.

Tetrasäure b 84, 103. Tetrasäure c 84, 85, 86, 87, 103, 107, 111. Tetrathera californica Hook. Tetra-(tri-acetyl-galloyl-) l-acetyl-glucose 377, 381, 382, 383.

brom-glucose 381, 382.

thyl-glucosid 381, 382.

methyl-glucosid 381, 382.

Tetra-(triacetyl-galloyl)-me-

Tetra-(triacetyl-galloyl)-3-

- fruticans L. 1238.

Teufelsabbiß 1237.

Teucrin 1238.

Teucrium 930.

thoxyflavon 876, 938.

oxv-2-phenyl-pheno-

pyryliumchlorid 943.

phenopyrylium-chlorid

sid 877, 937.

thoxyflavon-3-trirhamno-

Tetra (triacetyl-galloyl)-l-

—, hydrierte 1427. -, Konstitutionsformel 1427. Theloschistaccae 437.

1428. terrestris Ehrh. 1427. Thelephorsäure 1411, 1427, 1428. —, Absorptionsspektrum 1428. -, Eigenschaften 1427. —, Gewinnung 1428.

931.

1238.

Thioäther 1066.

Thiophaninsäure

Thiophenol 1100.

Thevetosin 1226, 1238.

1-Thioglucose 1083, 1086.

Thionium-Salze 1066.

Thiosinamin 568, 1076.

420, 429, 434.

Thimbergia laurifolia Lindl.

417,

101*

SCHAEFF. 1427. — coralloides Fr. 1427. crustacea Schum. 1427. — flabelliformis Fr. 1427. — intybacca Pers. 1427. — laciniata Pers. 1427. palmata Scop. 1427,

ca 1138. - endsapogenin 1128, 1129. Prosapogenin 1128. - -saponin 1128, 1129. sinensis L. 408, 411, 412, 935, 937, 1128, 1138. Thelephora carvophyllea

Theaceae 408, 411, 412, 665, 935, 937, 1138, 1225. Thea chinensis L. var. assami-

Theobroma Cacao. L. 411,

Thesium montanum Ehrh. Thespesia Lampas Dalz. 937. Thevetia Yccotli DC. 1226,

418,

Thitsi 784.

1070.

594, 615.

Thlapsi arvense 1067, 1068,

Thuja australis Poir. 582,585,

- articulata Tenore. 582.

- articulata VAHL. 590, 611.

dolobrata L. 585, 589,611,

- —, spanisches 576, 577,

Thymochinon 522, 523, 525.

Thymohydrochinon 525.

597, 599, 605, 616, 624,

- arvense L. 1093.

Thoa urens Aubl. 1133.

-, quantitative Bestimmung

- brachyphyllus Opz. 576,

- Broussonetii Boiss. 638.

- capitatus Hoffm. et Lnk.

576, 587, 595, 598, 627.

[523.

- Phenylurethan 523.

Thymus 930.

636.

Tinosporin 1238.

408.

194 (A).

Tintenbaum, ostindischer

Tithania diversifolia GRAY.

Tithymalus canariensis 691.

Titriergefäß zur Ligninbe-

MAROWSKI 300.

-, Cellulosegehalt 303.

NADE 301.

CARI 302.

-, -, - Potonié-Be-

-, --, -- Zetzsche-Vi-

- helioscopicus Scor. 1137.

stimmung nach SCHMIDT

- citriodorus Schb. 640. Tjipetir-Guttapercha 684. 625, 654. - citriodorus Schr. var. Toddalia aculeata Pers. 618, gigantea Nutt. 589, 590, 625, 648. montanus 576. 639, 930, 939. - creticus Brot. 576, 587. Toddalioideae 574, 601, 602, var. semperaurea 589, - hiemalis L. 597. 625, 648. 605, 629, 660, 847, 930, - hirtus WILLD. 584, 635, 939, 1137. α -Thujaketosäure 492, 550, 640. Tokioviolett 1447. - semicarbazon 492. - Marchallianus WILLD. Tolen 580. β -Thujaketosäure 550. 576, 636. Tollkirsche 848. Thuja Lobbii hort. 589, 590, - mastichina L. 591, 638, Tolubalsam 763, 764. 664. - -baum 579, 580, 619, 659. —, Einzelbestandteile 764.—, Kennzahlen 764. — piperella L. 576. - occidentalis L. 590, 626, 647, 648, 934. — var. Wareana hort. — Richardii Pers. 576. — -öl 579, 580, 619. —, Säuren, aromatische Be-- Serpyllum 576, 597, 601, 589, 625, 648. 636. stimmung nach Tusting-Cocking 764. – -öl 589, 626, 647, 648. Serpyllum Pers. 576. —, ätherisches 550, 551. - striatus VAHL. 576. orientalis L. 590, 605. - tenuifolius Boiss. 576, -, Verfälschungen 765. - plicata LAMB. 589, 590, 577, 599, 605. Toluifera Balsamum L. 575, - tenuifolius MILL. 576, 577, 579, 580, 619, 659. 625, 648. - Pereirae Balll. 575, 619, - Wareana 625. 624. 620, 659. Toluol 744. α -Thujen 492, 588. — virginicus L. 587, 616. vulgaris L. 576, 588, 593, $d-\alpha$ -Thujen 492. 598, 627, 664, 1140. Toluolsulfo-lignin 133. Thujin 934. Thujon 480, 516, 553, 647. Zygis L. 576, 577, 599, 605, -tetramethyl-catechin α -Thujon 550, 551. 616, 627. 399. — —, Semicarbazon 550. — — -tribromid 550. - — var. floribundus - — -epicatechin 399. Boiss. 597. Toluresinotannol 764. β -Thujon 516, 551. — — — var. gracilis Boiss. Toluylsäure 487. - -, Oxim 516, 551. 576, 577, 597, 624. Tomate 936, 1252, 1288. - —, Semicarbazon 516, Tientsin-Rhabarber 1035. -, Farbbildung beim Reifen Tiglinaldehyd 768. 1247. 551. - -, Tribromid 551. Tomatenfarbstoff 1290, 1291. Tiglinsäure 555, 801, 802, Thujopsis dolobrata Sieb. et 1124, 1144, 1205. Tomillo limonero 584, 635, Žucc. 585, 589, 609, 611, Tiliaceae 407, 619, 850, 1195, 640. 625, 654. 1138, 1225, 1227, 1238. Toncabohnen 563, 659. Thujorhodin 1311. Tiliacin 1238. - -baum 659. Thujylalkohol 516, 625. Tiliacora racemosa Colebr. Toninia candida (Web.) Fr. d-Thujylalkohol 516. 1135. 453. 1-Thujylalkohol 516. Tilia cordata MILL. 619, - congesta HEPP. 453. Toona calantas MERR. et β -Thujylalkohol 516. 1138. Thujylcamphersäure 492. europaea L. 619, 1238. Rolf. 604. - platyphyllos Scor. 619, — febrifuga Rm. 604, 607, Thymelaeaceae 849, 1138. Thyme-leaved tea tree 642, 1138. 632. ulmifolia Scop. 850, 1238. 663. Torenia 408. Thymen 488, 604. Tinctura Guajaci 768. Torf 293, 294, 295, 296. Thymian 523, 576, 588, 593, — Myrrhae 776. -baustoffe 294. 598, 627, 664, 1140. Tinomiscium javanicum -, Cellulosebestimmung, - - ol 576, 588, 593, 598, 627, MIERS. 690. quantitative nach Ko-

— petiolare Miers. 690.

phytocoenoides Kurz.

Tinospora-Glucosid 1238.

1208, 1238.

- Rumphii Boerlage 1135,

690.

- Tectorigenin 895.

1022.

- -Tricin 901.

85, 103.

1134.

— -butin 886.

— tetrachlor-Aloeemodin

— thelephorsäure 1427.

Tri-anhydro-tetra-galaktu-

ronsäure-monolacton 84,

Trianthema monogynum L.

Tribenzoyl-Aloeemodin 1022.

- pentandrum L. 1134.

Triäthylphosphin 1063.

-chinovasäure 1190.

Excoecarin 1454.

— -Genistein 891.

-- Morindon 1028.

—, Darstellung 1064.

Tozzia Lathraea 1175. Trachelomonas 283.

— verrucosum 760.

Trachylolsäure 760.

Tradescantia 1384.

Traganth 56, 58.

—, brauner 58.

Trachylobium-Kopal 758.

— diuretica Mart. 1133.

hirsuta H. et B. 1133.

Nachweis von arabischem

–, – – indischem Gummi

Gummi in — durch Oxy-

— elongata May. 1133.

dasereaktion 58.

SENTHALER 58.

in — 58, 59.

-, Reaktionen 58.

936.

1454.

1232.

— repens L. 936. Tri-galaktoso-methoxyglyku-

ronsäure 61.

Triglochinid 1238.

Trigonachras 1138.

L. 68, 1136.

-saponin 1136.

Schleim 68.

Triliin 1133.

— patens 931.

- pratense 855, 1253, 1300,

pratense L. 929, 935, 938,

Triglochin maritima L. 1059,

- palustris L. 1059, 1238.

Trigonella Foenum graecum

659.declinatum Nutt. Trillium1133. erectum L. 1133.

Trilisia odoratissima Cass.

— grandiflorum SAL. 1133. — nivale RED. 1133.

- pendulum, Saponingehalt

1112.

- pendulum W. 1133. - stylosum NUTT. 1133. Trimellitsäure 729. Trimethoxy-benzoesäure 529.

 α -[2-Oxy-4, 6-Trimethoxyphenyl-]- β -[3', 4'-Di-

methoxy-phenyl]-propan 400. 1, 3, 5-Trimethoxyphenyl-

essigsäurechlorid 400. Trimethyl-Aloeemodin 1023. 1, 2, 3-Trimethylbenzol 730.

1, 2, 3-Trimethyl-bicyclo-[1, 2, 2]-heptanol-(2) 517. 1, 7, 7-Trimethyl-bicyclo-[1, 2, 2]-heptanol-(2) 518.

1, 3, 3-Trimethyl-bicyclo-[1, 2, 2]-heptanon-(2) 551. 1, 7, 7-Trimethyl-bicyclo-

[1, 2, 2]-heptanon-(2) 552. 2, 6, 6-Trimethyl-bicyclo-[1, 1, 3]-hepten-(+2) 493.

3, 7, 7-Trimethyl-bicyclo-[0, 1, 4]-hepten-(2) 492. 3, 7, 7-Trimethyl-bicyclo-[0, 1, 4]-hepten-(3) 492.

2, 6, 6-Trimethyl-bicyclo-[1, 1, 3]-hepten-2-on-(4)

2, 3, 7-Trimethyl-4,6-Dioxy-

cumaron 423. 2, 6, 10-Trimethyl-dodeca-

trien-(2, 6, 10)-ol-(12) 509. 2, 6, 10-Trimethyl-dodecatrien-(2, 6, 11)-ol-(10) 510.

Trimethyl-Frangula-Emodin 1028. [656. - gallussäure 377, 379, 529,

-- - aldehyd 641. — — -methylester 363.

-genistin 891.

- -hexanon 651.

-- -naphthalin 1102, 1120,

1121, 1122, 1124, 1127, 1130, 1131. 1, 2, 7-Trimethylnaphthalin

740, 752, 771, 778. 1, 1, 3-Trimethyl-2 [γ -oxybutenyl]-cyclohexen-(5)

Trimethylphloroglucin 1446.

Trinia glauca Reichb. 850.
— vulgaris DC. 850. Trinitro-Euxanthon 896.

2, 4, 6-Trinitro-m-oxybenzoesäure 1023.

Trinitro-resorcin 896. 1, 2, 4-Trioxy-anthrachinon 1017 3, 5, 4'-Trioxy-7, 3'-dimeth-

oxyflavon 878, 938. 4, 3', 6'-Trioxy-diphenyl 1427. Trioxy-diphenyl-tetra-car-

bonsäure 1427. 5, 7, 4'-Trioxyflavanon 838, 883, 939.

7, 3', 4'-Trioxyflavanon 886, 939. 5, 7, 4'-Trioxyflavanon-

rhamnoglucosid 882, 939. 3, 5, 7-Trioxyflavon 865, 933. 5, 6, 7-Trioxyflavon 856, 929. 5, 7, 4'-Trioxyflavon 858, 929. 5, 7, 8-Trioxyflavon 857.

5, 7, 4'-Trioxyflavon. -7-apioseglucosid 858, 929.

5, 6, 7-Trioxyflavon-7-glucuronsäure 855, 929. 5, 7, 4'-Trioxy-isoflavon 891, 940.

— - -7-glucosid 890. Trioxy-mandelsäure-glucosid 954. 5, 7, 3'-Trioxy-4'-methoxy-

flavanon 888, 940. 5, 7, 4'-Trioxy-3'-methoxyflavanon 889, 939. 5, 7, 3'-Trioxy-4'-methoxyflavanon-7-rhamnoglucosid 887, 939.

5, 7, 3'-Trioxy-4'-methoxyflavon 864, 931. 5, 7, 4'-Trioxy-3'-methoxyflavon 864, 931.

3, 5, 7-Trioxy-4'-methoxyflavon 869, 933. 5, 7, 3'-Trioxy-4'-methoxyflavon-7-apioseglucosid

863, 930,

flavon-rhamnoglucosid 863, 930. 5, 7, 4'-Trioxy-6-methoxyisoflavon 895, 940.

5, 7, 3'-Trioxy-4'-methoxy-

__ _ _ - glucosid 894, 940.

1, 2, 5-Trioxy-6-methyl-

anthrachinon 1028. — — — -glucosid 1002.

1, 6, 8-Trioxy-3-methylanthrachinon 1412, 1027. __ _ _ - methyl-

äther 1030. 3, 5, 6-Trioxy-2-methyl-

anthrachinon 1024. 4, 5, 2'-Trioxy-2-methylanthrachinon 745.

Trioxymethyl-naphthochinon 1447.

837,

Keton 838.

1, 2, 4-Trioxyterpan 513.

5, 7, 3'-Trioxy-6, 4', 5'-tri-

methoxy-isoflavon 895, 940. - - -7-glucosid

Trioxy-phenyl-oxystyryl-

895, 940. 3, 5, 4'-Trioxy-7, 3', 5'-trimethoxy-2-phenyl-phenopyryliumchlorid 943.

Triphragmium Ulmariae SCHUM. 1421. Tripterodendron 1138. Triterpene 611. Triticum dicoccum 901.

- dicoccum Schrk. 941. repens 819.repens L. 845. secale-Stengel-Cutin-

gehalt 220. Trochodendraceae 690, 693. Trochodendron aralioides

690. Trockentreber, stickstofffreie Extraktstoffe 261. Trollblume 1252.

Trollius chinensis Bge. 1135. — europaeus 1252. — pumilis Don. 1135. Trompetenbaum 1225. Tropaeolaceae 665, 985,

1094. Tropaeolum majus 1080, 1088, 1254, 1268, 1317. - —, Herbstxanthophylle 1246. — majus L. 665, 985, 1094,

— — -Ol, ätherisches 365. Trophis anthropophagorum SEEM. 690.

Trüffel 1416. Tsaurigras 642. Tsuga canadensis CARR. 412,

592, 626. – Douglasii Carr. 592, 595. - heterophylla Sarg. 578, 599, 603, 609, 626.

Tsungrinde 689. Tubera Jalapae 800, 1194.

 Salep 48. Tuberon 651.

Tuberose 461, 615, 616, 619,

651, 656.

Tuberosenblütenöl 615, 616,

619, 651, 656. Tulipa Gesneriana L. 985. Tulpenbaum 1135.

Tunica saxifraga Scop. 1449.

Turbith, spanischer 599, 601.

Turmerol 634. Turpetharz 802, 1216, 1231, Turpentine pine 581, 582, 585,

590, 615, 626.

Umbellulon, Semicarbazon

Turpethein 1231.

 $\hat{1}238.$

Turpethol 1217.

-säure 1217.

CHAUB. 938.

Typhaceae 938.

- -Elemi 579.

Ulexogenol 1218.

Ulmaceae 665, 689.

- kork 221, 236.

Ulmus fulva 66.

Ulva 1384.

- lignin, Elementar-

Rindenschleim 66.

— lactuca 1384, 1385, 1387.

Umbelliferae 407, 454, 573,

- —, Farbstoffgehalt 1389.

574, 576, 577, 578, 580, 581, 583, 584, 586, 588, 589, 591, 593, 596, 597,

599, 600, 601, 602, 603,

604, 605, 609, 612, 616,

618, 620, 621, 623, 624,

Ulexosin 1238.

 α -Turpethein 1217, 1238.

 β -Turpethein 1217, 1238.

- -säure 802, 1217,

Turpethin 1216, 1217, 1231,

Tussilago Farfara 1253, 1310.

Farfara L. 693, 941, 1141.

Typha angustata Bory et

Überwallungsharze 724, 732.

Uganda-Aloe 992, 995, 1076.

Ulex europaeus L. 1217, 1238.

Ulexosid 1217, 1218, 1238.

Ulmaria Filipendula L. 1135.

Ulmen-Gerbstoff, Reaktionen

Zusammensetzung 260.

[354.

Hoffm. 441, 453. Umbilicarsäure 417, 420, 426, 447.

Uncaria gambir 392, 395. - Gambir Roxв. 411, 937. Uncinatsäure 417, 420, 447. Uncineol 620, 628. Undaria pinnatifida 272. Undecan 572.

Undecandisäure 801, 1195. Undecanol-(2) 504. Undecanon-(2) 543. Undecen-1-ol 620. Undecylensäure 654.

Sachverzeichnis.

Unshiu 575.

1218, 1238. Unedol 1218. Unedosin 1238. Urcellariarot 452.

Undecvlsäure 555. Unedo edulis Hg. et LINK. Unedosid 1218, 1238. —, Darstellung 1218. -, Hydrolyse 1218. -, Reaktionen 1218. Unterkohlrabi 1095. Uragoga Ipecacuanha Baill.

Urceola acuto-acuminata

– esculenta Велтн. 692.

javanica Boerl. 692.lucida Benth. et Hook.

Maingayi Hook. f. 692.

Ursolsäure 1101, 1129.

Urson 1102.

- elastica DC. 692.

BOERL. 692.

692.

barbata 45. 447. 451. Usnea ceratina Ach. 435, 438, 444.

447.

1235.

nivea L. 407.

Urushiol 783, 784.

— urens 1252.

Usnarin 437.

437, 447.

435.

Urtica dioica 1253, 1300.

Uru gum. 591, 616, 664.

— -säure 420, 421, 435, 447.

Usnarsäure 420, 421, 435,

Usnea articulata (L.) Hoffm.

– var. intestiniformis

NYL. 248. barbata L. 435, 438, 447. — f. dasypoga Асн. 447. — — f. hirta L. 447. var. hirta Hoffm. 431, Usneaceae 430, 431, 432, 435, 436, 437, 438, 439, 440, 441, 442, 443, 444, 445, 446, 447, 448, 449,

430. – cornuta Körb. 435, 447. dasypoga (Ach.) Nyl. 435, 437, 441, 447. — diffracta WAIN. 427, 439. florida Hoffm. 435, 438, — florida (L.) Hoffm. 435,

418, 420,

441, 447. hirta Hoffm. 431, 435, 438, 441, 446. intestiniformis Nyl. 435. — longissima (L.) Асн. 435, 438, 439, 445. microcarpa Arnold 435, 447.— plicata (L.) Ach. 432, 435, 447. — scabrata Nyl. 435, 447. Schraderi Dalla Torre et Sarnth. 435, 447. - sorediifera Arn. 435. Usnellin 435, 437. Usninsäure 417, 422, 423, 435. d, l-Usninsäure 417. Uvitinsäure 786.

Usnein 435. Usnidol 423.

-, Spaltung 839.

Usnetinsäure 420, 421, 447. d-Usninsäure 417, 435. l-Usninsäure 417, 435, 436. Vacciniin 367, 408, 818, 839, - -Hydrazon 839. —, Reaktionen 839.

627, 629, 632, 633, 634, malaccensis Hook. f. 692. 635, 636, 637, 638, 641, - pilosa Boerl. 692. 642, 644, 645, 646, 648, Urceolaria ocellata DC. 452. 649, 651, 652, 653, 654, — scruposa L. 437, 444. 655, 656, 657, 658, 660, scruposa var. bryophila 661, 664, 665, 666, 791, Енгн. 437, 442, 444. 850, 929, 930, 932, 934, — — var. cretacea Mass. 936, 940, 1093, 1139, 1226, 436, 437. 1232, 1234. — — var. vulgaris Körв. Umbelliferen 456. 437, 444. Opoponax 777, 796. Uredo aecidioides MÜLL. —, Einzelbestandteile 1436. 796. - - Farbstoff 1436. -, Kennzahlen 796. Urginea maritima Bak. 1237. Umbelliferon 792, 794, 795, Uridineae 1421. 796, 827. Urobilin 1396, 1397. - Reaktion 792. Urolsäure 1102. Umbellsäure 795. Uronsäure 57. Umbellularia californica Uronsäuren 36. Meiss. 577, 586, 592, 621, —, Bestimmung 32. 647, 662. —, polymere 157. - - -Öl, ätherisches 553. s. auch Polyuronsäuren 53. Umbellulon 553, 647. Uroporphyrin 1369. Urpektin 80.

-- -dibromid 553. -, Semicarbazido-Semicarb-

azon 553.

1608	Sachverzeichnis.	
Vacciniin, Synthese 839. Vaccinin 839. Vaccinin 839. Vaccinium Arctostaphylos L. 844. — macrocarpum Ait. 408, 844, 850, 987. — Myrtillus L. 844, 988, 1229. — Oxycoccos L. 408, 850, 1229. — Vitis Idaea 839, 846, 850, 982. — Vitis Idaea L. 408, 410, 844, 986, 987, 1229. Vahadenia Laurentii Stpf. 691. — — var. grandiflora De Wild 691. Vahyvanda 692. Vahidigavat 635, 656. — 61 615. Valenzuelia 1138. Valerianaceae 583, 587, 593, 598, 610, 612, 623, 627, 634, 635, 932, 1238. Valeriana Jatamansi Jon. 610.	Sachverzeichnis. Vanillin, Oxim 337. —, quantitative Bestimmung 541. —. Phenylhydrazon 541. — säure 526, 541, 876, 954, 960, 1451. —, Semicarbazon 541. —, Thiosemicarbazon 541. Variolaria lactea NYL. 444, 448. Variolaria 451. Variolarsäure 417, 420, 448. Vateria 787. — indica 741. Vatica 787. Vaucheria 273. Vegetalin 988. Veilchen 461. — -blütenöl 647. —, rauhes 932. —, wohlriechendes 642, 647, 932, 935, 937, 1138. — -wurzel 550, 940. — — -öl 576. Venezuela-balsam 755. — -Campheröl 530. Ventilagin 1448. Ventilago madraspatusa1448. Ventosarsäure 435, 446.	Verbena urticifolia L. 1238. Verbenalin 1218, 1219, 1238. —, Darstellung 1219. —, Reaktionen 1219. Verbenol 493, 503, 635, 779. Verbenol 493, 647, 553, 554. —, Oxim 553. —, Semicarbazon 553. Verdoporphyrin 1361, 1373. —, Konstanten 1366. Verharzung 702. Verholzung, biologische Bedeutung 1470. —, Nachweis 19. —, Zweck der — 1473. Vermillon americanum 1451. Vernonia nigritiana Oliv. et Hier. 1219, 1238. Vernonin 1219, 1238. Vernonin 1219, 1238. Veronica 408. — anagallis L. 1175, 1236. — arvensis L. 1175, 1236. — bederaefolia L. 1175, 1236. — hederaefolia L. 1175, 1236. — teucrium L. var. rupestris hort. 1175, 1236. — virginica L. 1232.
Valerianaceae 583, 587, 593, 598, 610, 612, 623, 627, 634, 635, 932, 1238.	— -Campheröl 530. Ventilagin 1448. Ventilago madraspatusa1448.	 persica Poir. 1175, 1236. teucrium L. var. rupestris hort. 1175, 1236. virginica L. 1232. Verrucariaceae 452. Verrucaria Hoffmanni f. pur-
635, 1238. — — var. angustifolia MIQ. 587, 593, 598, 612, 623, 627, 634. — sambucifolia MIK. 932. Valeriansäure 1175, 1217. Valerid 1238.	Veratroyl-Ameisensäure 800. Veratrumaldehyd 349, 398. Veratrum officinale CH. et SCHL 642. — Sabadilla SALISB. 611. — -Sabadilla SCHIED. 653.	purascens Hoffm. 452. Verseifung, fraktionierte von Harzen 705. Verseifungszahl 474. — der Harze 705, 707. Vetiron 609. Vetiron 609.
o-Valeryl-hexen-1-carbon- säure 556. Valonea-Gerbstoff 390, 410. — —, Reaktionen 354. — —, Zusammensetzung	sāure 360, 363, 525, 527, 528, 556, 800, 1448. Verbascum 888. phlomoides L. 1140. sapogenin 1129, 1140. sinuatum 1129.	Vetiven 609. Vetivensäure 630. Vetiver-gras 609, 630, 633, 653. Vetiveria muriatica Gris.609. — zizanoides Stff. 609, 630,
391. Valonen 410. Valonia 272. Vanilla aromatica Sw. 656, 845. — -gras 658.	— —, Saponingehalt 1112. — sinuatum L. 1140. — thapsiforme SCHW. 1140. — Thapsus L. 1140. Verbena 932. Verbenaceae 574, 578, 580,	633, 653. Vetiver-öl 609, 630, 633, 653. Vetiveron 609. Viburnid 1220, 1239. Viburnin 1239. Viburnum macrophyllum
— planifolia Andr. 656, 845. — Root 659. Vanille, echte 656, 845. — -schote 541. —, Tahiti 656. Vanillin 130, 221, 226, 241,	582, 583, 589, 593, 597, 599, 601, 610, 614, 616, 620, 623, 628, 635, 637, 640, 643, 644, 645, 647, 649, 654, 664, 693, 932, 937, 1140, 1224, 1228,	THBG. 1140. — sambucinum Rein. var. subserratum 1220, 1239. Vicia 931, 944, 987. — angustifolia All. 1060. — - Enzym 1055.
349, 480, 526, 528, 541, 747, 754, 764, 793, 798, 799, 819, 824. — -āthylāther 541. —, p-Bromphenylhydrazon 541.	1232, 1238. Verbena officinalis L. 1218, 1238. öl 583, 635, 640. , französisches 574. , spanisches 554, 647,	— — ROTH-Samen 1054. — — -Samen 1045. Vicianin 1045, 1054, 1055, 1060. — , Darstellung 1054. — , Eigenschaften 1055.
— -glucosid 819, 845. — -methyläther 541. —, p-Nitrophenylhydrazon	664. — triphylla Lam. 574, 583, 614, 616, 635, 640, 647.	Vicianose 823, 826, 1055. Vicin 944, 945, 987. Vicinin 987.

— triphylla Lam. 574, 583, 614, 616, 635, 640, 647,

664.

Vicinin 987. Villosin 1220, 1239.

—, p-Nitrophenylhydrazon 541.

Wachse 221, 265, 296.

- in Kohlen 305.

Waid 1063, 1095.

gehalt 950.

659, 1227.

646.

Wald-brombeere 944.

– Läusekraut 1236.

- blauer 1236.

Wachtelweizen 1175.

-- weizen, kammähriger

Walang doeri 641, 658, 1139.

— -majoran 591, 638, 664.

-malvenblüten, Aschen-

307.

1236.

Wagon 941.

-, Bestimmung und Nach-

weis in Braunkohlen 305.

- - Steinkohlen

988.

Vitevenol 609.

— litoralis 1449.

628, 664.

L. 988.

-, Formel 1450.

Vitis aestivalis 987.

- pentaphylla 68.

— -Schleim 68.

1059, 1252.

, —, weißer 691.

1285.

- Carotin, α-Carotingehalt

destillation ätherischer

Sachverzeichnis.

Visnea Mocanera L. 665.

Vitamine, Beziehungen

Carotinoiden 1250.

597, 610, 654, 664.

Vitexin 1449, 1450, 1455.

Labrusca L. 657, 987.Labrusca Vitis vinifera

Vitex Agnus Castus L. 589,

- trifolia L. 493, 599, 623,

Vitaceae 412, 657, 659, 850,

935, 937, 939, 986, 987,

- officinale L. 1140. - officinale Moench. 932, 1239. Vincetoxin 1130, 1220, 1239. Vinylbenzol 486, 574.

Villosin-säure 1220.

Vinca minor L. 1140.

Vinylessigsäure-nitril 665. Vinylsenföl 1069. Vinylsulfid 568, 666. Viola arvensis 847.

arvensis Murr. 932. Violaceae 642, 647, 846, 847, 932, 934, 936, 937, 987, Violacein 1444. -, Absorptionsspektrum

1444. —, Eigenschaften 1444. —, Gewinnung 1444.
Viola cornuta 823.
— cornuta L. 847.

1138.

— gracilis 823, 847. — hirta L. 932. — lutea Sm. 932. 935, 937, 1138. quercitrin 874, 935.

Violaxanthin

1302, 1307.

 — Řiviniana Rенв. 932. - syrtica FL. 936, 937. — arvensis 823. - var. arvensis 936.

odorata L. 642, 647, 932, - tricolor 1248, 1253, 1307. — tricolor L. 846, 847, 932, 937, 944, 987, 1138.

riparia Michx. 987.sessifolia Bak. 659. vinifera L. 412, 850, 935, 937, 939, 987, 988. Vitivenol 630. Vitorbol 781. -- -acetat 781. Vitrit 297, 325.

Vogelbeere 660, 986, Vogelbeeren 1277. Violanin 944, 945, 987. 1240, 1298, -, Abbau 1309.

Vogelkirsche 1058. Vogelknöterich 931. Vogelleim 690.

—, japanischer, roter 690. -, Absorptionsspektrum 1307, 1309. Volvocaceae 273. —, Colorimeterwert 1260. Volvocales 275, 1394, 1395. Volvocineen 1393. Vorlagen zur Wasserdampf-

—, Doppelbindungen 1241. -, -, Zahl der - 1271.

—, Eigenschaften 1308. -, Entmischung, Verhalten bei den - 1308. - ester 1248. -, Farbreaktionen 1307, 1308. —, Hydroxylgruppen 1271.

—, Isolierung 1307. Konstitution 1309.Nachweis 1307. -, Permanganat-Abbau-Produkte 1273. —, Reaktionen 1309. -, Spektrum 1309. -, Vergleich mit Lutein und

Fucoxanthin 1309.

, Vorkommen 1253.

Violutosid 823. -, Spaltung 823.

Virola Otoba 603.

Vouacapensäure 657. Vouacapoua americana Aubl.

610, 612, 657. Vulpinsäure 416, 418, 421, 423, 435.

631.

Öle 458.

cholder 577, 588, 589, 590, 592, 599, 602, 603, 608, 622, 623, 631. Wacholder 577, - -beerenöl 589, 590,

606, 609, 630, 631.

602, 603, 622, 623. — —, ätherisches 514. -- -rindenöl 588, 592, 599,

-, finnisches 608.

599, —, virginischer 581, 594, 603,

1058,

Wattle 405.

1289.branen 205. Wasserrüben 1081. Wasserschierling 576, 601.

-öl 576.

lose 4.

-Rinde 412.

-extrakt 862.

Wegerich, großer 1236.

Wau 929, 1095.

641.

-öl 489, 578, 589, 597, 620, 641. Wasserharz 727. Wasserklee 1206. Wasserknöterich 931. Wassermelone 1196, Wasserminze 621, 643, 645. Wasserpflanzen, Außenmem-

- - lignin, Elementarzusammensetzung 260. Walsura piscidia Roxb. 1137. Wandflechte 437, 444. Wandlignin 150, 151. Wandoo 607. Warao 1454. Wars 1454. Wartara-öl 586, 618. - seeds 578, 586, 589. Wasserdost 1141.

— -weihrauch 723. -- -ziest 1355. Walnuß-baum 410, 572, 1133. - -blätteröl, ätherisches 572.

— -meister 455, 1174. — —, wohlriechender 412, - minze 621, 638, 643, 645, -- -rebe 1135, 1227. — schachtelhalm 1141. --- -Wachtelweizen 1236.

Wasserfenchel 578, 597, 620,

1252,

600,

Wasserstoffgärung der Cellu-

1236.

Wegwarte 693.

lenstoffgehalt 259.

Weizenmehl-Gummi 60.

, Zellmembran 242 (A).

Weizenstroh, Lignin-Elemen-

Weide 1212. --, dreimännige 935. -, fünfmännige 845. -, graue 845, 846. Weiden 408. - Gerbstoff 412. - -rinde 368, 815. — - Gerbstoff 405. - schwarz 1212. Weide, schwarze 845, 846. –, spießförmige 845. Weiderich 932, 1236. Weigelia japonica The. 849, 1141.Weigelie 1141. Weihrauch 772, 778. -, Einzelbestandteile 778. -, Kennzahlen 778. - -Öl 575, 579, 586, 590, 592, 593, 599, 604, 627, 634, 647.

Wegerich, lanzettblättriger

Weichselkirsche 659, 1058.

, mittlerer 1236.

- -, ätherisches 778. - —, indisches 590, 596. -, Säurezahlbestimmung nach Wolff 778. -, Verfälschungen 779. Weinbergschnecke 1214. Weinbergschnecken-Darmsaftenzym 37. Weinstock 412, 850, 935, 937, 939, 987, 988. Weintraube, blaue 944.

Weintrauben 88, 935, 937. Wein, wilder 986, 988. -, —, Beeren 944. Weißbirke 573, 609, 629, 653, 1133. Weißdorn 931, 934, 936, 1058. -, eingriffeliger 934. Weißföhre 723.

Weißkohl 41, 1095. Weißtanne 723. Weißtannennadelöl 582, 588, 592, 603, 626. Weißzimtöl 593, 605, 662. Weizenkleie 40. - Cutin, Elementarzusam-

mensetzung 261. - -, Kohlenstoffgehalt 259.—, Lignin, Elementarzusammensetzung 259. -, — -Kohlenstoffgehalt 259.

 Reincellulose-Kohlenstoffgehalt 259. Rohfaser-einzelbestandteile 256. –, — -Elementarzusam-

mensetzung 258.

tarzusammensetzung 259. -, Rohfasereinzelbestandteile 256. __, _ - Elementarzusammensetzung 258. - -Xylan 37. Wellingtonia gigantea LINDL. 575, 590, 934. Wellingtonie 575, 934. Wermut 580, 598, 604, 612,

617, 625, 648, 1222. - -öl 516, 598, 604, 612, 625, 648. — —, indisches 648. — —, spanisches 617. -, römischer 612. Western Pennyroyal 646. Yellow pine 583, 585, 592,

Weymouth-Kiefer 591, White ash. 579, 594, 628, 640, 646, 663. - Bloodwood 594, 607. - box 594, 663. - Fir 579, 585, 592, 595, 599, 626. - gum. 575, 578, 579, 580, 591, 593, 595, 607, 623, 628, 645, 646, 663, 664. - ironbark 595, 607, 663. - mahagony 579, 594, 663. Peppermint 579, 646,

847.

723,

663. — tree 594, 628, 663. Pine-Fichte 723. — Spruce 592. Stringybark 594, 663. — top 573, 580, 591, 628, 637, 664. - messmate 580, 640, 646, 660. peppermint 580, 595, 623, 663.

Wicke, dunkelweinrote 987. —, scharlachrote 944. —, schmalblättrige 1060. Wiesen-bocksbart 693. Enzian 1230. - -heu, Rohfasergehalt 252. — -klee 1232, 1253, 1300. ----, roter 929, 935, 938.

-- -raute 928. -- schaumkraut 1094. --- -spierstaude 845, 846. - -Storchschnabel 932. - Wachtelweizen 1236. Wild Bergamot 576, 584,

591, 593, 624, 635. - - Oil 584, 591, 593, 624, 635.

617, 621, 627, 637, 653, 658, 660. - - kautschuk 667. - -, Zusammensetzung 674. -, Mint 583, 646, 647, 650, 652.

Wild Bergamot-öl, ätherisches

848,

Cinnamom bark 575.

935,

936.

615,

576.

- Cherry

1058, 1237.

– Cucumber 1141.

— Ginger 594, 612,

Orange tree 639, 930, 939. - sage 627, 648, 664. — Sarsaparilla 607, 612, 633. — Vanilla 659. Willow myrtle 575, 597, 637, 663. Willstätter-Lignin 156. Willughbeia apiculata MIQ.

ceylanica Thw. 691.coriacea Wall. 691. — dulcis Ridl. 691. — edulis Roxв. 691. — firma Bl. 691. - flavescens Dyer. 691. guianensis Raemsch. 692. — marrabanica Wall. 691. - martabanica Wall. 691.

- scandens WILD. 691. tenuiflora Dyer. 691. Winde, japanische 985. -, mexikanische 848, 1231. Wintera aromatica MURR. 611. Winterana canella L. 593, 605, 662.

Winteranaceae 593, 605, 662. Winter-aster 986. - --, scharlachrote 944. Winteren 611. Winter-grün 572, 635, 821, 844, 1229.

— —, doldiges 845. — —, einblütiges 845. - -, geflecktes 845. — —, rundblättriges 845. — — —, ätherisches 560. — — —, indisches 846.

- - kresse 1094. — —, amerikanische 1081. - linde 619, 850, 1138.

— -rautenöl, algerisches 612. -- -rettich 1095. -- -rüben 1095. Wintersrindenöl 611. Wirsingkohl 1095.

Wogon 857, 929. Wogonin 857, 929, 941. —, Absorptionsspektrum 924.

Xanthorhamnin, Eigenschaf-

Xanthoria candelaria Ach.

parietina (L.) Fr. 437, 444.

-- australis R. Br. 574, 746.

- Drummondii HARV. 614,

- hastilis R. Br. 574, 614,

- Preissii Endl. 614, 624. quadrangularis 746.

— quadrangulata F. v. M.

Xanthoscillit 1237, 1239.

Xanthostrumarin 1239.

Xanthotransetin 1417.

— lychnea (Fr.) var. pyg-

— polycarpa Енки. 444.

maea Borr. 444.

Xanthorrhoea 746.

-- -harzöl 574, 637.

— arborea 746.

637, 747.

— reflexa 637.

— Tateana 746.

Xanthotoxin 660.

— flavum 1455.

579, 654.

655, 1137.

610, 660.

Rhetsa DC. 589.

ten 877.

444.

-, Nachweis 877.

, Reaktionen 914.

-, Nachweis 857. , Reaktionen 904. Wolfs-Eisenhut 931. Wolfsmilch, sonnenwendige 691, 1137. Wollblumen 1140. Wollkraut, großblumiges 1140. Wollybutt 595, 663. Wongsky-Früchte 1330.

Wrightia

1063.

Wurmfarn 412.

652, 935.

Wurrus 1454.

Wurzelpech 723.

Wogonin, Darstellung 857.

—, Eigenschaften 858.

Wormseed 575, 576, 582, 588, 600, 649, 665, 1134.

ceylanica R. Br. - tinctoria R. Br. 692, 1063. Wurmsamen 591, 610, 643,

- -öl 591, 610, 622, 643, 652, 664, 649, 665. -, amerikanisches 567. 575, 576, 582, 588, 600. Wurzelkautschuk 691.

Xanthisma texanum DC. Xanthium strumarium L.

1239. Xanthocarotin 1275. Xanthocymus ovalifolia 1451.

Xanthomicrol 1455. Xanthon 852.

Xanthone 851, 896. -, Absorptionsspektren 901, 924.-, Vorkommen 928. Xanthon-glykoside 810. Xanthophyll 1240, 1246,

1249, 1251, 1261, 1262, 1275, 1276, 1289, 1294, 1306, 1307, 1352, 1386, 1387, 1389, 1391, 1392, 1394. -, Absorptionsspektrum 1257, 1258 (A), 1259,

1297.-, Antimontrichlorid-reaktion 1257.

– -artige Farbstoffe mit 4 und 6 Sauerstoffatomen 1307. - äther 1298. -, Autooxydation 1297.

-, Benzopersäure-Einwirkung 1297. -, Bestimmung 1295. -, — in grünen Pflanzen-

teilen 1276. -, capillaranalytisches Verhalten 1386.

 -dijodid 1298. -, -di-p-nitrobenzoat 1298. — -diönanthat 1298. — -dipalmitat 1298. — -dipropionat 1298.

Xanthophyll, Colorimetrie

1259, 1260.

- diacetat 1298.

– -dibenzoat 1298.

— -dicapronat 1298.

— -dicaprylat 1298.

-dibutyrat 1298.

— -distearat 1298. — -divalerat 1298. —, Doppelbindungen 1241. —, —, Zahl der — 1271. Xanthophylle 1298, 1310. -, Trennung von Carotin, Lycopin und Xanth undXanthophyllestern 1264. -, Eigenschaften 1295.

Xanthophill -ester 1246, 1248, 1298. -, Trennung von Carotin und Lycopin 1265. —, Farbe der Lösungen 1296. -, Farbreaktionen, Tabelle 1283. -, Hydrierung katalytische 1298. —, Hydroxylgruppen 1271.

mehl nach WILLSTÄTTER-STOLL. 1278. - -Isomere 1298. —, Konstitution 1306. Krystalle 1345 (A). —, Löslichkeit 1291, 1295. -monomethyläther 1298. —, Nachweis 1295. -, Permanganat-Abbau-Produkte 1273.

—, Reaktionen 1297.

—, rotes 1311.

1295, 1296.

BOERL. 1137.

—, Darstellung 877.

Xanthorhamnin 877, 937.

Isolierung aus Brennessel-

—, Spektrum 1297, 1344 (A). -, Vergleich mit Carotin —, Vorkommen 1252, 1294. -, - in Algen 1387. α -Xanthophyll 1299.

α-Xanthophyll, Konstitutionsformel 1306. α' -Xanthophyll 1299. α'' -Xanthophyll 1299. 3-Xanthophyll 1299. β-Xanthophyll, Konstitutionsformel 1306.

β-Xanthophyll Tswert 1307. Xanthophyllum lanceolatum Xanthoraphin 1439, 1440.

Xanthoresinotannol 747, 748.

–, Alkalidoppelverbindungen 37. A nach Link 39.

—, Bambus- 36, 38. — B nach Link 39. -, Buchenjungtriebe- 39. —, Drehwerte 37.

Xanthoxylum acanthopodium DC. 578, 586, 618. - ailanthoides SIEB. et Zucc. 597, 637. - alatum Roxb. 579, 589, 644, 1137. Aubertia DC. 608, 644.

-, Eigenschaften 1417. -, Isolierung 1417. Xanthoxylen 589, 600.

Xanthoxylin S. 644.

574.

— -Öl, ätherisches 545. Budrunga Wall. 577, 589. — - Farbstoff 1455.

- fraxineum Willd. 849. — lanceolatum J. J. S. 1132. – ovalifolium Wight. 574, — Pentamone DC. 1137.

- piperitum DC. 578, 581, 586, 614, 615, 639, 654, scandens Bl. 1137.

 senegalense DC. 586, 604, setosum Hensl. 660. Ximenia americana L. 690.

— Russeliana Wall. 690. Xylan 17, 30, 34, 59, 271.

1612	Sachverzeichnis.	
Xylane 42. Xylan, Eigenschaften 36. —, enzymatischer Abbau 37.	Xylose, Furfurolausbeute 34. d-Xylose 821, 823. l-Xylose 36, 87, 271, 274, 810,	Yukatanelemi, hart 772, 773. —, weich 772, 773. —, westindisches 772.
—, Fichtenholz- 36, 38, 39. —, Gerstenmehl- 39.	840, 1115. — aus Pektinsäure des	Zackengallen, ostasiatische
nach LÜDKE 38. —, — Fichtenholz nach	Flachses, Isolierung 101. Xylosido-glucose 1201. 6-β-Xylosido-glucose 822.	344. Zanaloin 1036. Zanzibar-Aloe 1036.
HESS-LÜDKE 38. —, — Gerstenmehl nach	Xylostein 1220, 1239. Xymalobium undulatum R.	Zaubernuß, virginische 409, 654.
LUERS-VOLKAMER 39. —, — Holundermark	Br. 1140. Xyrospermum acuminatum	Zaunrübe 1252, 1289. —, rotbeerige 1224.
nach Luers-Volkamer 39. —, — — Maiskeimlingen	RADLK. 1138. — laciniatum L. 1138. Xysmalobin 1239.	—, weiße, schwarzbeerige 1224. Zaunwinde 928, 932.
nach Link 39. —, — Pflanzenmaterial	Xysmalobium undulatum R. Br. 1239.	Zea Mays 39, 1253, 1300, 1302.
37. —, — Stroh nach Sal- kowski 38.	Yaka-Yaka 1140. Yamamomobaum 938.	— Mays L. 935, 936. Zeaxanthin 1240, 1299, 1300, 1302, 1306, 1307, 1318,
—, Holundermark- 39. —, Hydrolysenmethodenach	Yama-nikkei 649. Yangonasäure-methylester	1319. —, Abbau 1306.
HESS-LÜDKE 37. —, leichtlösliches 17, 19, 157. —, Löslichkeit 37.	749. Yangonin 748, 749. Yellow Bloodwood 594, 607.	, Absorptionsspektrum 1302, 1305, 1309. , Additionsreaktionen
—, Nachweis 37.— -präparate, reinste, Eigen-	box 579, 595, 663.Cedar 934, 937.	1305. —, Antimontrichloridreak-
schaften 39. —, quantitative Bestimmung 37.	 gum 595, 663. pine 583, 738. xanthophyll 1387. 	tion 1257. —, Autooxydation 1305. —, Colorimeterwert 1260.
—, — — nach Berl-Jnnes —, — — Heuser- [37.	Yerba buena 654, 1455. — Santa 864, 931, 939, 1229.	- dilaurinsäureester 1305.- dipalmitinsäureester
Schorsch 37. —, schwerlösliches 17, 19, 157.	Ylang-Ylang 590, 603, 615, 617, 619, 651, 657. —öl 510, 511, 522, 528,	1248, 1305, 1313. — —, Vorkommen 1254. — -distearinsäureester 1305.
Trennung von Araban 40.Vorkommen 36.	529, 558, 590, 603, 615, 617, 619, 651, 657.	—, Doppelbindungen 1241. —, —, Zahl der — 1271.
—, Weizenstroh- 37. Xylerythrinsäure 1436. Xyletinsäure 786.	Ylangol 617. Yomena 587, 610, 628, 633, 658.	 —, Eigenschaften 1304. —, Hydroxylgruppen 1271. — in Eidotterfarbstoff 1262.
Xylia dolabriformis Benth. 1136.	Yomugiöl 598, 625, 648, 664. York gum 579, 642, 663.	—, Isolierung 1303. —, — aus Bocksdornbeeren
Xylinabaria Reynaudi Jum. 692. Xylindein 1411, 1430, 1431.	Ysop 595, 597, 599, 634, 635, 643, 650, 850, 930, 940.	1304. —, — aus Mais 1303. —, — — Physalien 1303.
—, Absorptionsspektrum 1431.	öl 595, 597, 599, 634, 635, 643, 650.	Konstitution 1306.Krystalle 1347 (A).
 dimethyläther 1430. Disilbersalz 1430. Isolierung 1431. 	Yucca aloefolia L. 1133. — angustifolia Pursh. 1133. — baccata Torr. 1133.	—, Permanganatabbau 1305. —, — -Produkte 1273. —, Reaktionen 1304, 1305.
—, Konstitution 1430, 1431. —, Nachweis 1431.	brevifolia Engl. 1133.filamentosa L. 1133.	—, Vergleich mit Lutein und Eidotterfarbstoff 1305.
säuredimethylester 1430. tetranatrium 1430. Xylol 130.	— flaccida Haw. 1133. — glauca Nutt. 1133. — gloriosa L. 1133.	—, Vorkommen 1253, 1302. Zedravetöl, ätherisches 572, 615, 661.
Xylomelum pyriforme KNIGHT 1134.	 — gloriosa, Saponingehalt 1112. 	Zellmembran 242 (A). — -Analyse 32.
Xylonsäure-Bromeadonium- Salz 102. Xylopia aethiopica RICH.	radiosa L. 1133. Yu-Ju-Campherbaum 586, 590, 596, 599, 622, 649,	— —, Cellulosebestimmung 32. — —, Hemicellulosebestim-
1223. Xylose 30, 33, 37, 40, 42, 58,	662. — -Öl 586, 590, 596, 599,	mung 32. — —, Ligninbestimmung
61, 62, 65, 66, 67, 822, 840, 1012, 1103, 1201, 1453.	622, 649, 662. Yukatanelemi 772, 773. —, amerikanisches 772.	32. — -bestandteile, analytische Aufteilung 243.

Zellmembran-bestandteile,
Bestimmung nach
SCHWITTH HAAG-SPERLING

SCHMIDT-HAAG-SPERLING 11. -, durch Chlordioxyd an-

greifbare Membranbestandteile 18. -, Entstehungs- und Bau-

theorie von Bütschli 240. _, _ _ _ König 240.

_, — — — Nägeli 240. -, Verhalten gegen Verdauungssäfte 262.

—, verholzte, Aufschluß mit Chlordioxyd nach SCHMIDT-JANDEBEUR-MEINEL 15.

-, --, -- -- nach SCHMIDT-JANDEBEUR-TANG 17. -, - nach RUNKEL-

LANGE 17. -, Totalzerlegung nach SCHMIDT-GEISLER-ARNDT

IHLOW 17. Zellwände, inkrustierte, Aufbau nach SCHMIDT 157.

Zeora sordida Körb. 436,448. Zeorin 417, 418, 422, 436. Zeorsäure 417, 420, 421, 448. Zerreiche 410.

Zieria macrophylla Bonpl. 573, 581. - Smithii Andr. 581.

Ziertee, japanischer 1138, 1225. Zieron 647.

Zimtaldehyd 349, 455, 480, 481, 482, 538, 539. - -p-Bromphenylhydrazon [539.

 $5\overline{39}.$ -, p-Nitrophenylhydrazon

-, Phenylhydrazon 539.

-, Semicarbazon 539. Semioxamazon 539. quantitative Bestimmung

539.Zimtalkohol 511, 755.

—, Dibromid 511.

-, Diphenylurethan 511.

 –, α-Naphthylurethan 511. -, p-Nitrobenzoesäureester

511. -, Phenylurethan 511.

– Zimtsäureester 511, 747

Zimtbaum, japanischer 599 618, 662.

-, Seychellen 575, 578, 582 596, 599, 605, 618, 642 649.

Zimtblätteröl 578, 592, 604, 615, 618, 621, 627, 629, Zimtöl, Ceylon 531, 538, 575,

579, 592, 605, 618. --, japanisches 639, 662.

—, Seychellen 575, 578, 582, 596, 599, 605, 618, 642, 649.Zimtsäure 368, 511, 539, 744,

745, 747, 753, 754, 755, 764, 796, 798, 1202, 1220, 1446. -äthylester 503, 556, 560,

754. -benzylester 560, 764, 766.

- -cinnamylester 560, 754. ____, Dibromid 560.

— -Methylester 560. - phenylpropylester 747, 754, 798.

- -resinolester 798. – -sumaresinofannolester

798. -zimtester 798.

Zimtstrauch, Ceylon 455, 575, 578, 579, 592, 597, 604, 605, 615, 618, 621, 627, 629, 647, 649, 662.

Zimtstrauch, chinesischer 640, 659.

Zimtwurzelöl 579, 597, 605, 627, 649, 662. Zingiberaceae 572, 577, 578, 583, 585, 587, 589, 590, 597, 598, 599, 601, 602,

603, 608, 609, 615, 617, 620, 621, 622, 623, 624, 626, 631, 633, 634, 637,

639, 642, 643, 645, 648, 651, 656, 657, 661, 933. Zingiber nigrum Gaertn. 601, 609.

officinale Rosc. 578, 598, 602, 615, 617, 626, 631, 639, 643, 661. Zingiberen 497, 602.

— Nitrosat 497.

— Nitrosit 497.

— Nitrosochlorid 497. Zingiberol 631. Zink, hesperitinsaures 836.

-, laurinsaures 555. -, önanthsaures 555.

-, a-tetragalakturonsaures

106. Zinnia 986.

Zinnia elegans JACQ. 286, 289 986, 1141.

Zinnia elegans-Phytomelan, Zusammensetzung 291.

- linearis Benth. 1141. Zirbe 723. -, Überwallungsharz 733.

Zirbelkiefer 589, 603, 626, Zirbelkiefernadelöl 589, 626. Zitterpappel 409, 817, 845.

Zittwersamen 643, 652, 935. — -öl 576, 577. Zittwerwurz 590, 598, 602,

633, 648, 661. __ -öl 590, 598, 602, 626, 633, 648, 661. Zizyphid 1221, 1239.

Zizyphin 1239. Ziziphora clinopodioides LAM. 595, 635, 643, 645, 646. Zizvphus 1221, 1239.

- Joazeiro Mart. 1138. Zucker 221, 222, 296. -kiefer 579, 585, 589, 592,

595, 596, 598, 626. -, Nachweis in Gerbstoffen 362.

- -rüben 82, 83, 90, 91, 96, 824, 847, 1113, 1134, 1469.

Zuckerrüben-sapogenin 1101, 1102, 1121, 1129, 1130.

- -Saponin 1099, 1121. d-Zuckersäure 81. Zwergholunder 1060.

Zwetsche 849, 1058. Zwetschen-holzlignin, Methoxylgehalt 301.

- kern 1058. kernschalen-lignin, Me-

thoxylgehalt 301. Zwiebel 1075. — -öl 666, 1071, 1093.

— —, ätherisches 568. Zygnema 282.

— ericetorum 1406.

— -gallerte 282.

— purpureum 1406, 1407. Zygophyllaceae 612, 629, 630, 767, 1136.

Zymohexosen 43. Zypresse, echte 575, 588, 590, 598, 600, 602, 621, 623,

625, 630, 651, 658. _, Himalaya 577, 585, 589,

594, 609, 623, 624. Zypressen-campher 521, 630.

- -öl 558, 575, 588, 590, 598, 600, 602, 621, 623, 625,

630, 658.

— Wolfsmilch 691, 930, 932,

Druck von C. G. Röder A.-G., Leipzig.

Verlag von Julius Springer / Berlin und Wien

Klein, ehem. o. Professor an der Universität Wien, jetzt Leiter des Biologischen Laboratoriums Oppau der I. G. Farbenindustrie A.-G., Ludwigshafen a. Rh., ord. Honorarprofessor an der Universität Heidelberg.

Erster Band: Allgemeine Methoden der Pflanzenanalyse. Mit 323 Abbildungen. XII, 627 Seiten. 1931.

RM 66.-; gebunden RM 69.-

Zweiter Band: Spezielle Analyse I: Anorganische Stoffe. Organische

Erscheint im Frühjahr 1933

Herausgegeben von

RM 87.-*

RM 57.-; gebunden RM 60.-*

RM 19.-; gebunden RM 22.-*

Stoffe I. Mit 164 Abbildungen. XI, 973 Seiten. 1932. RM 96.—; gebunden RM 99.— Vierter Band: Spezielle Analyse III: Organische Stoffe III. Besondere

Untersuchungen über Enzyme. Unter Mitwirkung zahlreicher Mitarbeiter herausgegeben von Geh. Rat Professor Dr. Richard Willstätter, München. In zwei

Erster Band: XVI, 860 Seiten. 1928. Zweiter Band: XI, 915 Seiten. 1928. Beide Bände werden nur zusammen abgegeben. RM 124.-; gebunden RM 138.-*

Untersuchungen über die Assimilation der Kohlensäure. 7 Abhandlungen. Aus dem chemischen Laboratorium der Akademie der Wissenschaften in München. Von Richard Willstätter und Arthur Stoll. Mit 16 Textfiguren

Untersuchungen über Kohlenhydrate und Fermente I (1884—1908). VIII, 912 Seiten.

Untersuchungen über Kohlenhydrate und Fermente II (1908—1919). IX, 534 Seiten.

Dr. L. Rosenthaler, a. o. Professor an der Universität Bern. Dritte, verbesserte

Die Saponine. Von Dr. med. et phil. et Mag. Pharm. Ludwig Kofler, a. o. Professor für Pharmakognosie und Vorstand des Pharmakognostischen Instituts der Universität Innsbruck. Mit 7 Abbildungen und 19 Tabellen im Text. X, 278 Seiten.

Handbuch der experimentellen Pharmakologie. Bearbeitet von zahlreichen Fachgelehrten. Herausgegeben von A. Heffter †, ehem. Professor der Pharmakologie an der Universität Berlin. Fortgeführt von W. Heubner,

Zweiter Band, 2. Hälfte: Mit 184 zum Teil farbigen Textabbildungen. 1375 Seiten.

Mutterkorn. Digitalisgruppe. Phlorhizin. Saponingruppe. Gerbstoffe. Filingruppe. Bittermittel: Cotoin. Aristolochin. Anthrachinonderivate; Chrysarobin; Phenolphthalein. Koloquinten (Colocynthin). Elaterin; apin (Scammonin); Gummigutti; Cambogiasäure; Euphorbium; Lärchenschwamm; Agaricinsäure. Pilzgifte. Ricin; Abrin; Crotin. Tierische Gifte.

* Auf die Preise der vor dem 1. Juli 1931 erschienenen Bücher des Verlages Julius Springer-Berlin wird ein Notnachlaß von 10% gewährt.

Grundzüge der chemischen Pflanzenuntersuchung.

und vermehrte Auflage. Mit 4 Abbildungen. IV, 160 Seiten. 1928.

Methoden. Tabellen.

Bänden. Mit 183 Abbildungen.

M. Bergmann.

1922.

1927.

1924.

Bakterientoxine.

und einer Tafel. VIII, 448 Seiten. 1918.

1909. Unveränderter Neudruck 1925.

Aus: Emil Fischer t, Gesammelte Werke.

Professor der Pharmakologie an der Universität Berlin.

Hyd

Handbuch der Pflanzenanalyse. Herausgegeben von Professor Dr. Gustav

Verlag von Julius Springer / Berlin

Biochemisches Handlexikon. Herausgegeben von Professor Dr. med et phil. h. c. Emil Abderhalden, Direktor des Physiologischen Institutes der Universität

Halle a. d. S. Bearbeitet von Fachgelehrten. In 7 Bänden nebst Ergänzungsbänden.

 ${f ZweiterBand}$: Gummisubstanzen. Hemicellulosen, Pflanzenschleime, Pektin ${f z}$ stoffe, Huminsubstanzen, Stärke, Dextrine, Inuline, Cellulosen, Glykogen, Die einfachen Zuckerarten, Stickstoffhaltige Kohlehydrate, Cyklosen, Glucoside, V. 729 Seiten. 1911. RM 65.50; gebunden RM 68.-*

Achter Band (1. Ergänzungsband): Gummisubstanzen. Hemicellulosen, Pflanzen: schleime, Pektinstoffe, Huminstoffe, Stärke, Dextrine, Inuline, Cellulosen,

Glykogen, Die einfachen Zuckerarten und ihre Abkömmlinge. Stickstoff= haltige Kohlehydrate, Cyklosen. Glukoside. Fette und Wachse. Phosphatide, Protagon. Cerebroside, Sterine. Gallensäuren. Bearbeitet von Andor Fodor. Halle a. d. S., Dionys Fuchs, Budapest, Ad. Grün, Aussig, Géza Zemplén, Budapest. VI, 507 Seiten. 1914. Neudruck 1920. Gebunden RM 46 .- * Zehnter Band (3. Ergänzungsband): Tierische Farbstoffe (Blutfarbstoffe, Hämine, Porphyrine. Gallenfarbstoffe. Pyrrolderivate). Nucleo: proteide und Nucleinsäuren. Purinsubstanzen. Pyrimidine. Sterine. Gallen: säuren. Kohlehydrate (Polysaccharide und Monosaccharide). Sticks stoffhaltige Kohlehydrate. Cyclosen. Glucoside. Bearbeitet von O. Dalmer,

Darmstadt, F. Klänhardt, Bitterfeld, William Küster, Stuttgart, S. J. Thannhauser, München, Géza Zemplén, Budapest. VI, 943 Seiten. 1923. RM 83.-; gebunden RM 88.-* Dreizehnter Band (6. Ergänzungsband): Gummisubstanzen. Hemicellulosen. Pflanzenschleime. Pektinstoffe. Huminstoffe. Stärke. Dextrine. Kohlehydrate der Inulingruppe. Cellulosen. Lignocellulose und Lignin. Glykogen. Einfache Kohlehydrate: Monosaccharide, Disaccharide, Trisaccharide. Abkömmlinge

der einfachen Zuckerarten. Anhang: Alkohole. Ein= und zweibasische Säuren,

Stickstoffhaltige Kohlehydrate. Cyklosen. Glykoside. Bearbeitet von Géza Zemplén, Budapest. V, 1085 Seiten. 1931. RM 136.-; gebunden RM 139.-*

Tabellen der Zucker und ihrer Derivate. Von Ing. Chem. Hans Vogel, Assistent an der Universität Genf und Dr. ès. sc. Alfred Georg, Assistent und Privatdozent an der Universität Genf. XI, 663 Seiten. 1931. RM 120.—; geb. RM 126.—*

Die oxydativen Gärungen. Von Dr. K. Bernhauer, Privatdozent an der Deutschen Universität in Prag, Leiter der biochemischen Abteilung des chemischen Laboratoriums. VIII, 196 Seiten. 1932. RM 16.80; gebunden RM 18 .-

Die Chemie der Monosaccharide und der Glykolyse.

Von Heinz Ohle, Berlin. (Sonderausgabe des gleichnamigen Beitrages in "Ergebnisse der Physiologie", Band 33.) Mit 7 Abbildungen. IV, 146 Seiten. 1931.

Chemie der organischen Farbstoffe. Von Dr. Fritz Mayer, a. o. Honorar-

Professor an der Universität Frankfurt a. M. Zweite, verbesserte Auflage. Mit 5 Textabbildungen. VII, 265 Seiten. 1924. Gebunden RM 13.-*

^{*} Auf die Preise der vor dem 1. Juli 1931 erschienenen Bücher wird ein Notnachlaß von 10% gewährt.